

# CONIMS - Consórcio Intermunicipal de Saúde

Nº de Processo

030/2018

Setor: Licitação

Modalidade: Pregão Presencial nº 009/2018

Objeto: Formação de Registro de preços para aquisição paralela de medicamentos - Farmácia Básica e Psicofármacos.

Emissão em \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_

Conclusão em \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_

Observações:

15 VOLUME XV.

PROTOCOLO Nº \_\_\_\_\_

DIA \_\_\_\_\_

HORA \_\_\_\_\_

ASSINATURA \_\_\_\_\_

004134  
004200  
WJ



Edited by Foxit Reader  
Copyright(C) by Foxit Corporation, 2005-2009  
For Evaluation Only.

ANEXO

EMPRESA: JUAN PABLO GRANDE MONTALVO - EPP  
AUTORIZAÇÃO/MS: \_\_\_\_\_  
CNPJ: 16.813.048/0001-59  
PROCESSO: 25763.094219/2016-90  
ENDEREÇO: AV. DOM LUIS, 300 - SALA 613  
BAIRRO: ALDEOTA  
MUNICÍPIO: FORTALEZA  
UF: CE  
CEP: 60.160-196  
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentou os documentos dos itens 08, 09, 12 e 13 constantes no anexo III da RDC/Anvisa nº345, de 16 de dezembro de 2002, contrariando assim o Art.14 deste Regulamento.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.855, DE 15 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 Distribuição e/ou Armazenagem, ou o descumprimento dos procedimentos de protocolo de documentos ou 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

ANEXO

Empresa: Distribuidora de Medicamentos e Produtos Hospitalares Ubsense Ltda.	CNPJ: 12.313.285/0001-08	
Endereço: Rua Juca Neto, S/Nº, Centro.		
Município: São José de Ubá	UF: RJ	CEP: 28455-000
Autorização de Funcionamento: 1.12.455-1	Autorização Especial: 1.14.416-0	
Expediente(s): 0758932/15-8		
Motivo: descumprimento do inciso IX do Art. 13 da Portaria nº 802/1998 e do parágrafo único do Art. 31 da Portaria nº 344/1998.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.833, DE 14 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art.151, inciso III, e o Art.54, inciso I, parágrafo 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 ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Cancelar, a pedido, a Autorização de Funcionamento de Empresas Prestadoras de Serviços de Interesse da Saúde Pública em conformidade com o disposto no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: JORGE SOARES - ME  
AUTORIZAÇÃO/MS: 9.06015-5  
CNPJ: 16.433.331/0001-55  
PROCESSO Nº: 25751.431674/2013-89 (1928284/16-2)  
ENDEREÇO: AV. CAMAQUÁ (ABC VIII e IX), 2443  
BAIRRO: CASSINO  
MUNICÍPIO: RIO GRANDE  
UF: RS  
CEP: 96.207-320  
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de limpeza e recolhimento de resíduos resultantes do tratamento de águas servidas e dejetos em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.854, DE 15 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 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: Distribuidora de Medicamentos Brasil Miracema Ltda.	CNPJ: 03.946.428/0001-10	
Endereço: Rua Marcelino de Poly, S/Nº - Galpões 1 e 2, Parque de Exposições Jamil Cardoso, Centro		
Município: Miracema	UF: RJ	CEP: 28460-000
Autorização de Funcionamento: 1.05.344-0	Autorização Especial: 1.21.161-6	
Expediente(s): 1621222/16-2		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.857, DE 15 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 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

ANEXOS

Empresa Fabricante: Abbott Biologicals B.V.	CNPJ: _____
Endereço: Veeuwe 12, 8121 AA Olst	
País: Holanda	
Empresa solicitante: Novartis Biocências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 1017663/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa: Allergan Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 43.426.626/0009-24	
Endereço: Avenida Guarulhos, 3272, Ponte Grande.		
Município: Guarulhos	UF: SP	CEP: 07030-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.147-8	Expediente(s): 1184330/16-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Produtos estéreis: pomadas (com preparação asséptica), soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).		
Produtos estéreis: embalagem secundária.		

Empresa Fabricante: AndersonBrecon (UK) Limited	CNPJ: _____
Endereço: Units 2-7, Wye Valley Business Park, Brecon Road, Hay-on-Wye, Hereford, Herefordshire, HR3 5PG	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 08.002.360/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4	Expediente(s): 0929569/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Astellas Pharma Europe B.V.	CNPJ: _____
Endereço: Hovemant 2, 7942 JG Meppel	
País: Holanda	
Empresa solicitante: Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 07.768.134/0001-04
Autorização de Funcionamento: 1.07.717-1	Expediente(s): 0966817/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Besine Manufacturing Belgium SA	CNPJ: _____
Endereço: Groet Biigandestraat 128, Droopenbos 1620	
País: Bélgica	
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): 1290721/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Boehringer Ingelheim Promoco S.A. de C.V.	CNPJ: _____
Endereço: Calle del Maiz n.49, Barrio Xalocan, Xochimilco, Distrito Federal, C.P. 16090.	
País: México	
Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 60.831.658/0001-77
Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8	Expediente(s): 0124546/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).	
Sólidos não estéreis: comprimidos (embalagem primária e secundária).	

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions, LLC	CNPJ: _____
Endereço: 2725 Scherer Drive North St. Petersburg, Florida (FL) 33716	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 07.768.134/0001-04
Autorização de Funcionamento: 1.07.717-1	Expediente(s): 0966953/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis (granul): cápsulas moles.	

Empresa Fabricante: CENEXIL	CNPJ: _____
Endereço: 52, Rue Marcel et Jacques Glaucher 94120 - Fontenay Sous Bois.	
País: França	
Empresa solicitante: Astrovensa do Brasil Ltda.	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	Expediente(s): 1138610/16-0

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016071800021

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.





ANEXO

EMPRESA: BIOMED PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES  
EIRELI - EPP  
ENDEREÇO: AVENIDA PEDRO FREITAS, 1228  
BAIRRO: VERMELHA CEP: 64018000 - TERESINA/PI  
CNPJ: 06.881.482/0001-12  
PROCESSO: 25351.063322/2014-21 AUTORIZ/MS: 1.01427.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: AURAMED FARMACEUTICA LTDA  
ENDEREÇO: AVENIDA SEGUNDA AVENIDA, QUADRA 1B,  
LOTE 46, CONDOMINIO EMPRESARIAL VILLAGE  
BAIRRO: CIDADE VERA CRUZ CEP: 74934605 - APARECIDA  
DE GOIÂNIA/GO  
CNPJ: 19.442.190/0001-25  
PROCESSO: 25351.987208/2016-73 AUTORIZ/MS: 1.15379.9  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
EXPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
EMPRESA: WA MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E  
PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA  
ENDEREÇO: RUA 14, S/Nº, ESQUINA COM AVENIDA 01, QUADRA  
15, LOTE MODULOS 36 E 37, TERREO

BAIRRO: POLO EMPRESARIAL GOIAS CEP: 74985220 - APA-  
RECIDA DE GOIÂNIA/GO  
CNPJ: 17.715.064/0001-71  
PROCESSO: 25351.028059/2014-83 AUTORIZ/MS: 1.23638.8  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LT-  
DA  
ENDEREÇO: RUA FERNANDO LAMARCA, 255  
BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 36092030 - JUIZ DE  
FORA/MG  
CNPJ: 17.875.154/0003-91  
PROCESSO: 25351.824641/2016-85 AUTORIZ/MS: 1.15095.7  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EMBALAR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
FABRICAR: MEDICAMENTO  
IMPORTAR: MEDICAMENTO  
REEMBALAR: MEDICAMENTO  
-----  
Total de Empresas : 4

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.686, DE 30 DE JUNHO 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. Indeferir o Pedido de Alteração de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.  
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A  
ENDEREÇO: AV PREFEITO OLAVO GOMES DE OLIVEIRA 4.550  
BAIRRO: SAO CRISTOVAO CEP: 37550000 - POUSO ALEGRE/MG  
CNPJ: 60.665.981/0005-41  
PROCESSO: 25351.001990/01-62  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
O documento vigente com dados atualizados, emitido pela autoridade sanitária local competente, encaminhado pela empresa não ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014

Total de Empresas : 1

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.687, DE 30 DE JUNHO 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 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: Cirúrgica Mais Produto Hospitalar Ltda. CNPJ: 63.701.031/0001-90  
Endereço: Av. Paulo VI 22, Petrópolis  
Município: Manaus UF: AM CEP: 69063-710  
Autorização de Funcionamento: 1.11.416-1 Expediente: 1405199/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:  
Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.688, DE 30 DE JUNHO 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 Fabricante: AstraZeneca UK Limited  
Endereço: Silk Road Business Park, Macclesfield, SK10 2NA  
País: Reino Unido  
Empresa solicitante: Genzyme do Brasil Ltda. CNPJ: 68.132.950/0001-03  
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8 Expediente(s): 1388986/16-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).

Empresa Fabricante: Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Endereço: Dr. Boehringer-Gasse 5-11, A-1121 Viena  
País: Austria CNPJ: 56.994.502/0001-30  
Empresa solicitante: Novartis Biotecnologias S.A. Expediente(s): 0028316/14-9  
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Insufos farmacêuticos ativos biológicos: betainterferona 1b (extração, fermentação e purificação do pool G-75).

Empresa: Farmoquímica S/A CNPJ: 33.349.473/0003-10  
Endereço: Rua Vívica Cláudio, 300, Jacaré  
Município: Rio de Janeiro UF: RJ CEP: 20970-032  
Autorização de Funcionamento: 1.00.390-6 Expediente(s): 1079426/15-3, 1079435/15-2 e 1079449/15-2

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016070400024

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não estéreis: soluções, suspensões, suspensões aereol e xaropes.  
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas  
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, pastilhas e pós.  
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Fleet Laboratories Limited  
Endereço: 94 Rickmansworth Road, Watford, Hertfordshire, WD18 7JJ  
País: Reino Unido  
Empresa solicitante: Merck S.A. CNPJ: 33.069.212/0001-84  
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 Expediente(s): 170940/05-2  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Semissólidos não estéreis hormonais: géis (granel).

Empresa: Hypofarma - Instituto de Hipodermia e Farmácia Ltda. CNPJ: 17.174.657/0001-78  
Endereço: Rua Dr. Irineu Marcellini 303, São Geraldo CEP: 33805-330  
Município: Ribeirão das Neves UF: MG  
Autorização de Funcionamento: 1.00.387-7 Expediente(s): 1022209/15-0  
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 Fabricante: MSN Laboratories Private Limited (Formulations Division)  
Endereço: Plot No. 42, Anrich Industrial Estate, Bollaram, Medak Dist-502 325, Telangana  
País: Índia  
Empresa solicitante: JC Pharma & Health Comércio, Exportação e Importação Ltda. CNPJ: 01.662.176/0001-71  
Autorização de Funcionamento: 1.08.758-0 Expediente(s): 1889039/16-3 e 0825739/15-6  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: pós liofilizados.  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Mylan Laboratories Limited (Sterile Product Division).  
Endereço: OPP. IIM, Bilekahalli, Bannerghatta Road, Bangalore - 560 076.  
País: Índia  
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.433.631/0001-20  
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expediente(s): 1153356/16-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Norwich Pharmaceuticals, Inc.  
Endereço: 6826 State Highway 12, Norwich, New York (NY) 13815.  
País: Estados Unidos da América  
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57  
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 1145892/16-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).

Empresa: Novafarma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 06.629.745/0001-09  
Endereço: Avenida Brasil Norte, 1255, Cidade Jardim  
Município: Anápolis UF: GO CEP: 75080-240  
Autorização de Funcionamento: 1.01.402-4 Expediente(s): 0648026/15-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)  
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica).  
Produtos estéreis carbapenêmicos: pós (com preparação asséptica).  
Produtos estéreis penicilínicos: pós (com preparação asséptica).

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

204

Eurofarma

Nº 11, segunda-feira, 16 de janeiro de 2017

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

45



Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG	
Endereço: Schützenstrasse 87 und 99-101, 88212 Ravensburg	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Biogen Brasil Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 07.986.222/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.06.993-8	Expediente(s): 2438089/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (formulação e envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)	

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG	
Endereço: Schützenstrasse 87 und 99-101, 88212 Ravensburg	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 2495347/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (formulação e envase): soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)	

Empresa Fabricante: Wyeth Biopharma Division of Wyeth Pharmaceuticals, Inc., a subsidiary of Pfizer Inc.	
Endereço: One Burt Road, Andover, Massachusetts (MA) 01810	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.070.868/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 2188387/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfanocogues e polissacarídeos pneumocócicos 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F e 23F	

RESOLUÇÃO - RE Nº 92, DE 13 DE JANEIRO DE 2017

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 Insumos Farmacêuticos, resolve:

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

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.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Ind-Swift Laboratories Limited	
Endereço: Village Bhagwanpur, Barwala Road, Near Dera Bassi, District S.A.S. Nagar (Mohali), Punjab 140507	
País: Índia	
Empresa Solicitante: Laboratórios Libra do Brasil S.A.	CNPJ: 94.869.054/0001-31
Autorização de Funcionamento: 1.02.069-1	Expediente: 215075/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos	
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: claritromicina (etapas de síntese química)	

Empresa Fabricante: Mylan Laboratories Limited (Unit-2)	
Endereço: Survey nº 10/42, Gaddapotharam Village, Kazipally Industrial Area, Jinnaram Mandali, Medak District - 502319, Telangana State	
País: Índia	
Empresa Solicitante: Mylan Laboratórios Ltda.	CNPJ: 11.643.096/0001-22
Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7	Expediente(s): 2481255/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: Lamivudina	

RESOLUÇÃO - RE Nº 93, DE 13 DE JANEIRO DE 2017

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 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: Ranbaxy Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 73.663.650/0001-90
Endereço: Avenida Eugênio Borges, 1060 - Arsenal		
Município: São Gonçalo	UF: RJ	CEP: 24751-000
Autorização de Funcionamento: 1.02.352-8	Expediente(s): 1811303/16-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: comprimidos.		
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.		

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017011600045

RESOLUÇÃO - RE Nº 97, DE 13 DE JANEIRO DE 2017

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 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: Decares Comércio Ltda.		CNPJ: 01.708.499/0001-59
Endereço: Avenida Professor Nilton Lins, 769, Flores		
Município: Manaus	UF: AM	CEP: 69058-030
Autorização de Funcionamento: 1.05.693-5	Autorização Especial: 1.21.403-2	
Expediente(s): 2450036/16-4	Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos.		

Empresa: Instrumental Técnico Ltda.		CNPJ: 04.214.086/0001-06
Endereço: Avenida Ayrão, 690, Centro		
Município: Manaus	UF: AM	CEP: 69025-050
Autorização de Funcionamento: 1.06.999-0	Autorização Especial: 1.22.655-0	
Expediente(s): 0813212/13-7	Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos.		

Empresa: R. L. Vieira - ME		CNPJ: 12.253.475/0001-79
Endereço: Avenida José Olavo Sampaio, 56, Centro		
Município: Presidente Dutra	UF: MA	CEP: 65760-000
Autorização de Funcionamento: 1.09.403-9	Autorização Especial: 1.13.274-2	
Expediente(s): 1136614/14-1	Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 98, DE 13 DE JANEIRO DE 2017

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

Empresa Fabricante: Aescia Queenborough Limited	
Endereço: North Road, Queenborough, Kent, ME11 5EL	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7	Expediente(s): 2011423/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Ajinomoto Althea Incorporated.	
Endereço: 11040 Roselle Street, San Diego, California (CA) 92121	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Alexion Farmacêutica Brasil Importação e Distribuição de Produtos e Serviços de Administração de Vendas Ltda.	CNPJ: 10.284.284/0001-49
Autorização de Funcionamento: 1.09.811-8	Expediente(s): 1660927/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: Altheia S.A Indústria Farmacêutica		CNPJ: 48.344.725/0007-19
Endereço: Avenida Tégula, 888 - Edifício Topázio, Módulo 15, Condomínio Centro Empresarial Atibaia - Ponte Alta		
Município: Atibaia	UF: SP	CEP: 12952-820
Autorização de Funcionamento: 1.03.517-5	Expediente(s): 1926990/16-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		

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.



**ALTERMED**  
MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

004203

WJ

~~004127~~

00.802.002/0001-02

Altermed Mat Med Hosp Ltda

Estrada Boa Esperança, 2320  
Fundo Canoas - CEP: 89.163-554

RIO DO SUL - SC

# REGISTROS

**FONE: +55 (47) 3520-9000**

Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas  
RIO DO SUL | SC | BRASIL | CEP: 89.163-554  
CNPJ: 00.802.002/0001-02 | IE: 25.314.899-5  
Fax: +55 (47) 3520 9004  
altermed@altermed.com.br

[www.altermed.com.br](http://www.altermed.com.br)

 /Altermed

49

~~004138~~49 004204  
usj

Detalhe do Produto: CLO

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	EMS SIGMA PHARMA LTDA	<b>CNPJ</b>	00.923.140/0001-31	<b>Autorização</b>	1.03.569-5
<b>Processo</b>	25351.674862/2010-72	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	09/03/2011
<b>Nome do Produto</b>	CLO	<b>Registro</b>	135690614	<b>Vencimento do registro</b>	09/2022
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIDEPRESSIVOS			<b>ATC</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	75 MG COM ABS RET CT BL AL PLAS INC X 20 ATIVA	1356906140064	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/03/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> <li>• EMS S/A - - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Voltar

~~004139~~

95

004205

cag

## Detalhe do Produto: Enoxalw

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	<b>CNPJ</b>	58.430.828/0001-60	<b>Autorização</b>	1.01.637-7
<b>Processo</b>	25351.367708/2005-10	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	02/02/2009
<b>Nome do Produto</b>	Enoxalw	<b>Registro</b>	116370071	<b>Vencimento do registro</b>	02/2019
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTITROMBOTICO			<b>ATC</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	100 MG/ML SOL INJ CX 10 SER VD INC X 0,4 ML + SIST SEGURANÇA ATIVA	1163700710175	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/02/2009	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL</li> <li>• SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO. LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Voltar

124

124

WJ

## Detalhe do Produto: ANDROCORTIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25000.000127/9610	Categoria Regulatória		Data do registro	12/04/2005
Nome do Produto	ANDROCORTIL	Registro	103700463	Vencimento do registro	04/2020
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	500 MG PO LIOF INJ CX 50 FA VD INC (EMB HOSP) ATIVA	1037004630062	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	12/04/2005	24 meses
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

Voltar

148

09

Detalhe do Produto: HYPOCAÍNA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	<b>CNPJ</b>	17.174.657/0001-78	<b>Autorização</b>	1.00.387-7
<b>Processo</b>	25001.203812/82	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	14/05/2001
<b>Nome do Produto</b>	HYPOCAÍNA	<b>Registro</b>	103870039	<b>Vencimento do registro</b>	09/2022
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE LIDOCAINA	<b>Medicamento de referência</b>			
<b>Classe Terapêutica</b>	ANESTESICOS LOCAIS	<b>ATC</b>			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	10 MG/ML SOL INJ CX 25 FR VD INC X 20 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1038700390106	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/05/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE LIDOCAINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li><li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li></ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - RIBEIRÃO DAS NEVES - BRASIL</li></ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	-				
<b>Destinação</b>					
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Voltar

150

Detalhe do Produto: ERGOMETRIN

150

CJG

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	<b>CNPJ</b>	60.665.981/0001-18	<b>Autorização</b>	1.00.497-7
<b>Processo</b>	25001.004739/86	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	26/03/2001
<b>Nome do Produto</b>	ERGOMETRIN	<b>Registro</b>	104970126	<b>Vencimento do registro</b>	02/2019
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE METILERGOMETRINA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	OCITOCICOS NAO HORMONAI			<b>ATC</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1049701260058	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses

**Princípio Ativo** MALEATO DE METILERGOMETRINA**Complemento Diferencial da Apresentação****Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL
- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL

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

Voltar



Detalhe do Produto: GLICOSE MONOIDRATADA

204

009

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25351.277667/2011-28	Categoria Regulatória		Data do registro	04/07/2011
Nome do Produto	GLICOSE MONOIDRATADA	Registro	100431050	Vencimento do registro	10/2018
Princípio Ativo	GLICOSE MONOIDRATADA			Medicamento de referência	
Classe Terapêutica	NUTRIENTES PARENTERAIS			ATC	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	50 MG/ML SOL INJ IV FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004310500115	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/07/2011	24 meses

Princípio Ativo	GLICOSE MONOIDRATADA
Complemento Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE</li><li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li></ul>
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"><li>EUROFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li></ul>
Via de Administração	INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)
Restrição de prescrição	
Destinação	
Apresentação fracionada	Não

Voltar



**PREGÃO PRESENCIAL Nº 09/2018**

**PROPOSTA**

A empresa A. G. KIENEN & CIA. LTDA, inscrita no CNPJ Nº 82.225.947/0001-65, sediada a Rua Benjamin Borges dos Santos, Nº 87, Bairro Fraron, da cidade de Pato Branco – PR,

**PROPONENTE:** A. G. KIENEN & CIA LTDA

**ENDEREÇO:** R: Benjamin Borges dos Santos, nº 87

**CIDADE:** Pato Branco

**ESTADO:** Paraná

**CNPJ:** 82.225.947/0001-65

**FONE/FAX:** 46-3224-2100

**INSCRIÇÃO ESTADUAL:** 316.032.32-04

**NÚMERO DA CONTA BANCÁRIA DA PROPONENTE (PESSOA JURÍDICA):** C/C: 18547-7

**AGÊNCIA:** AG: 0495-2

**NOME DO BANCO:** Banco do Brasil

Eu, Antoni S. de Souza, da proponente abaixo assinado, atendendo o contido no Pregão n.º 009/2018 apresento como segue proposta para o fornecimento de medicamentos – farmácia básica e psicotrópicos, para qual declaro preliminar e especificamente

- Concordo com as condições estabelecidas no Pregão Presencial n.º 009/2018 e anexos;
- Concordo explicitamente com as condições contratuais propostas pelo Consórcio Intermunicipal de Saúde, constantes no Pregão Presencial n.º 009/2018, caso minha proposta seja vencedora da licitação;
- Concordo que a vigência para a entrega de produtos, objeto deste Pregão Presencial, será de 12 (doze) meses, contados a partir da data de homologação.
- Concordo que a nota fiscal de venda deverá ser emitida de acordo com cada pedido e impreterivelmente apresentar o número da autorização de fornecimento que a originou, lote e validade dos produtos solicitados.
- Concordo que os pagamentos das notas fiscais de venda serão realizados até o dia 30 (trinta) do mês posterior ao da data de emissão das mesmas, através de depósito em conta corrente, sendo que não serão efetivados pagamentos por meio de boletos;
- Concordo que os pedidos não serão efetuados em cima de faturamento mínimo.

WJ

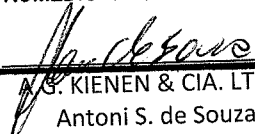
- Concordo que o prazo de validade dos produtos deverá ser de, no mínimo 12 (doze) meses a contar da entrega.
- Concordo que o prazo de validade da proposta não pode ser inferior a 60 ( sessenta) dias consecutivos da data da sessão de abertura desta licitação.

O valor pelo qual me comprometo a entregar os produtos está discriminado no quadro abaixo:

Por ser a expressão da verdade, firma o presente.

Pato Branco – PR, 19 de Abril de 2018.

**PROMEDIC - A. G. Kienen e Cia Ltda.**

  
A. G. KIENEN & CIA. LTDA.  
Antoni S. de Souza  
Representante Legal  
RG 9.313.658-6 SSP PR

**82.225.947/0001-65**  
**A.G. KIENEN E CIA LTDA**  
**RUA BENJAMIN BORGES DOS SANTOS, 87**  
**85.503-350 - BAIRRO FRARON**  
**PATO BRANCO - PR**

PATO BRANCO - PR, 19 DE ABRIL DE 2018.

AO  
CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - CONIMS  
DEPARTAMENTO DE COMPRAS E LICITAÇÕES  
PATO BRANCO - PR

REF.: EDITAL DE PREGÃO PRESENCIAL Nº 09/2018.  
OBJETO: AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS.  
ABERTURA: 17-04-2017

ITEM	CÓDIGO	QTDE	UND	DESCRIÇÃO	APRESENTAÇÃO	MARCA	VALOR UNIT.	VALOR TOTAL
9	4064277	3.700	un.	Atenolol + Clortalidona 50+ 12,5 mg- comp	CAIXA C/ 30	GERMED	R\$ 0,1470	R\$ 543,90
41	4063155	9.000	un.	Claritromicina 500 mg - comp	CAIXA C/ 10	E.M.S.	R\$ 2,6500	R\$ 23.850,00
69	4063126	500	un.	Colecalciferol ( vitamina D3) - 3300 UI/ml - gotas - 10ml.	FRASCO C/ 01	COSMED	R\$ 35,0000	R\$ 17.500,00
122	4063016	37.000	un.	Hidroclorotiazida 50 mg + Amilorida 5 mg - compr.	CAIXA C/ 30	GERMED	R\$ 0,1330	R\$ 4.921,00
128	4063143	500	Fr.	Hipromelose 3,2mg/ml - 10ml - colirio	FRASCO C/ 01	ALLERGAN	R\$ 9,3000	R\$ 4.650,00
4	4062657	7.800	Un.	Levofloxacino 500 mg - compr.	CAIXA C/ 10	E.M.S.	R\$ 0,6800	R\$ 5.304,00
169	46010133	24.400	un.	Oxalato de escitalopram - 20 mg - compr	CAIXA C/ 30	NOVA QUIMICA	R\$ 0,4400	R\$ 10.736,00

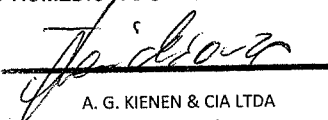
VALOR TOTAL PARA ESTA PROPOSTA

R\$ 67.504,90

SESSENTA E SETE MIL QUINHENTOS E QUATRO REAIS E NOVENTA CENTAVOS

VALIDADE DA PROPOSTA: 60 (SESSENTA) DIAS APÓS A ABERTURA.  
PRAZO PARA PAGAMENTO: EM ATÉ 30 (TRINTA) DIAS APÓS A ENTREGA EFETIVA DOS PRODUTOS.  
PRAZO PARA ENTREGA: EM ATÉ 05 (CINCO) DIAS APÓS O RECEBIMENTO DA NOTA DE EMPENHO.  
DADOS PARA PAGAMENTO: BANCO DO BRASIL -- AG. 0495-2 -- C/C 18547-7.  
PRODUTOS DE PROCEDENCIA NACIONAL.  
VALIDADE DOS PRODUTOS NÃO INFERIOR A 12 (DOZE) MESES.

PROMEDIC - A. G. Kienen e Cia Ltda.



A. G. KIENEN & CIA LTDA  
CNPJ: 82.225.947/0001-65  
ANTONI S. DE SOUZA  
RG: 9.313.658-6 SSP PR

82.225.947/0001-65  
A.G. KIENEN E CIA LTDA  
RUA BENJAMIN BORGES DOS SANTOS, 87  
85.503-350 - BAIRRO FRARON  
PATO BRANCO - PR

004213

~~004147~~

UG

UMUARAMA, 18 DE ABRIL DE 2018.

AO  
 CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE (CONIMS)  
 PATO BRANCO – ESTADO DO PARANÁ  
 COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO

03.924.435/0001-10

DIMENSÃO COMÉRCIO DE ARTIGOS  
MÉDICOS HOSPITALARES LTDA.RUA MALU, 4458  
ZONA I - CEP: 87501-140  
UMUARAMA - PARANA

PREGÃO PRESENCIAL N.º 009/2018.  
 ABERTURA: 17 DE ABRIL DE 2018.  
 HORARIO: 13:00 HS

## PROPOSTA AJUSTADA

ITEM Cód. DESCRIÇÃO DO PRODUTO UNID. QTDE EMB. MARCA/ I.A.B. VL UNIT VL TOTAL

PROPONENTE: DIMENSÃO DE ARTIGOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA- EPP	
ENDEREÇO: RUA MALU, 4458, ZONA I, CEP: 87.501-140	
CIDADE: UMUARAMA	ESTADO: PARANÁ
CNPJ: 03.924.435/0001-10	FONE/FAX: (44) 3621-8181
INSCRIÇÃO ESTADUAL: 902.13997-41	
NÚMERO DA CONTA BANCÁRIA DA PROPONENTE (PESSOA JURÍDICA): 12.094-4	
AGÊNCIA: 0645-9	NOME DO BANCO: BRANCO DO BRASIL

ITEM	Cód.	DESCRIÇÃO DO PRODUTO	UNID.	QTDE	EMB.	MARCA/ I.A.B.	VL UNIT	VL TOTAL
42	46010019	CLOBAZAM 10 MG COMPR.	UN.	4.600	20	SANOFI	0,554	2.548,40
64	04063108	CLORIDRATO DE TIZANIDINA 2MG-COMP	UN.	900	30	UNICHEM	0,419	377,10
74	46010203	DESVENLAFAXINA 50 MG COMPR.	UN.	15.700	30	EUROFARMA	1,184	18.588,80
115	04064293	GENTAMICINA + BETAMETASONA 3 + 1 MG - 10 ML - COLIRIO	FR.	300	1	COSMED	14,190	4.257,00
182	04064344	PIRACETAM SOLUÇÃO PEDIÁTRICA 60MG/ML 110 ML	FR.	700	1	BIOSINTÉTICA	11,340	7.938,00
188	04062215	PROPIONATO DE CLOBETASOL MG/G - POMADA DERMATOLÓGICA 30 G	BISN.	500	1	N QUIMICA	3,550	1.775,00

VALOR TOTAL DA PROPOSTA R\$: 35.484,30 (TRINTA E CINCO MIL QUATROCENTOS E OITENTA E QUATRO REAIS E TRINTA CENTAVOS).

EU, EDUARDO JOSÉ PRANDO, SÓCIO/ADMINISTRADOR DA PROPONENTE ABAIXO ASSINADO, ATENDENDO O CONTIDO NO PREGÃO N.º 009/2018 APRESENTO COMO SEGUE PROPOSTA PARA O FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS – FARMÁCIA BÁSICA E PSICOTRÓPICOS, PARA QUAL DECLARO PRELIMINAR E ESPECIFICAMENTE QUE:



004214

009

~~004148~~

UMUARAMA, 18 DE ABRIL DE 2018.

AO  
 CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE (CONIMS)  
 PATO BRANCO – ESTADO DO PARANÁ  
 COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO

03.924.435/0001-10

DIMENSÃO COMÉRCIO DE ARTIGOS  
MÉDICOS HOSPITALARES LTDA.

RUA MALU, 4458

ZONA I - CEP: 87501-140

UMUARAMA - PARANA

PREGÃO PRESENCIAL N.º 009/2018.  
 ABERTURA: 17 DE ABRIL DE 2018.  
 HORARIO: 13:00 HS

## PROPOSTA AJUSTADA

- | ITEM | CÓD. | DESCRIÇÃO DO PRODUTO  | UNID. | QTDE | EMB. | MARCA/<br>L.A.R. | VL UNIT | VL TOTAL |
|------|------|---|-------|------|------|------------------|---------|----------|
| A)   |      | CONCORDO COM AS CONDIÇÕES ESTABELECIDAS NO PREGÃO PRESENCIAL N.º009/2018 E ANEXOS;  |       |      |      |                  |         |          |
| B)   |      | CONCORDO EXPLICITAMENTE COM AS CONDIÇÕES CONTRATUAIS PROPOSTAS PELO CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE, CONSTANTES NO PREGÃO PRESENCIAL N.º 009/2018, CASO MINHA PROPOSTA SEJA VENCEDORA DA LICITAÇÃO;   |       |      |      |                  |         |          |
| C)   |      | CONCORDO QUE A VIGÊNCIA PARA A ENTREGA DE PRODUTOS, OBJETO DESTES PREGÃO PRESENCIAL, SERÁ DE 12 (DOZE) MESES, CONTADOS A PARTIR DA DATA DE HOMOLOGAÇÃO.   |       |      |      |                  |         |          |
| D)   |      | CONCORDO QUE A NOTA FISCAL DE VENDA DEVERÁ SER EMITIDA DE ACORDO COM CADA PEDIDO E IMPRETERIVELMENTE APRESENTAR O NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE FORNECIMENTO QUE A ORIGINOU, LOTE E VALIDADE DOS PRODUTOS SOLICITADOS.                                     |       |      |      |                  |         |          |
| E)   |      | CONCORDO QUE OS PAGAMENTOS DAS NOTAS FISCAIS DE VENDA SERÃO REALIZADOS ATÉ O DIA 30 (TRINTA) DO MÊS POSTERIOR AO DA DATA DE EMISSÃO DAS MESMAS, ATRAVÉS DE DEPÓSITO EM CONTA CORRENTE, SENDO QUE NÃO SERÃO EFETIVADOS PAGAMENTOS POR MEIO DE BOLETOS; |       |      |      |                  |         |          |
| F)   |      | CONCORDO QUE OS PEDIDOS NÃO SERÃO EFETUADOS EM CIMA DE FATURAMENTO MÍNIMO.  |       |      |      |                  |         |          |
| G)   |      | CONCORDO QUE O PRAZO DE VALIDADE DOS PRODUTOS DEVERÁ SER DE, NO MÍNIMO 12 (DOZE) MESES A CONTAR DA ENTREGA.   |       |      |      |                  |         |          |
|      |      | - INFORMAÇÃO DO ENDEREÇO ELETRÔNICO, DEPARTAMENTO RESPONSÁVEL PELOS PEDIDOS DE COMPRAS:   |       |      |      |                  |         |          |
|      |      | SETOR: FATURAMENTO.   |       |      |      |                  |         |          |
|      |      | EMAIL: <a href="mailto:faturamento.dimensaohospitalar@gmail.com">faturamento.dimensaohospitalar@gmail.com</a> .   |       |      |      |                  |         |          |

004215  
009

~~004149~~

UMUARAMA, 18 DE ABRIL DE 2018.

AO  
CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE (CONIMS)  
PATO BRANCO – ESTADO DO PARANÁ  
COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO

03.924.435/0001-10  
DIMENSÃO COMÉRCIO DE ARTIGOS  
MÉDICOS HOSPITALARES LTDA.  
RUA MALU, 4458  
ZONA I - CEP: 87501-140  
UMUARAMA - PARANA

PREGÃO PRESENCIAL N.º 009/2018.  
ABERTURA: 17 DE ABRIL DE 2018.  
HORARIO: 13:00 HS

**PROPOSTA AJUSTADA**

ITEM	CÓD.	DESCRIÇÃO DO PRODUTO	UNID.	QTDE	EMB.	MARCA/ I.A.B.	VL UNIT	VL TOTAL
------	------	----------------------	-------	------	------	------------------	---------	----------

**DADOS DA PROPOSTA:**

**PAGAMENTO:** ATÉ O DIA 30 (TRINTA) DO MÊS SUBSEQUENTE À DATA DA EMISSÃO DA NOTA FISCAL.  
**VALIDADE DA PROPOSTA:** NÃO INFERIOR A 60 (SESSENTA) DIAS CORRIDOS, A CONTAR DA DATA DE SUA APRESENTAÇÃO.  
**ENTREGA:** MÁXIMO DE 05 (CINCO) DIAS ÚTEIS, CONTADOS DO MOMENTO DO ENVIO DA AUTORIZAÇÃO DE FORNECIMENTO E CONFIRMAÇÃO POR E-MAIL.  
**DADOS BANCÁRIOS:** BANCO DO BRASIL, AG. 0645-9, C/C 12.094-4.  
**FRETE:** PAGO.

DECLARO QUE NOS PREÇOS COTADOS NA PROPOSTA ESTÃO INCLUSOS TODOS OS VALORES INCIDENTES, TAIS COMO TAXAS, IMPOSTOS, CONTRIBUIÇÕES, FRETES E CARRETOS, INCLUSIVE O ICMS, DE FORMA QUE O OBJETO DO CERTAME NÃO TENHA ÔNUS PARA O CONIMS.

PIP *Quimili Kautzmann*  
Eduardo José Prando  
Sócio/Administrador  
RG: 4.676.294-0 SSP/PR  
CPF: 795.143.409-49

CADASTRO ICMS  
902.13997-41  
DIMENSÃO COMÉRCIO DE ARTIGOS  
MÉDICOS HOSPITALARES LTDA.  
RUA MALU, 4458  
ZONA I - CEP: 87501-140  
UMUARAMA - PARANA

004216

~~004150~~

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0  
 Rua Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Bairro Dos Estados - João Pessoa/PB - CEP 54000-000 www.azevedobastos.net.br - Tel: (33) 324-5401 - Fax: (33) 324-5402

**Autenticação Digital**

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

Cód. Autenticação: 27790201180814330458-1; Data: 02/01/2018 08:20:58

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGF23219-6J52; Valor Total do Ato: R\$ 4,23

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti Titular

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

**ospitalar**

*na saúde!*

03.924.435/0001-10

**DIMENSÃO COMÉRCIO DE ARTIGOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA.**

RUA MALU, 4458  
ZONA I - CEP: 87501-140  
UMUARAMA - PARANA

**PROCURAÇÃO**

**DIMENSÃO COMÉRCIO DE ARTIGOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA**, inscrita no CNPJ sob n.º 03.924.435/0001-10, com sede na Rua Malu, 4458, Zona I, CEP 87.501-140, Umuarama - Paraná; neste ato representada pelo seu Sócio Administrador **Eduardo José Prando**, brasileiro, casado, empresário, portador da CI. RG. n.º 4.676.294-0 SSP-PR; inscrita no CPF sob n.º 795.143.409-49, residente e domiciliado á Avenida Londrina, 3390, CEP 87.502-250, cidade de Umuarama - Paraná; neste ato nomeia e constitui sua bastante procuradora **Gissiele Luiza Schmidt Kautzmann**, vendedora, brasileira, casada, portadora da CI. RG. n.º 9.055.977-0 SSP/PR, inscrita no CPF sob n.º 050.108.099-66, a quem confere amplos poderes para representar a outorgante junto aos órgãos públicos de ordem federal, estadual e municipal, podendo para tanto realizar o cadastro da outorgante junto a esses órgãos, assinar requerimentos, requerer editais, participar de licitações nas modalidades: pregão presencial, pregão eletrônico, tomada de preço, carta convite, concorrência pública, podendo especialmente negociar preços e demais condições, ofertar lances, confessar, transigir, desistir, firmar compromissos ou acordos, assinar propostas, contrato, documentos de habilitação, atas, e outros documentos que se façam necessários, receber e dar quitação, interpor recursos e renunciá-los, substabelecer, enfim praticar todo e qualquer ato necessário para o bom e fiel desempenho do mandato. Este mandato tem validade até 31/12/2018.

Umuarama - PR, 27 de Dezembro de 2017.

**Eduardo José Prando**  
 Sócio/Administrador  
 RG: 4.676.294-0 / SSP - PR  
 CPF: 795.143.409-49

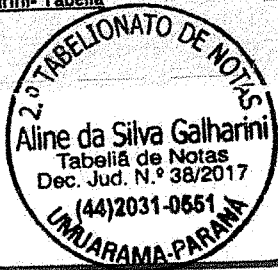


**2º CARTÓRIO DE Notas** ALINE DA SILVA GALHARINI Titular

R. Des. Munhoz de Melo, 3792, CEP 87.501-140 Umuarama - PR - fone: (44)2031-0551 2tabellionatodenotas@gmail.com

Selo 9unpJ.w4cdh.jAIZI, Controle: XrFwF.8bWPP Valide em [www.funarpen.com.br](http://www.funarpen.com.br) /Reconheço por **SEMELHANÇA (por solicitação da parte)** a assinatura de **EDUARDO JOSE PRANDO**. Dou fé. Umuarama-PR. 28/12/2017 F1PYQN6IP-62889B-11.

*Aline da Silva Galharini*  
 Aline da Silva Galharini - Tabelião



FONE/FAX: (44) 3621-8181  
 contato.dimensaohospitalar@gmail.com  
 RUA MALU, 4458 - CEP: 87.501-140 - ZONA I - UMUARAMA - PARANÁ  
 DIMENSÃO COMÉRCIO DE ARTIGOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA  
 C.N.P.J.: 03.924.435/0001-10  
 I.E.: 90213997-41



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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital* ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>3</sup>.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **03/01/2018 07:21:47 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **DIMENSÃO COMERCIO DE ARTIGOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração: 877304**

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **02/01/2019 08:20:22 (hora local)**.

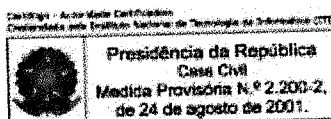
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital: 27790201180814330458-1**

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

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05ba14a99579fa48ee2deb11a201ebdde053e344fa09921db6eebf20347247f3522b1300291698eadedb559786c809cc592b306309f821cc1871e2b4d5d994186c9





PONTA GROSSA, 17 DE ABRIL DE 2018

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - CONIMS

PREGÃO PRESENCIAL N.º 09/18 ABERTURA ÀS 09H00MIN DO DIA 17/04/2018

**PROPOSTA DE PREÇOS**

IT	QTD	UND	PRODUTO	MARCA	N. COMERCIAL	R MS	EMB.	P. UNIT.	P. TOTAL
20	6200	AMP	ESCOPOLAMINA + DIPIRONA 5ML(G)	FARMACE	GENERIC	1108500260033	100X1	R\$ 1,140	R\$ 7.068,00
38	16000	COM	CILOSTAZOL 100MG	BIOLAB-SANUS	CLAUDIC	1097401740054	2X15	R\$ 0,420	R\$ 6.720,00
48	600	AMP	CLORETO POTASSIO 19,1% 10ML PLAST	SAMTEC	NT	1559200010147	200X1	R\$ 0,185	R\$ 111,00
59	8100	COM	NORTRIPTILINA 75MG (C1) (G)	RANBAXY	GENERIC	1235201910064	3X10	R\$ 0,617	R\$ 4.997,70
60	2000	AMP	ONDANSETRONA 8MG 4ML (G)	HYPOFARMA	GENERIC	1038700580061	50X1	R\$ 0,665	R\$ 1.330,00
77	3500	FRS	DEXAMETASONA 0,5MG/5ML 120ML	SOBRAL	ACETAZONA	1096300460023	60X1	R\$ 1,250	R\$ 4.375,00
79	6000	AMP	DEXAMETASONA 2MG/ML 1ML (G)	FARMACE	GENERIC	1108500320028	50X1	R\$ 0,405	R\$ 2.430,00
80	18000	COM	DEXAMETASONA 4MG (G)	TEUTO	GENERIC	1037005520023	20X10	R\$ 0,150	R\$ 2.700,00
99	500	CAR	ESTROGENOS CONJUGADOS 0,625MG	MABRA	MENOPRIN	1779400080022	28X1	R\$ 24,000	R\$ 12.000,00
121	300	F/A	HEPARINA SODICA 5000UI/ML 5ML	BLAU	HEPAMAX-S	1163700690026	25X1	R\$ 8,850	R\$ 2.655,00
143	300	FRA	LIDOCAINA 2% C/ EPINEFRINA 20ML	HYPOFARMA	HYPOCAINA	10387.0039/009-2	25X1	R\$ 2,348	R\$ 704,40
144	2750	BIS	LIDOCAINA 2% GELEIA 30G	BRAINFARMA	LIDOGEL	1558401620025	50X1	R\$ 1,999	R\$ 5.497,25
162	14000	COM	NIFEDIPINA 10MG	GEOLAB	NIOXIL	15423.0028/003-6	15X30	R\$ 0,034	R\$ 476,00
164	23000	CAP	NITROFURANTOINA 100MG	BRAINFARMA	MACRODANTINA	1781707870034	2X14	R\$ 0,245	R\$ 5.635,00
165	100	AMP	NOREPINEFRINA BITART 2MG/ML 4ML (G)	HIPOLABOR	GENERIC	11343.0126/0032	50X1	R\$ 1,967	R\$ 196,70
185	38200	COM	PREDNISONA 5MG	VITAMEDIC	PREDCORT	1039200800079	25X20	R\$ 0,070	R\$ 2.674,00
220	4500	AMP	TRAMADOL CLOR 50MG/ML 2ML (A2) (G)	TEUTO	GENERIC	10370.0502/006-3	60X1	R\$ 0,550	R\$ 2.475,00
TOTAL DA PROPOSTA								R\$	62.045,05

**# DADOS ADICIONAIS #**

\*\* CONDIÇÕES DE PAGAMENTO - CONFORME EDITAL

\*\* FRETE - PAGO/CIF

\*\* VALIDADE DA PROPOSTA - CONFORME EDITAL

\*\* VALIDADE DO CONTRATO - CONFORME EDITAL

\*\* DADOS PARA ASSINATURA DO CONTRATO - ASSINA SR FERNANDO PARUCKER DA SILVA RG N. 188.527 SC - CPF N. 248.710.109-10  
 Página 1 de 2

004218

eg

7

004152

www.pontamed.com.br  
pontamed@pontamed.com.br  
Fone - (42) 2101 - 5151



Pontamed Farmacêutica Ltda  
Rua Franco Grilo, 374 - Fundos - Col. Dona Luiza  
CEP - 84.045-320 - Ponta Grossa / PR  
CNPJ - 02.816.696/0001-54  
Insc. Estadual - 90180579-29

PONTA GROSSA, 17 DE ABRIL DE 2018

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - CONIMS

PREGÃO PRESENCIAL N.º 09/18 ABERTURA ÀS 09H00MIN DO DIA 17/04/2018

ENDEREÇO RUA FRANCO GRILO, 374 - FUNDOS - PONTA GROSSA - PR - CEP 84.045-320 - FONE/FAX (42) 2101-5151

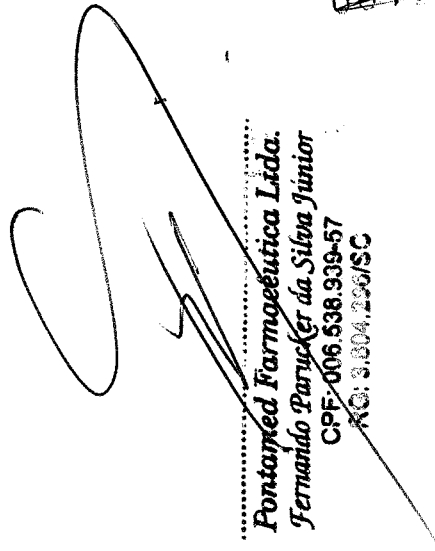
\*\* DADOS PARA DEPOSITO B.BRASIL (001) - AGENCIA N. 0030-2 - CONTA CORRENTE N. 11060-4

\*\* NOS SUJEITAMOS A TODAS AS CONDIÇÕES DO EDITAL

\*\* PREÇOS LÍQUIDOS CONFORME EDITAL

\*\* DECLARAMOS PARA OS DEVIDOS FINS, QUE OS OBJETOS COTADOS ATENDEM FIELMENTE AS EXIGÊNCIAS DESTA EDITAL

\*\* DECLARAMOS PARA OS DEVIDOS FINS, QUE NO VALOR DA PROPOSTA COMERCIAL ESTÃO INCLUSOS, ALÉM DE TODAS AS DESPESAS GERAIS, FRETES, OBRIGAÇÕES TRIBUTÁRIAS, SECURITÁRIAS E DEMAIS DESPESAS INCIDENTES, DIRETA E INDIRETAMENTE SOBRE OS OBJETOS LICITADOS.

  
Pontamed Farmacêutica Ltda.  
Fernando Parucki da Silva Junior  
CPF: 006.538.939-57  
RG: 3.804.296/SC

~~004153~~  
004219  
09

004220

~~004154~~

009



INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA  
 CNPJ: 12.889.035/0001-02 - I.E.: 039/0157570 - I.M.: 37417  
 RUA RUBENS DERKS 105 CX. POSTAL 2048 - INDUSTRIAL  
 ERECHIM - RS  
 CEP: 99706-300  
 Telefone: 54 3522-4273  
 E-mail: licitacao02@inovamed-rs.com.br  
 www.inovamed-rs.com.br

Inovamed Com. de Medicamentos Ltda  
 CNPJ 12 889 035/0001-02 I.E. 039/0157570  
 Fone/Fax: (54) 3522 4273  
 Rua Rubens Derks, 105-Lot. Rubens Derks  
 B. Industrial CEP 99706-300 Erechim-RS

Página 001

ERECHIM - RS, 18 de Abril de 2018

À  
 Consorcio Intermunicipal de Saude - CONIMS - PR  
 Rua Osvaldo Aranha 376 -  
 CEP: 85501-037  
 PATO BRANCO - PR

Referência : Pregão Presencial N° 9/2018R  
 Data de Abertura dia 17/04/2018 às 13:00

Prezados Senhores,

Atendendo a licitação em referência apresentamos a seguir nossa proposta.

Condições gerais da proposta:

Validade da Proposta: 60 dias corridos, a contar da data de sua apresentação.  
 Prazo de Entrega : 05 dias (Conforme Edital)  
 Pagamento : 30 dias do mês subseqüente à entrega (Conforme Edital)

Banco(s) para depósito:

BANCO DO BRASIL - Agência 8108-6 - Conta Corrente 61.027-5  
 SICREDI - Agência 0217 - Conta Corrente 33029-1

DADOS DO RESPONSÁVEL PELA ASSINATURA DO CONTRATO

Sedinei Stievens  
 Sócio Gerente  
 Nacionalidade: Brasileiro  
 Estado civil: Solteiro  
 Profissão: Empresário  
 RG: 1089436834 SJS/RS  
 CPF: 004.421.050-70  
 Endereço: Rua Rubens Derks, 105 - B. Distrito Industrial - CEP: 99706-300 - Erechim/RS  
 Email: licitacao03@inovamed-rs.com.br

RESPONSÁVEL POR PEDIDOS DE COMPRAS

Cassiano Volnei Selivon - vendas03@inovamed-rs.com.br

Item	Nosso Código	Qtde	Und	Descrição / Descrição Técnica / Observação	Preço Unitário R\$	Total Item R\$
003	966	1.700	AMP	Epinefrina 1 Mg/Ml Sol/Inj IM/IV/SC/IC 1 Ml Amp Efrinalin 1 Mg/Ml Sol/Inj IM/IV/SC C/100 Amp 1 Ml (Origem: Nacional) Fabricante: Blau Farmaceutica S/A Registro M.S.: 1.1637.0081.001-3	1,90	3.230,00

Brian Bender  
 RG 710546304  
 CPF 020572130-30

Preço Unitário: UM REAL E NOVENTA CENTAVOS

Total Item: TRÊS MIL, DUZENTOS E TRINTA REAIS

034	784	1.200	F/A	Ceftriaxona Dissodica 1 G Pó/inj IV C/Dil F/A Triaxton 1 G Pó/inj IV Caixa C/100 F/A C/Dil (Origem: Nacional) Fabricante: Blau Farmaceutica S/A Registro M.S.: 1.1637.0101.006-1	1,37	1.644,00
-----	-----	-------	-----	--	------	----------

Preço Unitário: UM REAL E TRINTA E SETE CENTAVOS

Total Item: UM MIL, SEISCENTOS E QUARENTA E QUATRO REAIS

071	36	77.000	CP	Cumarina + Troxerrutina 15/90 Mg VO Cp Varicoss 15/90 Mg Caixa C/60 Cp (3 Blisters C/20 Cp) (Origem: Nacional) Fabricante: Cifarma Registro M.S.: 1.1560.0158.002-4	0,123	9.471,00
-----	----	--------	----	---	-------	----------

Preço Unitário: CENTO E VINTE E TRÊS MILÉSIMOS DE REAL

Total Item: NOVE MIL, QUATROCENTOS E SETENTA E UM REAIS

076	596	350	FRS	Dexametasona+Neomicina+Polimixina B 1/3,5 Mg/Ml+6000 UISol Of 5 Ml Fr Maxiview 1/3,5 Mg/Ml + 6000 UI/Ml Sol Oft Caixa C/1 Frasco C/5 Ml (Origem: Nacional) Fabricante: Geolab Registro M.S.: 1.5423.0188.001-0	6,35	2.222,50
-----	-----	-----	-----	---	------	----------

Preço Unitário: SEIS REAIS E TRINTA E CINCO CENTAVOS

Total Item: DOIS MIL, DUZENTOS E VINTE E DOIS REAIS E CINQUENTA CENTAVOS

094	9	6.000	CP	Maleato de Enalapril 5 Mg VO Cp /Base Maleato de Enalapril 5 Mg C/500 Cp Sulcados (25 Blister C/20 Cp) (Origem: Nacional) Fabricante: Onefarma/Cimed Registro M.S.: 1.0481.0098.024-4	0,047	282,00
-----	---	-------	----	---	-------	--------

Preço Unitário: QUARENTA E SETE MILÉSIMOS DE REAL

Total Item: DUZENTOS E OITENTA E DOIS REAIS

102	22	3.600	CX	Acetato de Ciproterona + Etinilestradiol 2/0,035 Mg VO Cp Ferane 35 2/0,035 Mg Caixa C/21 Cp (Origem: Nacional) Fabricante: Mabra Registro M.S.: 1.7794.0007.001-9	1,85	6.660,00
-----	----	-------	----	---	------	----------

Preço Unitário: UM REAL E OITENTA E CINCO CENTAVOS

Total Item: SEIS MIL, SEISCENTOS E SESENTA REAIS

107	15	71.000	CP	Finasterida 5 Mg VO Cp Finasterida 5 Mg Caixa C/30 Cp (2 Blister C/15 Cp) (Origem: Nacional) Fabricante: Merck Registro M.S.: 1.0089.0337.001-9	0,26	18.460,00
-----	----	--------	----	---	------	-----------

Brian Bender  
RG 7105416304  
CPF 020 572 130-30

004222

uj

~~004156~~

inovamed

Página 003

Preço Unitário: VINTE E SEIS CENTAVOS

Total Item: DEZOITO MIL, QUATROCENTOS E SESSENTA REAIS

118	13	91.000	CP	Glimepirida 2 Mg VO Cp	0,072	6.552,00
Glimepirida 2 Mg Caixa C/450 Cp Sulcados (15 Blister C/30 Cp) (Origem: Nacional)						
Fabricante: Cimed						
Registro M.S.: 1.4381.0146.003-1						

Preço Unitário: SETENTA E DOIS MILÉSIMOS DE REAL

Total Item: SEIS MIL, QUINHENTOS E CINQUENTA E DOIS REAIS

138	78	5.300	CP	Levotiroxina Sodica 75 Mcg VO Cp	0,13	689,00
Levotiroxina Sodica 75 Mcg Caixa C/30 Cp (2 Blister C/15 Cp) (Origem: Alemanha)						
Fabricante: Merck						
Registro M.S.: 1.0089.0355.026-2						

Preço Unitário: TREZE CENTAVOS

Total Item: SEISCENTOS E OITENTA E NOVE REAIS

221	133	100	FRS	Travoprosta 0,04 Mg/Ml Sol Oftamica 2,5 Ml Fr	15,55	1.555,00
Travoprosta 0,04 Mg/Ml Sol Oftalmica Frasco 2,5 Ml (Origem: Nacional)						
Fabricante: Geolab						
Registro M.S.: 1.5423.0209.001-3						

Preço Unitário: QUINZE REAIS E CINQUENTA E CINCO CENTAVOS

Total Item: UM MIL, QUINHENTOS E CINQUENTA E CINCO REAIS

227	946	600	AMP	Acido Ascorbico (Vitamina C) 100 Mg/Ml Sol/Inj	0,46	276,00
IM/IV 5 Ml Amp						
Vitasantisa C 100 Mg/Ml Sol/Inj IM/IV Caixa C/100 F/A 5 Ml (Origem: Nacional)						
Fabricante: Santisa						
Registro M.S.: 1.0186.0031.001-7						

Preço Unitário: QUARENTA E SEIS CENTAVOS

Total Item: DUZENTOS E SETENTA E SEIS REAIS

Valor Total da Proposta R\$: 51.041,50 - CINQUENTA E UM MIL E QUARENTA E UM REAIS E CINQUENTA CENTAVOS

Eu, Briani Bender, Supervisora de Licitação da proponente abaixo assinado, atendendo o contido no Pregão n.º 009/2018 apresento como segue proposta para fornecimento de medicamentos para farmácia básica e psicotrópicos, para qual declaro preliminar e especificamente que:

- Concordo com as condições estabelecidas no Pregão Presencial n.º 009/2018 e anexos;
- Concordo explicitamente com as condições contratuais propostas pelo Consórcio Intermunicipal de Saúde, constantes no Pregão Presencial n.º 046/2017, caso minha proposta seja vencedora da licitação;
- Concordo que a vigência para a entrega de produtos, objeto deste Pregão Presencial, será de 12 (doze) meses, contados a partir da data de homologação.
- Concordo que a nota fiscal de venda deverá ser emitida de acordo com cada pedido e impreterivelmente apresentar o número da autorização de fornecimento que a originou, lote e validade dos produtos solicitados.

Briani Bender  
RG 7105418304  
CPF 020 572 130-30

004223

09

~~004157~~  
inovamed


Inovamed Com. de Medicamentos Ltda  
CNPJ 12 889 035/0001-02 I.E. 039/0157570  
Fone/Fax: (54) 3522 4273  
Rua Rubens Derks, 105-Lot. Rubens Derks  
B. Industrial CEP 99706-300 Erechim-RS

Página 004

- e) Concordo que os pagamentos das notas fiscais de venda serão realizados até o dia 30 (trinta) do mês posterior ao da data de emissão das mesmas, através de depósito em conta corrente, sendo que não serão efetivados pagamentos por meio de boletos;
- f) Concordo que os pedidos não serão efetuados em cima de faturamento mínimo.
- g) Concordo que o prazo de validade dos produtos deverá ser de, no mínimo 12 (doze) meses a contar da entrega.
- h) Concordo que o prazo de validade da proposta não pode ser inferior a 60 (sessenta) dias consecutivos da data da sessão de abertura desta licitação.
- O valor pelo qual me comprometo a entregar os produtos está discriminado no quadro acima.

Erechim, 11 de Abril de 2018.

Atenciosamente

  
Briani Bender  
Cargo: Supervisora de Licitações  
RG : 7105416304 SJS/RS  
CPF: 020.572.130-30

Briani Bender  
RG 7105416304  
CPF 020 572 130-30



Inscrição Estadual 039/0157570  
licitacao02@inovamed-rs.com.br

Inovamed Com. de Medicamentos Ltda  
CNPJ 12.889.035/0001-02 I.E. 039/0157570  
Fone/Fax: (54) 3522 4273  
Rua Rubens Derks, 105-Lot. Rubens Derks  
B. Industrial CEP 99706-300 Erechim-RS

### PROCURAÇÃO

**OUTORGANTE:** INOVAMED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA, pessoa jurídica, inscrita no CNPJ sob o nº 12.889.035/0001-02, sediada da Rua Rubens Derks, Nº 105, Loteamento Rubens Derks bairro Industrial, Erechim/RS, por intermédio de seus representantes legais, Sr. Jhonatan Boni, brasileiro, solteiro, empresário, inscrito no CPF sob o nº 016.789.820-59 e Carteira de Identidade nº 2105024927 SSP/RS, Sr. Vanderlei Stievens, brasileiro, solteiro, empresário, inscrito no CPF sob nº 007.304.360-55, Carteira de Identidade nº 4083341612 SSP/RS e Sr. Sedinei Roberto Stievens, brasileiro, solteiro, empresário, inscrito no CPF sob nº 004.421.050-70, Carteira de Identidade 1089436834 SSP/RS.

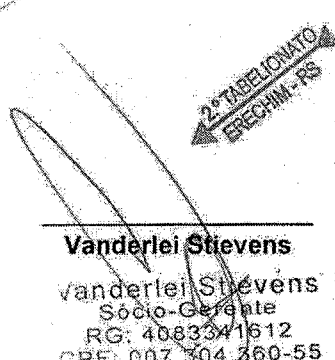
**OUTORGADO:** BRIANI BENDER, brasileira, solteira, Assistente de Licitação, regularmente inscrito no CPF sob o nº 020.572.130-30 e Carteira de Identidade nº 7105416304 SSP/RS, residente e domiciliado na Rua Antônio Kich, Nº 72, Bairro: Morada do Sol, Erechim-RS.

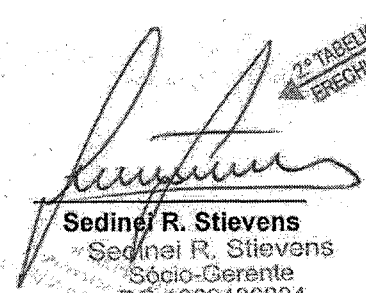
**PODERES:** Pelo presente instrumento particular de procuração, os Outorgantes nomeiam e constituem a Outorgada sua bastante procuradora dentro do território nacional, para o fim específico de representá-la em processos licitatórios com fins comerciais atinentes a atividade da Outorgante, estando autorizada a manifestar-se verbalmente, assinar atas, renunciar e interpor recursos em licitações presenciais e eletrônicas, assinar, retirar e entregar propostas, declarações e demais documentos que se façam necessários a sua habilitação, assinar instrumentos contratuais e praticar demais atos pertinentes ao certame, impreterivelmente até o dia 31 (trinta e um) do mês de Dezembro do ano de 2018 (dois mil e dezoito).

Erechim/RS, 20 de Dezembro de 2017.

  
Jhonatan Boni  
Sócio-Gerente  
RG: 2105024927  
CPF: 016.789.820-59

Jhonatan Boni  
Sócio-Gerente  
RG: 2105024927  
CPF: 016.789.820-59

  
Vanderlei Stievens  
Sócio-Gerente  
RG: 4083341612  
CPF: 007.304.360-55

  
Sedinei R. Stievens  
Sócio-Gerente  
RG 1089436834  
CPF 004 421 050-70



004225 00/159

UJ

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.679-0

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 62 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 9º, Inc. XII da Lei Estadual 9.721/2008 autentico a presença imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

**Cód. Autenticação: 40372012171438540873-2; Data: 20/12/2017 14:46:41**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C - AGE93390-DAVH  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valdir Airton Timm - Titular  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

**2º TABELIONATO**  
Bel. Waldir Airton Timm - Tabelião  
Rua Itália, 110 - 99700-014 - Erechim - RS - Fone: (54) 3321.5772  
E-mail: tabelionato@timm.not.br

Reconheço a autenticidade da firma de Sedinei Roberto Stievens que assina por INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA, indicada com a seta.

Em testemunho da verdade  
Erechim, 20 de dezembro de 2017 783844 - 31884  
Emol: R\$ 4,50 + Selo digital: R\$ 1,40 0183.01.1700007.47822

Bel. Franciela Leidi Todeschini  
Escrivente Autorizada  
2º TABELIONATO - ERECHIM-RS

**2º TABELIONATO**  
Bel. Waldir Airton Timm - Tabelião  
Rua Itália, 110 - 99700-014 - Erechim - RS - Fone: (54) 3321.5772  
E-mail: tabelionato@timm.not.br

Reconheço a autenticidade das firmas de Jhonatan Boni e Vanderelei Stievens que assinam por INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA, indicadas com as setas.

Em testemunho da verdade  
Erechim, 20 de dezembro de 2017 783844 - 31884  
Emol: R\$ 9,00 + Selo digital: R\$ 2,80 0183.01.1700007.47820 a 47821

Bel. Franciela Leidi Todeschini  
Escrivente Autorizada  
2º TABELIONATO - ERECHIM-RS

004226

ag

~~004160~~

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA1** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA1** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **20/12/2017 15:00:07 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA1** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 873014

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **20/12/2018 14:47:23 (hora local)**.

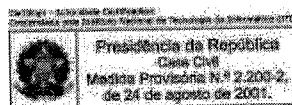
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 40372012171438540873-1 a 40372012171438540873-2

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b821a1f72d100e41abf708c4ec7fad4337fe45297775774046ea08428c25c607ad360a502598a4b64b936683b44a5523a0881b2604bb40f001dc6d1e20a5a47f8



004227 ~~004181~~

UJ

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
E TABELionato DE NOTAS - Código CNJ 08.679-0  
Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Bairro Das Estrelas - Joo Pessoa/PB - CEP 51036-000 - www.azevedobastos.pb.br - Tel. (35) 3360-5411 - Fax: (35) 3360-5412

**Autenticação Digital**

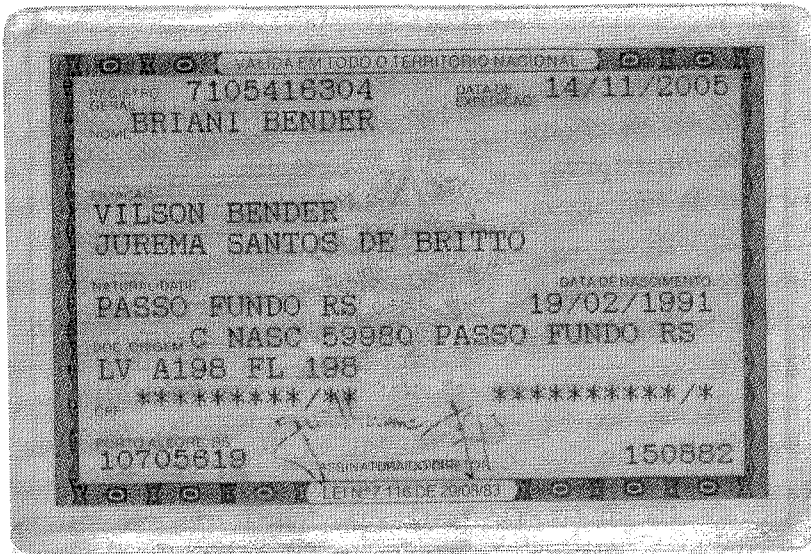
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V Bº, 41 e 62 da Lei Federal 8.936/1994 e Art. 5º Inc. XII da Lei Estadual 5.712/2008, autentico a presente imagem impressa e fotocópia dos dados do cartório que compõem o documento eletrônico aqui transcrito. O referido A verdade. Cor. 10

**Cod. Autenticação: 40370708170918440676-1; Data: 07/08/2017 09:22:58**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFN11660-7HBC  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valter de Miranda Cavalcanti  
TEUPE

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



004228

~~004162~~

09

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.870-0  
R. Francisco Galvão Pessoa, 142 - Bairro Dos Eucaliptos - CEP 28292-900 - www.cartorioazevedobastos.br - Tel: (51) 3244-5611 - Fax: (51) 3244-5611

**Autenticação Digital**

De acordo com as disposições do art. 3º e 7º da Lei Federal nº 8.933/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual nº 7.212/2008 publicado e presente imagem digitalizada, reconstrução fiel do documento autenticado e assinado eletronicamente, O Tabelião de Notas, O Sr. /a:

**Cód. Autenticação: 40370708170918440676-2; Data: 07/08/2017 09:22:58**

*[Assinatura]*  
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFN11659-DLZV  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Eduardo de Miranda Cavalheiro  
Tabelião

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



004229

~~004163~~

cg

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>3</sup>.

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

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA1** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA1** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **07/08/2017 09:51:31 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA1** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 792280

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **07/08/2018 09:22:59 (hora local)**.

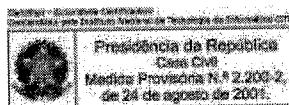
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 40370708170918440676-1 a 40370708170918440676-2

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bade522b57b9fe5a7a0f50623b60e30e57bb68f7b72f9b83e5ef43dafbfcfdc60fd360a502598a4b64b936683b44a5523ab4427c6644353cfc22d8eb7a973f2e1a



Presidência da República  
Justiça Civil  
Medida Provisória Nº 2.200-2,  
de 24 de agosto de 2001.





A(o)  
 CONSORCIO INTERM. DE SAUDE DE PATO BRANCO - PR  
 CONTROLE INTERNO N°. 340646

PREGAO PRESENCIAL N°. : 9/2018  
 PROCESSO:

ENCERRAMENTO: 17/04/2018 AS 09:00HS  
 ABERTURA : 17/04/2018 AS 09:00HS

PROPOSTA

AT. COMISSÃO DE LICITAÇÃO.

EU, EUFRASIANA ZANERATO, FARMACÊUTICA RESPONSÁVEL DA PROPONENTE ABAIXO ASSINADO, ATENDENDO O CONTIDO NO PREGÃO N° 009/2018 APRESENTO  
 C) PREGUE PROPOSTA PARA O FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS - FARMÁCIA BÁSICA E PSICOTRÓPICOS, PARA QUAL DECLARO PRELIMINAR E  
 E. ESPECIFICAMENTE QUE:

- A) CONCORDO COM AS CONDIÇÕES ESTABELECIDAS NO PREGÃO PRESENCIAL N. ° 009/2018 E ANEXOS;  
 B) CONCORDO EXPLICITAMENTE COM AS CONDIÇÕES CONTRATUAIS PROPOSTAS PELO CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE, CONSTANTES NO PREGÃO PRESENCIAL N.° 009/2018, CASO MINHA PROPOSTA SEJA VENCEDORA DA LICITAÇÃO;  
 C) CONCORDO QUE A VIGÊNCIA PARA A ENTREGA DE PRODUTOS, OBJETO DESTES PREGÃO PRESENCIAL, SERÁ DE 12 (DOZE) MESES, CONTADOS A PARTIR DA DATA DE HOMOLOGAÇÃO.  
 D) CONCORDO QUE A NOTA FISCAL DE VENDA DEVERÁ SER EMITIDA DE ACORDO COM CADA PEDIDO E IMPRETERIVELMENTE APRESENTAR O NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE FORNECIMENTO QUE A ORIGINOU, LOTE E VALIDADE DOS PRODUTOS SOLICITADOS.  
 E) CONCORDO QUE OS PAGAMENTOS DAS NOTAS FISCAIS DE VENDA SERÃO REALIZADOS ATÉ O DIA 30 (TRINTA) DO MÊS POSTERIOR AO DA DATA DE EMISSÃO DAS MESMAS, ATRAVÉS DE DEPÓSITO EM CONTA CORRENTE, SENDO QUE NÃO SERÃO EFETIVADOS PAGAMENTOS POR MEIO DE BOLETOS;  
 F) CONCORDO QUE OS PEDIDOS NÃO SERÃO EFETUADOS EM CIMA DE FATURAMENTO MÍNIMO;  
 G) CONCORDO QUE O PRAZO DE VALIDADE DOS MEDICAMENTOS DEVERÁ SER DE, NO MÍNIMO 12 (DOZE) MESES A CONTAR DA ENTREGA.  
 H) CONCORDO QUE O PRAZO DE VALIDADE DA PROPOSTA NÃO PODE SER INFERIOR A 60 (SESSENTA) DIAS CONSECUTIVOS DA DATA DA SESSÃO DE ABERTURA DESTA LICITAÇÃO.

O VALOR PELO QUAL ME COMPROMETO A ENTREGAR OS PRODUTOS ESTÁ DISCRIMINADO NO QUADRO ABAIXO:

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fabricante Obs.	Reg.Min.Saúde no Portaria Cód.DCB	Quantidade	Un.	Preço Unit.	Preço Total
000027	CALCIMEC 600 D3 FRASCO C/60CPR CARBONATO DE CALCIO 1500MG EQUIVALENTE A 600MG DE CALCIO ELEMENTAR + VITAMIVA D3 400UI	IMEC 04064186	1.4259.0008.022-8	250.000	CP	0,129	32.250,00
Preço Unit.: Cento e Vinte e Nove Milésimos de Real Preço Total: Trinta e Dois Mil, Duzentos e Cinquenta Reais							
000065	LONGACTIL 100MG CX C/20BLT X 10CPR CLORPROMAZINA 100MG, CLORIDRATO (NAO SULCADO) COMPRIMIDO REVESTIDO BLISTER FRACIONAVEL	CRISTALIA 46010032	1.0298.0226.017-2 P.344/C1 01973029	34.000	CP	0,165	5.610,00
Preço Unit.: Cento e Sessenta e Cinco Milésimos de Real Preço Total: Cinco Mil, Seiscentos e Dez Reais							
000066	LONGACTIL 25MG CX C/20BLT X 10CPR CLORPROMAZINA 25MG, CLORIDRATO (NAO SULCADO, COMPRIMIDO REVESTIDO) BLISTER FRACIONAVEL	CRISTALIA 46010034	1.0298.0226.016-4 P.344/C1 01973029	16.000	CP	0,170	2.720,00
Preço Unit.: Dezessete Centavos Preço Total: Dois Mil, Setecentos e Vinte Reais							

COMERCIAL CIRURGICA RIOCLARENSE LTDA.

Avenida 62ª, 419 – Jardim América – Fone (19) 3522-5800 – (19) 3522-5801/5802 – [vendas@rioclarense.com.br](mailto:vendas@rioclarense.com.br)  
 CEP: 13506-056 – Rio Claro – SP – CNPJ: 67.729.178/0001-49 -INSCR. EST N° 587.101.582.112

 SAC SP: (19) 3522-5804  
 MG: (31) 3439-4330

Praça Emilio Marconato, 1000 – Galpão 22 e 27 – Park Industrial – [vendas@rioclarense.com.br](mailto:vendas@rioclarense.com.br)  
 CEP: 13.820-000 – Jaguariúna – SP – Fone (19) 3522-5800 – CNPJ: 67.729.178/0004-91 E INSCR. EST N° 395.060.142.110

Rua Paulo Costa, 140 – Dist. Industrial – Jd. Piemount Sul – FONE (31) 3439-4300- FAX (31) 3439-4302/4303  
[rioclarense@mg.rioclarense.com.br](mailto:rioclarense@mg.rioclarense.com.br) CEP: 32.669.712 – BETIM -MG – CNPJ: 67.729.178-0002-20 – INSCR. EST N 062.996.580.0021

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fabricante Obs.	Reg.Min.Saúde no Portaria Cód.DCB	Quantidade	Un.	Preço Unit.	Preço Total
000096	ESPIRONOLACTONA 50MG CX C/50BLT X 10CP GEN ESPIRONOLACTONA 50MG COMPRIMIDO NÃO SULCADO	HIPOLABOR 04061861	1.1343.0155.005-7	54.500	CP	0,220	11.990,00

Preço Unit.: Vinte e Dois Centavos

Preço Total: Onze Mil, Novecentos e Noventa Reais

000097	ESTRIONIL 1MG/G CX C/1BNG X 50GR + APL ESTRIOL 1MG/G COM LACRE DE SEGURANÇA COM TAMPAS COM DISPOSITIVO DE ROMPIMENTO FABRICANTE: BALDER DETENTOR DO REGISTRO: SANVAL	SANVAL 04064299	1.0714.0216.001-5	280	TB	14,880	4.166,40
--------	---	--------------------	-------------------	-----	----	--------	----------

Preço Unit.: Quatorze Reais e Oitenta e Oito Centavos

Preço Total: Quatro Mil, Cento e Sessenta e Seis Reais e Quarenta Centavos

000100	FUROSEMIDA 40MG CX C/25BLT X 20CPR GEN FUROSEMIDA 40MG COMPRIMIDO NAO SULCADO E NÃO REVESTIDO BLISTER NÃO FRACIONAVEL	HIPOLABOR 04062052	1.1343.0153.003-1 03378012	500.000	CP	0,024	12.000,00
--------	--	-----------------------	-------------------------------	---------	----	-------	-----------

Preço Unit.: Vinte e Quatro Milésimos de Real

Preço Total: Doze Mil Reais

000178	PERMENATI 1% LOCAO CX C/50FRS X 60ML PERMETRINA 1% LOCAO	NATIVITA 04061897	1.4761.0011.003-8 05464013	2.200	FR	1,290	2.838,00
--------	---	----------------------	-------------------------------	-------	----	-------	----------

Preço Unit.: Hum Real e Vinte e Nove Centavos

Preço Total: Dois Mil, Oitocentos e Trinta e Oito Reais

000211	SULFERBEL 250MG CX C/2BLT X 25CPR SULFATO FERROSO 250MG (EQUIVALENTE A 50MG DE FERRO) COMPRIMIDO REVESTIDO	BELFAR 04062161	1.0571.0004.005-4 06404014	50.000	CP	0,098	4.900,00
--------	---	--------------------	-------------------------------	--------	----	-------	----------

Preço Unit.: Noventa e Oito Milésimos de Real

Preço Total: Quatro Mil e Novecentos Reais

						Total Geral:	76.474,40
--	--	--	--	--	--	--------------	-----------

Total Geral : Setenta e Seis Mil, Quatrocentos e Setenta e Quatro Reais e Quarenta Centavos

 VALIDADE DA PROPOSTA...: NÃO INFERIOR A 60 (SESSENTA) DIAS CORRIDOS, A CONTAR DA DATA DE SUA APRESENTAÇÃO.  
 CONDIÇÕES DE PAGAMENTO: ATÉ O DIA 30 (TRINTA) DO MÊS SUBSEQUENTE A DATA DE EMISSÃO DA NOTA FISCAL.

PRAZO DE ENTREGA.....: EM ATÉ 05 (CINCO) DIAS ÚTEIS.

ENTREGA PARCELADA.....: 12 (DOZE) MESES (VIGÊNCIA DA CONTRATAÇÃO).

LOCAL DE ENTREGA.....: SETOR DE COMPRAS/ALMOXARIFADO. - RUA AFONSO PENA, 1902 - ANCHIETA - PATO BRANCO/PR.

VALIDADE DO PRODUTO...: MÍNIMO 12 (DOZE) MESES A CONTAR DA ENTREGA.

PROCEDÊNCIA.....: OS ITENS ACIMA QUE NÃO CONSTAR PROCEDÊNCIA, CONSIDERAR NACIONAIS.

DADOS BANCÁRIOS DA PROPONENTE PESSOA JURÍDICA:

NOME DO BANCO: BANCO DO BRASIL S/A Nº 001

CÓDIGO DA AGÊNCIA: 5119-5

NÚMERO DA CONTA-CORRENTE: 700.000-6

 ENDEREÇO DO BANCO: PRAÇA DOUTOR LUCIANO ESTEVES 9  
 CENTRO, LIMEIRA/SP

ELABORAR ATAS/EMPENHOS/CONTRATOS/FATURAMENTO COM OS DADOS:

COMERCIAL CIRURGICA RIOCLARENSE LTDA.

 Avenida 62ª, 419 - Jardim América - Fone (19) 3522-5800 - (19) 3522-5801/5802 - vendas@rioclarense.com.br  
 CEP: 13506-056 - Rio Claro - SP - CNPJ: 67.729.178/0001-49 - INSCR. EST. Nº 587.101.582.112


 SP: (19) 3522-5804  
 MG: (31) 3439-4330

 Praça Emilio Marconato, 1000 - Galpão 22 e 27 - Park Industrial - vendas@rioclarense.com.br  
 CEP: 13.820-000 - Jaguariúna - SP - Fone (19) 3522-5800 - CNPJ: 67.729.178/0004-91 E INSCR. EST Nº 395.060.142.110

 Rua Paulo Costa, 140 - Dist. Industrial - Jd. Piemount Sul - FONE (31) 3439-4300- FAX (31) 3439-4302/4303  
 rioclarense@mg.rioclarense.com.br CEP: 32.669.712 - BETIM -MG - CNPJ: 67.729.178-0002-20 - INSCR. EST N 062.996.580.0021

PROponente: COMERCIAL CIRÚRGICA RIOCLARENSE LTDA  
CNPJ: 67.729.178/0004-91  
INSCRIÇÃO MUNICIPAL: 550516029/INSCRIÇÃO ESTADUAL: 395.060.142.110  
ENDEREÇO: PRAÇA EMÍLIO MARCONATO, 1000, GALPÃO 22 E 27,  
PARK INDUSTRIAL, CEP: 13.820-000, JAGUARIÚNA/SP  
CONTATOS E ENVIO DE CORRESPONDÊNCIAS NO ENDEREÇO: AV. 62-A Nº 419,  
JARDIM AMÉRICA, RIO CLARO/SP CEP: 13.506-056  
FONE: (19) 3522-5800 E-MAIL: LUCIANA.ZANERATTO@RIOCLARENSE.COM.BR  
SITE: WWW.RIOCLARENSE.COM.BR

DECLARO GARANTIR A QUALIDADE EM TODO O OBJETO DESTA LICITAÇÃO, GARANTINDO SUA REPOSIÇÃO IMEDIATA QUANDO CONSTATADO QUALQUER PROBLEMA DE ORDEM TÉCNICA, NO PRAZO MÁXIMO E IMPROPRIOGÁVEL DE 48 (QUARENTA E OITO) HORAS, CONTADOS DA NOTIFICAÇÃO, SEM CUSTOS ADICIONAIS À CONTRATANTE.

DECLARAMOS QUE OS MEDICAMENTOS CONSTANTES NO ANEXO I, ITEM 130 DO RICMS/02 SÃO INSENTOS DE ICMS, PORTANTO OS PREÇOS PROPOSTOS EM ESPECIAL PARA ESTES MEDICAMENTOS, ESTÃO DESONERADOS DE ICMS, OU SEJA, LIQUIDOS.

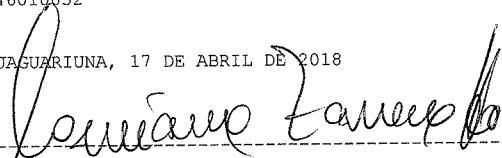
DECLARO QUE ESTAMOS DE ACORDO COM TODAS AS EXIGÊNCIAS DO EDITAL E SEUS ANEXOS, BEM COMO, TODA LEGISLAÇÃO VIGENTE.

INFORMA E ORIENTA OS RESPONSÁVEIS TÉCNICOS DA ÁREA DA SAÚDE, QUE DE ACORDO COM AS PORTARIAS DE Nº 802 DE 08/10/1998 E 344 DE 12/05/1998 EMITIDAS PELA SECRETARIA DE VIGILÂNCIA EM SAÚDE DO MINISTÉRIO DA SAÚDE E EXIGÊNCIAS DAS VIGILÂNCIAS SANITÁRIAS ESTADUAIS E MUNICIPAIS QUE É TERMINANTEMENTE PROIBIDO O DISTRIBUIDOR PROCEDER AO FRACIONAMENTO/VIOLAR AS EXIGÊNCIAS SECUNDÁRIAS.

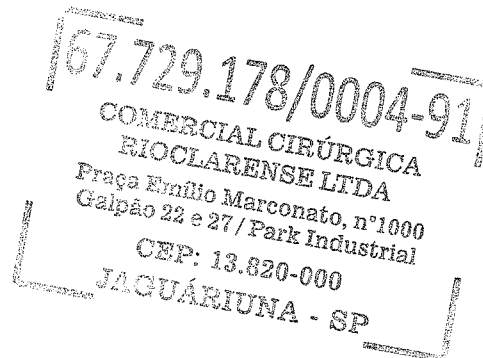
DESTA FORMA, OS PEDIDOS/EMPENHOS/ORDENS DE FORNECIMENTO DEVEM CONTINUAR SENDO SOLICITADOS PELA MENOR UNIDADE, PORÉM, ADEQUADAS ÀS NOSSAS EMBALAGENS COMERCIAIS OFERTADAS E ADJUDICADAS NO CERTAME.

46010032

JAGUARIUNA, 17 DE ABRIL DE 2018

  
LUCIANA ZANERATTO  
RG: 23.016.023-2 SSP/SP CPF: 192.141.648-35  
FARMACÊUTICA RESPONSÁVEL

Comercial Cirúrgica Rioclarense Ltda.  
Luciana Zaneratto  
CRF-SP 125642-9 Farmacêutica Resp.  
RG 23.016.023-2  
CPF 192.141.648-35



COMERCIAL CIRURGICA RIOCLARENSE LTDA.

Avenida 62ª, 419 – Jardim América – Fone (19) 3522-5800 – (19) 3522-5801/5802 – vendas@rioclarense.com.br  
CEP: 13506-056 – Rio Claro – SP – CNPJ: 67.729.178/0001-49 - INSCR. EST. Nº 587.101.582.112

 **SAC** SP: (19) 3522-5804  
MG: (31) 3439-4330

Praça Emílio Marconato, 1000 – Galpão 22 e 27 – Park Industrial – vendas@rioclarense.com.br  
CEP: 13.820-000 – Jaguariuna – SP – Fone (19) 3522-5800 – CNPJ: 67.729.178/0004-91 E INSCR. EST Nº 395.060.142.110

Rua Paulo Costa, 140 – Dist. Industrial – Jd. Piemount Sul – FONE (31) 3439-4300- FAX (31) 3439-4302/4303  
rioclarense@mg.rioclarense.com.br CEP: 32.669.712 – BETIM -MG – CNPJ: 67.729.178-0002-20 – INSCR. EST N 062.996.580.0021



## Proposta de Preços

Ao Estado do Paraná  
 Consórcio Intermunicipal de Saúde – CONIMS  
 Departamento de Licitação e Contratos  
 Pregão Presencial nº 09/2018

### 1. Informações Gerais da Proponente

Razão Social	Promefarma Representações Comerciais Ltda.
CNPJ	81.706.251/0001-98
NIRE	4120226107-1
Inscrição Estadual	10176046-40
Inscrição Municipal	00223204-6
Endereço	Rua Professor Leônidas Ferreira da Costa, 847 – Parolin – CEP: 80.220-410
Cidade/UF	Curitiba/PR
Telefone	(41) 3052 7900

### 2. Informações Bancárias

Itaú	AG: 3836 C/C: 31.404-1
Bradesco	AG: 0926 -1 C/C: 144795-5
Caixa Econômica Federal	AG: 1286 OP: 003 C/C: 277-5
Banco do Brasil	AG: 3007-4 C/C: 101260-6
Santander	AG: 3837 C/C: 13001852-7

### 3. Dados do Representante Legal para assinatura de Ata de Registro de Preços

Nome	Sirlei Terezinha Zambrin
Função	Gerente de Vendas
CPF	457.063.879-15
RG	3.104.120-1 SSP/PR
E-mail	licitacao1@promefarma.com.br

### Setores e Contatos

Setor de Contratos	(41) 3052 7916 - <a href="mailto:contratos@promefarma.com.br">contratos@promefarma.com.br</a>
Setor de Empenhos	(41) 3052 7914 / 7919 - <a href="mailto:empenhos@promefarma.com.br">empenhos@promefarma.com.br</a>
Setor de Licitação	(41) 3052 7921 - <a href="mailto:licita04@promefarma.com.br">licita04@promefarma.com.br</a> / <a href="mailto:licita05@promefarma.com.br">licita05@promefarma.com.br</a>

#### Do Fracionamento – Conforme o art. 10 da RDC nº 80/2006 da ANVISA:

Para efetivo cumprimento da Lei 5991/73, art. 4º, parágrafo XVI, expedido pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), que trata da obrigatoriedade de se fornecer medicamentos e materiais hospitalares na embalagem original, solicitamos que no momento da emissão do empenho, sejam respeitadas as quantidades informadas na proposta financeira para cada produto em embalagem original.

Art. 4º Para efeitos desta Lei são adotados os seguintes conceitos:

XVI - Distribuidor, representante, importador e exportador - empresa que exerça direta ou indiretamente o comércio atacadista de drogas, medicamentos em suas embalagens originais, insumos farmacêuticos e de correlatos.

Dessa forma, acreditamos estar colaborando com a integridade e qualidade dos produtos fornecidos, além de facilitar nos processos de rastreamento dos itens em estoque ou em trânsito.

Declaramos concordar e aceitar todas as especificações impostas no edital do Pregão Presencial nº 09/2018, propondo-nos a executar o contrato conforme as exigências, obedecendo ao edital de licitação.

Promefarma Representações Comerciais Ltda. - CNPJ: 81.706.251/0001-98 - Inscrição Estadual: 101.76046-40  
 Rua Prof. Leônidas Ferreira da Costa, 847 - Parolin - CEP: 80220-410 - Curitiba - PR.  
 Telefone: (41) 3052-7900 / Fax: (41) 3052-7922  
 E-mail: [promefarma@promefarma.com.br](mailto:promefarma@promefarma.com.br)

[www.promefarma.com.br](http://www.promefarma.com.br)

Concordamos que a nota fiscal de venda deverá ser emitida de acordo com cada pedido e impreterivelmente apresentar o número da autorização de fornecimento que a originou, lote e validade dos produtos solicitados.

Concordamos que os pedidos não serão efetuados em cima de faturamento mínimo.

Declaramos que nos preços propostos já estão incluídos todos os custos necessários ao cumprimento do objeto desta licitação.

Apresentamos abaixo nossa proposta comercial para fornecimento dos itens subcitados, que integra o instrumento convocatório da licitação em epígrafe.

Item	Quant.	Unid.	Descrição	Embalagem	QUANTIDADE POR CAIXA	Laboratório	Nome Comercial	RMS ANVISA	Origem	Valor Unitário	Valor Total
1	8.000	Cpr	Ácido Fólico 5mg	BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	500 /	Natulab	Afolic	1384100500167	Nacional	R\$0,039	R\$312,00
10	21.000	Cpr	Atorvastatina Cálcica 10mg	CT BL 3X10	30	Hypera/ Brainfarma	Atorvastero	1558404210049	Nacional	R\$0,342	R\$7.182,00
11	2.800	Cpr	Atorvastatina Cálcica 20mg	CT BL 3X10	30 /	Hypera/ Brainfarma	Atorvastero	1558404210227	Nacional	R\$0,307	R\$859,60
14	1.000	Frs	Dexclorfeniramina (Maleato) 0,4mg/ml + Betametasona 0,05mg/ml - 120ml	CX 50 FR PLAS OPC X 120 ML + 50 CP MED	50 /	Hypera/ Brainfarma	Genérico	1558401140023	Nacional	R\$3,750	R\$3.750,00
15	200	Amp	Betametasona (Fosfato) 4mg/ml - 1ml	CT AMP VD INC X 1 ML	1 /	Hypera/ Cosmed	Celestone	1781707850068	Nacional	R\$4,550	R\$910,00
18	5.000	Cpr	Bisacodil 5mg	CX C/ 20 CPR	20 /	União Química	Bisalax	1049711680017	Nacional	R\$0,130	R\$650,00
20	6.200	Amp	Escopolamina (Butilbrometo) 4mg/ml (20mg/5ml) + Dipirona 500mg/ml (2,5g/5ml) - 5ml	CX 100 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP)	100 /	Farmace	Genérico	1108500260033	Nacional	R\$1,332	R\$8.258,40
22	57.000	Cpr	Escopolamina (Butilbrometo) 10mg	CX 20 CPR	20 /	União Química	Uni Hioscin	1049712310019	Nacional	R\$0,450	R\$25.650,00
26	238.000	Cpr	Carbonato de Cálcio 1500mg (600mg de Cálcio Elementar) + Vitamina D 200UI	COM CX FR PLAS OPC X 3000	3000 /	Natulab	Osteofix	1384100290189	Nacional	R\$0,140	R\$33.320,00
27	250.000	Cpr	Carbonato de Cálcio 1500mg (600mg de Cálcio Elementar) + Vitamina D 400UI	CX FR PLAS OPC X 3000	3000 /	Natulab	Osteofix	1384100290464	Nacional	R\$0,155	R\$38.750,00
30	18.000	Cpr	Carvedilol 25mg	CT 2 BL AL PLAS INC X 15	30 /	Biolab	Ictus	1097401460078	Nacional	R\$0,170	R\$3.060,00
31	300.000	Cpr	Carvedilol 6,25mg	CT BL AL PLAS INC X 60	60 /	Biolab	Ictus	1097401460124	Nacional	R\$0,157	R\$47.100,00
32	1.000	Cpr	Castanha da Índia (Aesculus Hippocastanum) 300mg	CT 3 BL AL PLAS INC X 30	30	Natulab	Varivax	1384100430037	Nacional	R\$0,389	R\$389,00
35	4.000	Frs	Cetoprofeno 100mg/ml IV	CT 50 FA VD INC (EMB HOSP)	50 /	União Química	Artrinid	1049700040097	Nacional	R\$2,340	R\$9.360,00
37	110.000	Cpr	Ciclobenzaprina 10mg	CX 30 REVESTIDO	30 /	Althala	Genérico	1351700170064	Nacional	R\$0,181	R\$19.910,00
38	16.000	Cpr	Cilostazol 100mg	CT 2 BL AL PLAS INC X 15	30 /	Biolab	Claudic	1097401740054	Nacional	R\$0,483	R\$7.728,00
39	82.000	Cpr	Ciprofloxacino (Cloridrato) 500mg	CT BL AL PLAS INC X 300 (20x15)	300 /	Prati	Genérico	1256801500099	Nacional	R\$0,189	R\$15.498,00
46	200	Bis	Acetato de Retinol 10.000UI/G + Aminoácidos 25mg/g + Metionina 5mg/g + Cloranfenicol 5mg/g	CT BG AL X 3,5 G	1 /	LatinoFarma	Regencei	1172500140013	Nacional	R\$9,340	R\$1.868,00

			3,5g								
49	2.800	Cpr	Clomipramina (Cloridrato) 75mg	CT BL AL PLAS INC X 20	20 /	Sandoz / Novartis	Anafranil SR	1006800610010	Nacional	R\$2.695	R\$7.546,00
57	650	Cpr	Naltrexona (Cloridrato) 50mg	COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	30 /	União Química	Uninaltrex	1049713100026	Nacional	R\$2,032	R\$1.320,80
63	74.000	Cpr	Tiamina 300mg	CT BL AL PLAS ACLAR X 600 (60X10)	600 /	Prati	Nervamin	1256802230052	Nacional	R\$0,198	R\$14.652,00
64	900	Cpr	Tizanidina 2mg	CT BL AL PLAS BCO OPC X 30	30 /	Sandoz / Novartis	Sirdalud	1006800550107	Nacional	R\$0,982	R\$883,80
65	34.000	Cpr	Clorpromazina 100mg C1	100 comp Blister Fracionável	100 /	União Química	Clorpromaz	1049701550048	Nacional	R\$0,205	R\$6.970,00
	80	Cart	Desogestrel 0,075mg	CT 28CPR	28 /	Sandoz	Genérico	1004705170010	Nacional	R\$8,260	R\$660,80
77	3.500	Frs	Dexametasona 0,1mg/ml - 120ml	CX 60 FR PLAS AMBAR X 120 ML + CP 15 ML	60 /	Sobral	Acetazona	1096300460031	Nacional	R\$1,388	R\$4.858,00
78	12.000	Bis	Dexametasona 1 mg/g - 10g	CX 50 bis	50 /	Sanval	Genérico	1071402490023	Nacional	R\$0,787	R\$9.444,00
79	6.000	Amp	Dexametasona 2mg/ml - 1ml	CX 100 AMP VD INC X 1 ML (EMB HOSP)	100 /	Farmace	Genérico	1108500320028	Nacional	R\$0,491	R\$2.946,00
81	4.600	Amp	Cianocobalamina 5000mcg + Piridoxina 100mg + Tiamina 100mg + Dexametasona 4mg/ml	CX 3 AMP I + 3 AMP II VD INC	3 /	Merck Serono	Dexa Citoneurin	1008903780020	Nacional	R\$8,141	R\$37.448,60
84	73.000	Cpr	Diazepam 10mg B-1	CT BL X30	30 /	Hypera / Neoquímica	Genérico	1558401210161	Nacional	R\$0,084	R\$6.132,00
85	300	Bis	Diclofenaco Dietilamônio 11,6mg/g - 60g	Embalagem c/100	100 /	Sobral	Diclofan gel	1096300620020	Nacional	R\$2,970	R\$891,00
86	34.000	Cpr	Betastina (Dicloridrato) 24mg	CX 30 CPR	30 /	Althaia	Genérico	1351700190146	Nacional	R\$0,303	R\$10.302,00
88	220.000	Cpr	Diosmina 450mg + Hesperidina 50mg - 60	CT BL AL PLAS INC X 6 X 10	60 /	Hypera / Brainfarma	Flavonid	1558402540017	Nacional	R\$0,350	R\$77.000,00
90	200	Amp	Betametasona (Dipropionato) 5mg/ml (6,405 ml/mg) + Betametasona (Fosfato) 2mg/ml (2,630 mg/ml) - 1ml	CT AMP VD INC X 1 ML	1 /	Hypera / Brainfarma	Genérico	1558400060034	Nacional	R\$2,437	R\$487,40
97	280	Bis	Estríol 1mg/g - 50g	CX c/ 50	50 /	Sanval	Estrionil	1071402160015	Nacional	R\$30,090	R\$8.425,20
102	3.600	Cart	Ciproterona (Acetato) 2mg + Etinilestradiol 0,035mg cartela com 21	Cart. c/3 blt. 63 cpr. Revestido.	63 /	Melcon	Dunia 35	1558900090031	Nacional	R\$2,091	R\$7.527,60
106	100	Amp	Hidróxido Férrico (Sacarato) 20mg/ml IV - 5ml	CX c 5 Amp	5 /	União Química/ Claris	Sucrofer	1427700350023	India	R\$5,588	R\$558,80
107	71.000	Cpr	Finasterida 5mg	COM VER CT BL AL PLAS INC X 30	30 /	Merck Genéricos	Genérico	1008903370019	Nacional	R\$0,318	R\$22.578,00
108	1.600	Frs	Fluocinolona (Acetonido) 0,275mg + Sulfato de Neomicina	FR PLAS OPC GOT 5ML CX/50	50 /	Elofar	Eiotin	1038500160026	Nacional	R\$3,300	R\$5.280,00



# Promefarma

Produtos Médicos Farmacêuticos

			3,850mg + Sulfato de Polimixina B + Cloridrato de Lidocaína 20mg Sol Otol - 5ml	FRS							
111	75.300	Cps	Gabapentina 300mg - C1	30X10 CPS-VP	300 /	Prati	Genérico	1256802380054	Nacional	R\$0,417	R\$31.400,10
117	420.000	Cpr	Glibencamida 5mg	CT BL AL PLAS INC 25 BLISTER X 20 COMP.	500 /	Medquímica	Gliconil	1091700640028	Nacional	R\$0,019	R\$7.980,00
119	700	Amp	Haloperidol Decanoato 70,52mg/ml ou 50mg/mL inj - 1ml	3 amp 1mL	3 /	União Química	Decan Haloper	1049711330016	Nacional	R\$6,430	R\$4.501,00
124	3.000	Frs	Hidrocortisona (Succinato Sódico) 500mg IV IM + Dil.	CX 50 FA VD INC (EMB HOSP)	50 /	União Química	Cortisonal	1049700200124	Nacional	R\$5,489	R\$16.467,00
127	4.150	Frs	Hidróxido de Alumínio Puro 61,5mg/ml (60mg/ml Al) - 100ml	CX 100ML X 50	50 /	Natulab	Alumimax	NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC ANVISA n° 1992006 AFE n° 1062410	Nacional	R\$1,865	R\$7.739,75
132	1.400	Cpr	Lamotrigina 50mg	CX c/ 30	30 /	Althais	Genérico	1351700080049	Nacional	R\$0,355	R\$497,00
134	7.800	Cpr	Levofloxacino 500mg	CT BL Ac/AL X 10	10 /	Sandoz	Genérico	1004704340079	Nacional	R\$1,052	R\$8.205,60
136	7.500	Cpr	Levotiroxina Sódica 125mcg	CT BL Ac/AL X 30 (BL 15 comp)	30 /	Merck Genéricos	Genérico	1008903920132	México	R\$0,186	R\$1.395,00
137	6.000	Cpr	Levotiroxina Sódica 200mcg	CT BL Ac/AL X 30 (BL 15 comp)	30 /	Merck Genéricos	Genérico	1008903920221	México / Alemanha	R\$0,451	R\$2.706,00
138	5.300	Cpr	Levotiroxina Sódica 75mcg	CT BL Ac/AL X 30 (BL 15 comp)	30 /	Merck Genéricos	Genérico	1008903920078	México / Alemanha	R\$0,160	R\$848,00
139	23.500	Cpr	Levotiroxina Sódica 100mcg	CT BL Ac/AL X 50 (BL 25 comp)	50 /	Merck	Euthyrox	1008902020707	México / Alemanha	R\$0,074	R\$1.739,00
140	6.000	Cpr	Levotiroxina Sódica 150mcg	CT BL Ac/AL X 30 (BL 15 comp)	30 /	Merck Genéricos	Genérico	1008903920167	México	R\$0,192	R\$1.152,00
141	48.500	Cpr	Levotiroxina Sódica 50mcg	CT BL Ac/AL X 50 (BL 25 comp)	50 /	Merck	Euthyrox	1008902020642	México / Alemanha	R\$0,074	R\$3.589,00
12	100	Frs	Lidocaína (Cloridrato) 20mg/ml - 20ml	CX 12 FA VD INC X 20 ML (EMB HOSP)	12 /	União Química	Lidojet	1049701110026	Nacional	R\$5,990	R\$599,00
144	2.750	Bis	Lidocaína (Cloridrato) 2% - 30g	20 MG/G GEL TOP CX 50 BG AL X 30G (EMB HOSP)	50 /	Hypera / Brainfarma	Lidogel	1558401620025	Nacional	R\$2,500	R\$6.875,00
146	#####	Cpr	Losartan Potássico 50mg	CT BL AL PLAS INC X 300 (20x15)	300 /	Prati	Genérico	1256802020031	Nacional	R\$0,034	R\$71.468,00
156	2.100	Cpr	Mesalazina 800mg	BL AL PLAS INC X 30	30 /	Hypera / Brainfarma	Genérico	1558403500035	Nacional	R\$0,720	R\$1.512,00
157	22.700	Cpr	Metformina (Cloridrato) 500mg	CX 400 (40 X 10 comp) CPR	400 /	Prati	GENÉRICO	1256801510061	Nacional	R\$0,064	R\$1.452,80
158	520.000	Cpr	Metformina (Cloridrato) 850mg	COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	60 /	Merck Genéricos	Genérico	1008902750055	Nacional	R\$0,048	R\$24.960,00
159	41.100	Amp	Metoclopramida (Cloridrato) 10mg 2 ml	CT 120 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	120 /	Farmace	Metrofarma	1108500210028	Nacional	R\$0,364	R\$14.960,40

160	109.500	Cpr	Metoclopramida (Cloridrato) 10mg	CT 2 BL AL PLAS INC X 10	20	Hipolabor	Novosil	1134300520057	Nacional	R\$0,120	R\$18.140,00
161	7.400	Cpr	Metoprolol (Succinato) 25mg	CT BL AL PLAS TRANS X 30	30	Hypera/ Accord / Intas Pharmaceuticals LTD. - INDIA	Genérico	1553700400042	Índia	R\$0,421	R\$3.115,40
162	14.000	Cpr	Nifedipino 10mg	CX C/ 30	30	Hypera/ Brainfarma	Neo Fedipina	1558401690023	Nacional	R\$0,131	R\$1.834,00
163	236.000	Cpr	Nifedipino Retard 20mg	25 BLISTER X 20 COMP.	500	Medquímica	Nifedipress Retard	1091700340059	Nacional	R\$0,062	R\$14.632,00
164	23.000	Cps	Nitrofurantoina 100mg	CT BL AL PLAS INC X 28	28	Hypera/ Cosmed/ Mantecorp	Macrofantina	1781707870034	Nacional	R\$0,270	R\$6.210,00
167	5.000	Cps	Orlistate 120mg	CT BL AL PLAS OPC X 84	84	Hypera/ Brainfarma	Genérico	1558405270053	Nacional	R\$1,675	R\$8.375,00
170	1.000	Frs	Oxcarbamazepina 60mg/ml - 100ml	CX c 1 fr + seringa dosadora	1	União Química	Oxcarb	1049712130207	Nacional	R\$25,820	R\$25.820,00
171	1.000	Cpr	Pantoprazol 20mg	CT BL AL AL X 28	28	Sandoz	Pantopaz	1004703070035	Nacional	R\$0,188	R\$188,00
172	50.200	Cpr	Pantoprazol 40mg	CT BL AL AL X 28	28	Melcon	Pantomix 40	1558900100086	Nacional	R\$0,249	R\$12.499,80
173	80.100	Cpr	Diclofenaco Sódico 50mg + Paracetamol 300mg + Cafeína 30mg + Carisoprodol 125mg	CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)	200	Hypera/ Brainfarma	Torsilax	1558402340093	Nacional	R\$0,132	R\$10.573,20
174	124.500	Cpr	Paracetamol 750mg	CT BL AL PLAS INC X 480 (40x12)	480	Prati	Genérico	1256800500125	Nacional	R\$0,075	R\$9.337,50
177	30.800	Cpr	Passiflora Incarnata 260mg	CX BL AL PLAS INC X 500	500	Natulab	Seakalm	1384100390043	Nacional	R\$0,357	R\$10.995,60
178	2.200	Frs	Permetrina 1% - 60ml	CX 50 FR 60ML sem pente	50	Ifal	Ploxina	1353100020084	Nacional	R\$1,534	R\$3.374,80
185	38.200	Cpr	Prednisona 5mg	BL AL PLAS INC X 20	20	Hypera/ Brainfarma	Corticóten	1558400780010	Nacional	R\$0,104	R\$3.972,80
188	500	Bis	Clobetasol (Propionato) 0,5mg/g 30g pomada	CX 50 BG AL X 30 G (EMB. HOSP.)	50	Hypera/ Brainfarma	PROPIOSOL	1558403430088	Nacional	R\$3,560	R\$1.780,00
193	132.600	Cpr	Risperidona 1mg C1	CX C/ 30CPR Blister fracionável	30	União Química	Vivedal	1049711340054	Nacional	R\$0,125	R\$16.575,00
194	48.000	Cpr	Risperidona 2mg C1	CX C/ 30CPR Blister fracionável	30	União Química	Vivedal	1049711340070	Nacional	R\$0,315	R\$15.120,00
195	6.200	Cpr	Rivaroxaban 10mg	10 MG COM REV CT BL AL PP X 30	30	Bayer	Xarelto	1705600480071	Alemanha	R\$6,850	R\$42.470,00
196	1.800	Cpr	Rivaroxaban 20mg	20 MG COM REV CT BL AL PP X 28	28	Bayer	Xarelto	1705600480217	Alemanha	R\$6,850	R\$12.330,00
197	12.000	Cpr	Rosuvastatina Cálcica 10mg	CT BL AL/AL X 30	30	Sandoz	Genérico	1004704990022	Nacional	R\$0,396	R\$4.752,00
198	9.700	Env	Sais Para Reidratação 27,9g	C/ 50	50	Natulab	Hidraplex	Not Simp CFE ROC 19906	Nacional	R\$0,485	R\$4.704,50
202	55.000	Cpr	Sinvastatina 40mg	CT BL AL OPLAS INC 3 X 10	30	Sandoz	Sinvastacor	1004702700175	Nacional	R\$0,125	R\$6.875,00
205	5.000	Cpr	Sulfametoxazol 800mg + Trimetoprima 160mg	CT BL AL PLAS INC X	400	Prati	Genérico	1256802090064	Nacional	R\$0,275	R\$1.100,00

				400							
212	3.000	Frs	Sulfato Ferroso 25mg/ml (eq. Fe 5mg/ml) - 100ml	CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML	50	Natulab	Masferol	1384100040182	Nacional	R\$1.245	R\$3.735,00
220	4.500	Amp	Tramadol (cloridrato) (100mg) 50mg/ml c/ 2ml solução injetável A4	cx c 50	50	União Química	Genérico	1049713130049	Nacional	R\$0,799	R\$3.595,50
230	1.400	Frs	Polivitaminico (Vit. A, Vit B1, Vit B2, Vit. B6, Vit. C, Vit D, Vit E, Vit B5, Vit H, Vit B3) - 20ml	FR GTS. 20ML	1	Natulab	Protowin	RDC 27 de 06 de agosto de 2010	Nacional	R\$6,560	R\$9.184,00
										<b>R\$907.082,75</b>	

Valor Total: R\$907.082,75 (novecentos e sete mil e oitenta e dois reais e setenta e cinco centavos).

- Validade da Proposta: 60 (sessenta) dias
- Prazo para Entrega: 05 (cinco) dias
- Prazo para Pagamento: 30 (trinta) dias
- Validade dos Medicamentos: 12 (doze) meses
- Vigência do Contrato: 12 (doze) meses

Curitiba/PR, 17 de abril de 2018.



Sirlei Terezinha Zambrin

Representante Legal

RG: 3.104.120-1 SSP-PR / CPF: 457.063.879-15

Promefarma Representações Comerciais Ltda.

CNPJ: 81.706.251/0001-98

81.706.251/0001-98

PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES  
COMERCIAIS LTDA.

R. PROF. LEÔNIDAS FERREIRA DA COSTA, 847  
VL. PAROLIN - CEP 80220-410  
CURITIBA - PARANÁ

~~004173~~**Proposta - PP 09/2018 - PROMEFARMA**

004239

ag

De: [licita04@promefarma.com.br](mailto:licita04@promefarma.com.br)  
Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
Cópia: [licitacao1@promefarma.com.br](mailto:licitacao1@promefarma.com.br)  
Cópia oculta:  
Assunto: Proposta - PP 09/2018 - PROMEFARMA  
Enviada em: 24/04/2018 | 09:25  
Recebida em: 24/04/2018 | 09:25

image001.png 26.79 KB

PROPOSTA - ... .PDF 6.94 MB

Prezados, bom dia.  
Tudo bem?

Segue em anexo a proposta de preços referente ao Pregão Presencial nº 09/2018 – medicamentos – com as quantidades por caixa reajustados.

Qualquer dúvida, mantenho-me à disposição.

Cordialmente,

Adriana Pit Andrade  
Setor de Licitação  
Fone: (41) 3052-7921 - [licita04@promefarma.com.br](mailto:licita04@promefarma.com.br)  
Curitiba/PR  
<http://www.promefarma.com.br>



Livre de vírus. [www.avast.com](http://www.avast.com).





# Distribuidora de medicamentos

## PROPOSTA COMERCIAL

Ao Consórcio Intermunicipal de Saúde - CONIMS

004240  
09  
~~004174~~

### REF. PREGÃO PRESENCIAL Nº 9/2018

ITEM	CODIGO	DESCRIÇÃO DOS PRODUTOS	MARCA	APRESENTAÇÃO	QUANTIDADE	EMBALAGEM	VALOR UNITARIO	VALOR TOTAL
4	46010002	Alprazolam 0,5mg comp	E.M.S	COMP	10.000	cx c/ 30 comp	R\$ 0,089	R\$890,00
23	4061826	Brometo de n-butilescopolamina 20mg 1ml inj	HIPOLABOR	AMP	3.000	CX C/ 100 amp	R\$ 0,799	R\$2.397,00
36	4063160	Cetorolaco de Trometamina 10mg cpr	E.M.S SIGMA	comp	300	cx c/ 20caps	R\$ 2,680	R\$804,00
87	4060058	Dimenidrato+cloridrato de piridoxina+glicose+frutose 30mg+50mg+100mg+1000mg sol injetavel	TAKEDA	AMP	1.000	CX C/ 100 amp	R\$ 5,100	R\$5.100,00
125	4062205	Hidroxido de magnesio+dimeticona 240ml	LEGRAND	fr	1.200	UND	R\$ 6,550	R\$7.860,00
145	46010189	Lorazepam 2mg comp	GERMED	comp	30.900	cx c/ 20 comp	R\$ 0,109	R\$3.368,10
176	46010068	Paroxetina 25mg, liberação controlada	GSK	comp	20.000	cx c/ 30 comp	R\$ 3,890	R\$77.800,00
184	4062528	Policresuleno + cloridrato de cinchocaina pomada 30g	MEDLEY	BISN	350	und	R\$ 18,890	R\$6.611,50
192	46010148	Quetiapina 25mg comp	GERMED	comp	46.700	cx c/ 30 comp	R\$ 0,162	R\$7.565,40
215	4062603	Timomodulina xarope 120ml 20mg/5ml	ACHE	FR	100	UND	R\$ 89,990	R\$8.999,00
<b>VALOR TOTAL DA PROPOSTA:</b>								<b>R\$121.395,00</b>

FABIO E. REBONATTO  
CPF 046.973.639-90  
RESPONSÁVEL LEGAL

28.093.678/0001-85

F&F DIST. DE MEDICAMENTOS  
LTDA

Rua Genuino Piacentini,59  
Santa Terezinha

85506-220 Pato Branco PR





Rodovia BR 480, 795, CENTRO  
BARÃO DE COTEGIPE – RS CEP: 99740-000  
CNPJ: 03.652.030/0001-70 INSC. EST 170/0004449  
FONE/FAX: 54 3523 2700  
medicamentos@centermedi.com.br

004175

004241

ug

Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.

**PROPOSTA REALINHADA**

Data de Abertura e Horário: 17 de Abril de 2018 Às 13h00min.

Ao Consorcio Intermunicipal de Saúde (CONIMS) - PR

Pregão Presencial N°. 009/2018

Entrega dos Envelopes: até às 09h00min.

**I. IDENTIFICAÇÃO DA EMPRESA:**

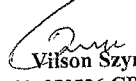
Razão Social da Licitante: Centermedi Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.	
Endereço: Br 480, n°. 795.	
CNPJ: 03.652.030/0001-70	Telefone: 54 3523-2700
Fax: 54 3523-2700	E mail: licitacao@centermedi.com.br
Cidade: Barão de Cotegipe	Estado: RS Cep: 99740-000

**OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS PARA AQUISIÇÃO PARCELADA DE MEDICAMENTOS – FARMÁCIA BÁSICA E PSICOTRÓPICOS, TENDO POR OBJETO A CONTRATAÇÃO DE FORNECEDORES PARA ATENDER A DEMANDA DOS MUNICÍPIOS QUE FAZEM PARTE CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE**

ITEM	CÓDIGO	UNID	QTD	DESCRIÇÃO DO PRODUTO	MARCA	CAIXA /C	V. UNIT	V. TOTAL
17	4063119	un.	300	Bimatoprost 0,3mg/ml - 3ml colírio	GEOLAB	CAIXA /C 01	25,290	RS 7.587,00
58	46010121	un.	5.400	Cloridrato de nortriptilina 50 mg cáps.	RANBAXY	CAIXA /C 30	0,518	RS 2.797,20
130	4062073	un.	15.000	Isossorbida 40 mg cáps.	ZYDUS	CAIXA /C 20	0,230	RS 3.450,00
133	4064350	un.	143.000	Levodopa 250 mg + Carbidopa 25 mg compr.	CRISTALIA	CAIXA /C 200	0,719	RS 102.817,00
160	4062100	un.	109.500	Metoclopramida 10 mg compr.	HIPOLABOR	CAIXA /C 500	0,072	RS 7.884,00
166	4062118	un.	17.500	Norfloxacino 400 mg compr.	PHARMASCIENCE	CAIXA /C 14	0,177	RS 3.097,50
174	4062126	un.	124.500	Paracetamol 750 mg compr.	ZYDUS	CAIXA /C 200	0,038	RS 7.221,00
199	4062151	fr.	250	Salbutamol 100 mcg - spray	PHARMASCIENCE	CAIXA /C 01	5,500	RS 1.375,00
TOTAL GERAL				cento e trinta e seis mil, duzentos e vinte e oito reais e setenta centavos				RS 136.228,70

**2. CONDIÇÕES DA PROPOSTA:**

- ❖ Eu, Vilson Szymanski, Sócio-Gerente, da proponente abaixo assinado, atendendo o contido no Pregão n.º 009/2018 apresento como segue proposta para o fornecimento de medicamentos – farmácia básica e psicotrópicos, para qual declaro preliminar e especificamente que:
- ❖ Que concordamos com as condições estabelecidas no Pregão Presencial n.º 009/2018 e anexos.
- ❖ Que concordamos explicitamente com as condições contratuais propostas pelo Consórcio Intermunicipal de Saúde, constantes no Pregão Presencial n.º 009/2018, caso minha proposta seja vencedora da licitação.
- ❖ Que concordamos que a vigência para a entrega de produtos, objeto deste Pregão Presencial, será de 12 (doze) meses, contados a partir da data de homologação.
- ❖ Que concordamos que nota fiscal de venda deverá ser emitida de acordo com cada pedido e impreterivelmente apresentar o número da autorização de fornecimento que a originou, lote e validade dos produtos solicitados.
- ❖ Que concordamos que os pagamentos das notas fiscais de venda serão realizados até o dia 30 (trinta) do mês

  
Vilson Szymanski  
RG: 1021870736 CPF: 16252225053  
Sócio Gerente

CENTERMEDI  
Com. de Prod. Hospitalares Ltda  
CNPJ 03 652 030/0001-70

“Distribuir medicamento, uma paixão que não tem remédio”.



Rodovia BR 480, 795, CENTRO  
BARÃO DE COTEGIPE – RS CEP: 99740-000  
CNPJ: 03.652.030/0001-70 INSC. EST 170/0004449  
FONE/FAX: 54 3523 2700  
medicamentos@centermedi.com.br

004242  
ocj

~~004176~~

Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.


posterior ao da data de emissão das mesmas, através de depósito em conta corrente, sendo que não serão efetivados pagamentos por meio de boletos;

- ❖ Que concordamos que os pedidos não serão efetuados em cima de faturamento mínimo.
- ❖ Que o prazo de validade dos produtos deverá ser de, no mínimo 12 (doze) meses a contar da entrega.
- ❖ Que o prazo de validade da proposta não pode ser inferior a 60 (sessenta) dias consecutivos da data da sessão de abertura desta licitação.
- ❖ Que o valor pelo qual nos comprometemos a entregar os produtos está discriminado na tabela acima.
- ❖ A empresa CENTERMEDI COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA, pessoa jurídica de direito privado, com sede na cidade de Barão de Cotegipe – RS, sito à BR 480, nº 795, inscrita no CNPJ 03.652.030/0001-70 e Inscrição Estadual nº 170/0004449, neste ato representado pelo seu Sócio-Gerente WILSON SZYMANSKI e pela Farmacêutica Responsável Técnica RENATA DASSOLER, vem através deste informar que a empresa Centermedi somente efetuará a entrega dos medicamentos pertencentes à Portaria nº 344/98 (medicamentos controlados) após a apresentação da cópia da Certidão de Regularidade do profissional farmacêutico, emitida pelos Conselhos de Farmácia de cada Estado da federação, nos termos do artigo 6º da Lei nº 13.021 de 08 de agosto de 2014, ou ainda, declaração que comprove a presença do mesmo no órgão.
- ❖ Informamos também que, por determinação da ANVISA não temos permissão para fracionar caixas de medicamentos, esta atividade é privativa de farmácia licenciada e autorizada para esse fim perante os órgãos de Vigilância Sanitária competentes, segundo a legislação vigente, RDC nº 135, de 18 de maio de 2005 e RDC nº 80, de 11 de maio de 2006.
- ❖ Sem mais para o momento, nos colocamos a disposição para esclarecimentos adicionais, aproveitando a oportunidade para enviarmos votos de estima e apreço.

### 3. DECLARAÇÃO:

- ❖ Declaramos que os materiais ofertados estão de acordo com as especificações técnicas do Termo de Referência, inclusive quanto à garantia dos mesmos.
- ❖ Declaramos que estamos cientes e concordamos com todas as cláusulas deste edital.
- ❖ Declaramos que todos os medicamentos cotados são de ótima qualidade e possuem procedência Brasileira.
- ❖ Declaramos que os preços propostos abrangem todas as despesas.
- ❖ Declaramos que efetuiremos a entrega dos produtos nas condições estabelecidas no edital, de modo que a prefeitura comprometa-se a encaminhar juntamente com o pedido, a cópia do Certificado de Regularidade Farmacêutica (CRF), em nome do município.
- ❖ Declaramos que os objetos ofertados atendem todas as especificações descritas no edital.

2

  
Wilson Szymanski  
RG: 1021870736 CPF: 16252225053  
Sócio Gerente

  
CENTERMEDI  
Com. de Prod. Hospitalares Ltda  
CNPJ 03 652 030/0001-70

“Distribuir medicamento, uma paixão que não tem remédio”.



Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.

Rodovia BR 480, 795, CENTRO  
BARÃO DE COTEGIPE - RS CEP: 99740-000  
CNPJ: 03.652.030/0001-70 INSC. EST 170/0004449  
FONE/FAX: 54 3523 2700  
medicamentos@centermedi.com.br

004243

cel

~~004177~~

**4. DADOS BANCÁRIOS:**

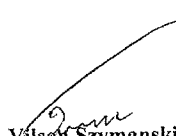
- ❖ Banco do Brasil
- ❖ Conta Corrente: 12871-6
- ❖ Agência: 0132-5
- ❖ Titular: Centermedi Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.

**5. DADOS DO REPRESENTANTE LEGAL/ASSINATURA DO CONTRATO:**

- ❖ Edivar Szymanski
- ❖ Dados: RG: 5051132966 e CPF: 670.481.290-34
- ❖ Cargo/Profissão: Sócio-Gerente/Empresário
- ❖ Endereço: Rua José Bonifácio, 636
- ❖ Cidade: Barão de Cotegipe - RS.

**BARÃO DE COTEGIPE, 07 DE MAIO DE 2018**

3

  
Vilson Szymanski  
RG: 1021870736 CPF: 16252225053  
Sócio Gerente

  
CENTERMEDI  
Com. de Prod. Hospitalares Ltda  
CNPJ 03 652 030/0001-70

“Distribuir medicamento, uma paixão que não tem remédio”.

004244  
ag

PORTO ALEGRE, 17 abril 2018

CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE - CONIMS  
PATO BRANCO/PR

Modalidade: Pregão Presencial: 009/2018  
Processo: S/N  
Objeto: Aquisição de medicamentos

Proposta que faz a LICIMED Distribuidora de Medicamentos, Correlatos e Produtos Médicos e Hospitalares Ltda, com escritório na Av. das Indústrias, 275 conjunto 107, Bairro Anchieta, Porto Alegre / RS, Tel/Fax: (51) 3076-8181, inscrita no CNPJ sob nº 04.071.245/0001-60 e Inscrição Estadual nº 096/2842834 para através desta fornecer preços e condições dos produtos abaixo:

Dados bancários:

Banco: BANCO DO BRASIL  
Agência: 0367-0  
Conta corrente: 111300-3

Item	Código	Descrição	Unidade	Preço Unit.	Quantidade	Total
028		CARBONATO DE LITIO 450MG	COMPRIMIDO	1,2690	12.000	15.228,0000
		- Registro: 1.0043.0518/006-1				
		- Detentor do registro: EUROFARMA LABORATORIOS S/A				
		- Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A				
		- Nome Comercial: CARBOLITIUM CR 450MG 30 CP LIB PROL (C1)				
		- Apresentação: CARTUCHO com 30 COMPRIMIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA				
		- Valor Unitário: Um real ,dois mil seiscentos e noventa décimos de milésimos de real				
		- Valor Total: Quinze mil, duzentos e vinte e oito reais				

Total da proposta: Quinze mil, duzentos e vinte e oito reais 15.228,000

Prazo de Entrega: 5 dias úteis.

Prazo de Pagamento: 30 dias.

Prazo de Validade da Proposta: 60 dias.

Declaramos estar de pleno acordo com todas as cláusulas e exigências do presente edital, assim como declaramos que em nossos preços estão incluídos todas as despesas e custos referentes ao transporte; tributos de qualquer natureza e despesas diretas e indiretas relacionadas com o fornecimento do presente objeto.

Para envio de autorizações de fornecimento, empenhos ou ordens de compra, usar o seguinte email:  
empenhos@licimed.com.br

04.071.245/0001-60

LICIMED  
Dist. de Medicam. Correlatos  
e Prod. Med. Hospitalares Ltda

Av. das Indústrias, 275 - Conj. 107  
Anchieta - CEP 90200-290  
PORTO ALEGRE - RS

Daiane N. Silveira

Daiane Nunes Silveira  
RG: 40848354 SSPRS  
CPF: 087.208370-48  
PROCURADORA

# ESTADO DO PARANÁ CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un. Med.	Qtde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<p>Nr. do Processo: 30/2018 Licitação: 9/2018 - PR                      Fornecedor: 1064 - Promefarma Representações Comerciais Ltda.</p>									
1	04-06-1807	Acido fólico 5 mg - compr. ()	NATULAB	UND	8.000,000	0,0000	0,0340	272,00	Venceu
15	04-06-1822	Betametasona 4 mg - 1 ml inj. ()	COSMED	AMP	200,000	0,0000	4,5000	900,00	Venceu
57	46-01-0120	Cloridrato de naltrexona 50 mg - cáps. ()	UNIAO QUIMICA	UND	650,000	0,0000	2,0320	1.320,80	Venceu
73	04-06-1894	Desogestrel 75 mcg - c/ 28 compr. ()	SANDOZ	CART	80,000	0,0000	8,2600	660,80	Venceu
78	04-06-2008	Dexametasona 10 gr creme ()	SANVAL	BISN	12.000,000	0,0000	0,6980	8.376,00	Venceu
88	04-06-3010	Diosmina 450 mg + Hesperidina 50 mg - compr. ()	BRAINFARMA	UND	220.000,000	0,0000	0,3210	70.620,00	Venceu
90	04-06-2029	Dipropionato de Betametasona 5mg + fosfato dissodico de betametasona 2 mg inj. ()	BRAINFARMA	AMP	200,000	0,0000	2,3800	476,00	Venceu
106	04-06-4230	Ferro polimaltosado - 20 mg/ml - 5 ml - injetável (Sacarato de hidróxido Ferrico). ()	UNIAO QUIMICA	AMP	100,000	0,0000	5,5800	558,00	Venceu
117	04-06-2058	Glibenclamida 5 mg compr. ()	MEDQUIMICA	UND	420.000,000	0,0000	0,0180	7.560,00	Venceu
127	04-06-1876	Hidróxido de alumínio 100 ml susp. ()	NATULAB	FR	4.150,000	0,0000	1,6900	7.013,50	Venceu
137	04-06-0020	Levotiroxina Sódica 200 mcg compr ()	MERCK	UND	6.000,000	0,0000	0,4000	2.400,00	Venceu
139	04-06-1886	Levotiroxina sódica 100 mcg compr. ()	MERCK	UND	23.500,000	0,0000	0,0690	1.621,50	Venceu
141	04-06-2232	Levotiroxina sódica 50 mcg compr. ()	MERCK	UND	48.500,000	0,0000	0,0690	3.346,50	Venceu
156	04-06-3124	Mesalazina 800mg - compr ()	BRAINFARMA	UND	2.100,000	0,0000	0,7200	1.512,00	Venceu
158	04-06-2095	Meformina 850mg. compr. ()	MERCK	UND	520.000,000	0,0000	0,0430	22.360,00	Venceu
163	04-06-2110	Nifedipina 20 mg Retard compr. ()	MEDQUIMICA	UND	236.000,000	0,0000	0,0620	14.632,00	Venceu
173	04-06-1888	Paracetamol + carisoprodo + diclofenaco + cafeina 300/125/50/30 mg. compr. ()	BRAINFARMA	UND	80.100,000	0,0000	0,1240	9.932,40	Venceu
196	04-06-4323	Rivaroxabana 20 mg - compr ()	BAYER	UND	1.800,000	0,0000	6,8500	12.330,00	Venceu
198	04-06-2148	Sais p/ reidratação oral envelope ()	NATULAB	UND	9.700,000	0,0000	0,4390	4.258,30	Venceu
212	04-06-0081	Sulfato Ferroso 25mg/ml - xarope 100 ml ()	NATULAB	FR	3.000,000	0,0000	1,2450	3.735,00	Venceu
					1.596.080,000			173.884,80	

004244  
09

00418

OK.

Data da Homologação: ----->

Total do Fornecedor ----->

Spt

(R) (2) (C) (S)

Pato Branco, 18 de Abril de 2018.



Promefarma Representações Comerciais Ltda.

CNPJ: 81706251/0001-98

Inscrição Estadual: 10176046-40

Inscrição Municipal: 00223204-6

004245  
004

~~00479~~

# Certificado de Registro na ANVISA

*Handwritten initials and signatures:*  
Jb.  
Handwritten initials and a circled mark.

Rua Professor Leônidas Ferreira da Costa, 847 – Parolin, Curitiba/PR CEP: 80.220-410

Telefone: (41) 3052 7900 / 7921

E-mail: [licita05@promefarma.com.br](mailto:licita05@promefarma.com.br) | [licita04@promefarma.com.br](mailto:licita04@promefarma.com.br)



*Handwritten mark:*  
B

Item 001  
Cris Pro mefarm

004/80

70

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa: NATULAB LABORATÓRIO SA  
CNPJ: 02.456.955/0001-83  
Autorização: 1038413

Nome Comercial: AFOLIC  
Classe Terapêutica: ANTIANEMICOS SIMPLES  
Registro: 138410050  
Processo: 25351.75317/2009-86  
Vencimento do Registro: 12/2021

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO REVESTIDO  
Data de Publicação: 05/12/2011  
Nº Apres.: 2  
Registro: 1384100500027

Princípio Ativo: ÁCIDO FÓLICO  
Complemento Diferencial da Apresentação: Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE  
Embalagem: Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais  
Fabricantes Internacionais: NATULAB LABORATÓRIO SA - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL

Via de Administração: ORAL  
IFAs Único: Sem IFA Cadastrado  
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
Restrição de prescrição: PROTEGER DA LUZ E UMIDADE  
Restrição de uso: Venda sob Prescrição Médica

Destinação: Comercial  
Restrito a hospitais: Não informado  
Tarja: Não informado  
Medicamento referência: Não  
Apresentação fracionada: Não

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO REVESTIDO  
Data de Publicação: 05/12/2011  
Nº Apres.: 3  
Registro: 1384100500035

Princípio Ativo: ÁCIDO FÓLICO  
Complemento Diferencial da Apresentação: Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE  
Embalagem: Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

IFAs 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: Não informado  
Destinação: Comercial  
Restrito a hospitais: Não informado  
Tarja: Não informado  
Medicamento referência: Não informado  
Apresentação fracionada: Não informado

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO REVESTIDO  
Data de Publicação: 05/12/2011  
Nº Apres.: 16  
Registro: 1384100500167

Princípio Ativo: ÁCIDO FÓLICO  
Complemento Diferencial da Apresentação: Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE  
Embalagem: Secundária - CAIXA DE PAPELO SEM COLMÉIA

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais  
Fabricantes Internacionais: NATULAB LABORATÓRIO SA - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL

Via de Administração: ORAL  
IFAs 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: Não informado

Destinação: Institucional Comercial  
Restrito a hospitais: Não informado  
Tarja: Não informado  
Medicamento referência: Não  
Apresentação fracionada: Não

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO REVESTIDO  
Data de Publicação: 05/12/2011  
Nº Apres.: 17  
Registro: 1384100500175

Princípio Ativo: ÁCIDO FÓLICO  
Complemento Diferencial da Apresentação: Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE  
Embalagem: Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE

Handwritten mark

Handwritten mark

Handwritten mark

ag

6/15

004/81

Item 15  
Promeparm2.

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: CELESTONE

Nome da Empresa  
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A.

CNPJ  
61.082.426/0002-07

Autorização  
1.07.817-7

Nome Comercial  
CELESTONE

Classe Terapêutica  
GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS

Registro  
178170785

Processo  
25351.261829/2015-97

Vencimento do Registro  
10/2021

Apresentação  ATIVA  
2 MG COM CT BL AL  
PLAS INC X 10

Forma Farmacêutica  
COMPRIMIDO SIMPLES

Nº Apres.  
1

Data de Publicação  
10/08/2015

Validade  
24 meses

Registro  
1781707850017

Princípio Ativo  
BETAMETASONA

Princípio Ativo  
FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA

Complemento Diferencial da Apresentação  
*[sem dados cadastrados]*

Complemento Diferencial da Apresentação  
*[sem dados cadastrados]*

Embalagem

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

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
- MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL

Fabricantes Nacionais

- BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
- MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

Fabricantes Internacionais

*[sem dados cadastrados]*

*[sem dados cadastrados]*

Via de Administração

ORAL

Via de Administração

INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

IFA único

Sim

IFA único

Sim

(B)

(B)

Conservação

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



57

09/03/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa Detentora do Registro: UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A

Processo: 25351.013049/2003-24

Nome do Produto: UNINALTREX

Princípio Ativo: CLORIDRATO DE NALTREXONA

Classe Terapêutica: ANTIALCOOLICO

Parceiro Público: Bulia Paciente

Esconder Todas

Detalhe do Produto: UNINALTREX

CNPJ: 60.665.981/0001-18

Autorização: 1.00.497-7

Categoria Regulatória: 24

Registro: 104971310

Vencimento do registro: 01/08/2018

Medicamento de referência: CLORIDRATO DE NALTREXONA

ATC: Bula Profissional

Nº 1

Apresentação: 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 [ATIVA]

Registro: 1049713100018

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação: 01/08/2003

Validade: 24 meses

Princípio Ativo: CLORIDRATO DE NALTREXONA

Complemento Diferencial da Apresentação: Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE

Embalagem: Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação: UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL

Via de Administração: ORAL 1

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

Restrição de prescrição: Venda Sob Receita de Controle Especial

Destinação: Comercial

Apresentação fracionada: Não

Nº 2

Apresentação: 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 [ATIVA]

Registro: 1049713100026

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação: 01/08/2003

Validade: 24 meses

Princípio Ativo: CLORIDRATO DE NALTREXONA

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

09/03/2018

Complemento Diferencial da Apresentação: Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE

Embalagem: Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação: UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL

Via de Administração: ORAL 1

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

Restrição de prescrição: Venda Sob Receita de Controle Especial

Destinação: Comercial

Apresentação fracionada: Não

Nº 3

Apresentação: 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 40 [ATIVA]

Registro: 1049713100034

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação: 01/08/2003

Validade: 24 meses

Princípio Ativo: CLORIDRATO DE NALTREXONA

Complemento Diferencial da Apresentação: Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE

Embalagem: Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação: UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL

Via de Administração: ORAL 1

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

Restrição de prescrição: Venda Sob Receita de Controle Especial

Destinação: Comercial

Apresentação fracionada: Não

Nº 4

Apresentação: 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 50 [ATIVA]

Registro: 1049713100042

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação: 01/08/2003

Validade: 24 meses

Princípio Ativo: CLORIDRATO DE NALTREXONA

Item 57  
Promo far m2.

004248  
004/82

Item  
#3

Promefarm2

004249

CUG

~~004183~~

## Detalhe do Produto: DESOGESTREL

Nome da Empresa SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA  
 CNPJ 61.286.647/0001-16 Autorização 1.00.047-2  
 Nome Comercial DESOGESTREL  
 Classe Terapêutica ANTICONCEPCIONAIS  
 Registro 100470517  
 Processo 25351.190585/2010-37  
 Vencimento do Registro 06/2022

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	25/06/2012
Validade	24 meses	Registro	1004705170010
Princípio Ativo	DESOGESTREL		
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>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> 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 TEMPERATURA AMBIENTE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Profissional /Empresa Especializada Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 56	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	25/06/2012
Validade	24 meses	Registro	1004705170029
Princípio Ativo	DESOGESTREL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

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

004184

Item 78  
Sanval

78

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa: SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA  
CNPJ: 61.068.755/0001-12  
Nome Comercial: Acetato de dexametasona  
Classe Terapêutica: GLUCOCORTICÓIDES SISTEMICOS  
Registro: 107140249  
Processo: 25351.6806-40/2008-04  
Vencimento do Registro: 06/2019

Detalhe do Produto: Acetato de dexametasona  
Autorização: 1.00.714-6

Forma Farmacêutica: 1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G  
Validade: 24 meses  
Princípio Ativo: ACETATO DE DEXAMETASONA  
Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

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

Via de Administração: DÉRMIKA (Aplicação Tópica)  
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]: 1 MG/G CREM DERM CX 50 BG AL X 10 G (EMB HOSP)  
Validade: 24 meses  
Princípio Ativo: ACETATO DE DEXAMETASONA  
Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem: [sem dados cadastrados]  
Data de Publicação: 29/06/2009  
Registro: 1071402490023

Forma Farmacêutica: CREME DERMATOLÓGICO  
Nº Apres.: 2

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

Via de Administração: DÉRMIKA (Aplicação Tópica)  
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]

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
• SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

Via de Administração: DÉRMIKA (Aplicação Tópica)

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

Volvar

Item 88  
Promefarmaz

004251

004/85 ag

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: FLAVONID

**Nome da Empresa** BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A  
**CNPJ** 05.161.069/0001-10 **Autorização** 1055849  
**Nome Comercial** FLAVONID  
**Classe Terapêutica** ANTIVARICOSOS DE AÇAO SISTEMICA  
**Registro** 155840254  
**Processo** 25351.543023/2011-66  
**Vencimento do Registro** 03/2020

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
450 MG + 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	06/02/2012
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1558402540017
<b>Princípio Ativo</b>	FLAVONÓIDES EXPRESSOS EM HESPERIDINA DIOSMINA		
<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>LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado		
<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 referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
450 MG + 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	06/02/2012
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1558402540025
<b>Princípio Ativo</b>	FLAVONÓIDES EXPRESSOS EM HESPERIDINA DIOSMINA		
<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>		

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and other marks.

Item 30

004252

Promefarmz

004/86

09

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIFROPIONATO DE BETAMETASONA + FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA

Nome da Empresa: BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. Autorização: 1.05.584-9

CNPJ: 05.161.069/0001-10

Nome Comercial: DIFROPIONATO DE BETAMETASONA + FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA

Classe Terapêutica: GLUCOCORTICÓIDES SISTÊMICOS-ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Registro: 155840006

Processo: 25351.034974/2003-99

Vencimento do Registro: 11/2018

Forma Farmacéutica: Suspensão injetável

Nº Apres.: 1

Data de Publicação: 10/11/2003

Apresentação:  ATIVA

5 MG/ML + 2 MG/ML SUS INJ CT AMP VD INC X 1 ML + SER

Validade: 24 meses

Registro: 155840060018

Princípio Ativo: DIFROPIONATO DE BETAMETASONA FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA

Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem: Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE PROTEGER DA LUZ Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - ANÁPOLIS - BRASIL BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Via de Administração: INTRAMUSCULAR ORAL 1

IFA Único: Não

Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C NAO CONGELAR 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

Forma Farmacéutica: Suspensão injetável

Nº Apres.: 2

Data de Publicação: 10/11/2003

Apresentação:  ATIVA

5 MG/ML + 2 MG/ML SUS INJ CT 1 SER VD TRANSP HYPACK X 1 ML + HASTE + AGULHA

Validade: 18 meses

Registro: 155840060026

Princípio Ativo: DIFROPIONATO DE BETAMETASONA FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA

Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem: Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL

Via de Administração: ORAL 1

IFA Único: Não

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

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso: [sem dados cadastrados]

Destinação: Comercial

Restrito a hospitais: Não Informado

Forma Farmacéutica: Suspensão injetável

Nº Apres.: 3

Data de Publicação: 10/11/2003

Apresentação:  ATIVA

5 MG/ML + 2 MG/ML SUS INJ CT AMP VD INC X 1 ML

Validade: 24 meses

Registro: 155840060034

Princípio Ativo: DIFROPIONATO DE BETAMETASONA FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA

Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem: Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - ANÁPOLIS - BRASIL BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL

Via de Administração: INTRAMUSCULAR ORAL 1

IFA Único: Não

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

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso: [sem dados cadastrados]

Destinação: Comercial

Restrito a hospitais: Não Informado

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

106

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SUCROFER

Nome da Empresa	CLARIS PRODUTOS FARMACÊUTICOS DO BRASIL LTDA
CNPJ	02.455.073/0001-01 <b>Autorização</b> 1.04.277-2
Nome Comercial	SUCROFER
Classe Terapêutica	NUTRIENTES PARENTERAIS
Registro	142770035
Processo	25351.086578/2006-90
Vencimento do Registro	03/2017

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	15/01/2007
20 MG/ML SOL INJ IV CX 5 AMP VD TRANS X 5 ML			

Validade	Registro	1427700350015
36 meses		

Princípio Ativo	SACARATO DE HIDRÓXIDO FÉRRICO
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]

- Embalagem
- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
  - Secundária - CARTUCHO DE PAPELÃO

Local de Fabricação

- Fabricantes Nacionais
- [sem dados cadastrados]
- Fabricantes Internacionais
- CLARIS LIFESCIENCES LIMITED - ÍNDIA
  - Clarís Injectables Limited, Unidade 2 - ÍNDIA

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

20/04/2017

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	15/01/2007
20 MG/ML SOL INJ IV CX 5 AMP VD TRANS X 5 ML			

Validade	Registro	1427700350023
36 meses		

Princípio Ativo

- SACARATO DE HIDRÓXIDO FÉRRICO
- [sem dados cadastrados]

Complemento Diferencial da Apresentação

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

Embalagem

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

20/04/2017

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 86.878-9  
R. Paraíba, Centro, Foz de Iguaçu, Paraná, CEP: 81800-000, Fone: (41) 3244-4444, Fax: (41) 3244-4444

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V P.B. Art. 111º da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 58422306171524380148-1; Data: 23/06/2017 15:26:15

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AF41529-30E1; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti Titular Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

Item 106  
Promeparma

004253  
004487 ag

Handwritten signatures and marks at the bottom of the page.

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

**Embalagem**  
 • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE  
 • Secundária - CARTUCHO DE PAPELÃO

**Local de Fabricação**  
 Fabricantes Nacionais  
*(sem dados cadastrados)*

**Fabricantes Internacionais**  
 • CLARIS LIFESCENCES LIMITED - ÍNDIA  
 • Claris Injectables Limited, Unidade 2 - ÍNDIA

**Via de Administração**  
 INTRAVENOSA

**IFA único**  
 Sim

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

**Restrição de prescrição**  
 Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso**  
*(sem dados cadastrados)*

**Destinação**  
 Comercial

**Restrito a hospitais**  
 S

**Tarja**  
*(sem dados cadastrados)*

**Medicamento referência**  
 Não

**Apresentação fracionada**  
 Não

Voltar

20/04/2017

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

**Local de Fabricação**  
 Fabricantes Nacionais  
*(sem dados cadastrados)*

**Fabricantes Internacionais**  
 • CLARIS LIFESCENCES LIMITED - ÍNDIA  
 • Claris Injectables Limited, Unidade 2 - ÍNDIA

**Via de Administração**  
 INTRAVENOSA

**IFA único**  
 Sim

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

**Restrição de prescrição**  
 Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso**  
*(sem dados cadastrados)*

**Destinação**  
 Comercial

**Restrito a hospitais**  
 S

**Tarja**  
*(sem dados cadastrados)*

**Medicamento referência**  
 Não

**Apresentação fracionada**  
 Não

**Apresentação**  
 ATIVA

**Forma Farmacêutica**  
 SOLUÇÃO INJETAVEL

**Data de Publicação**  
 15/01/2007

**Nº Apres.**  
 3

**Validade**  
 36 meses

**Registro**  
 1427700350031

**Princípio Ativo**  
 SACARATO DE HIDRÓXIDO FÉRRICO

20/04/2017

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

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e Tabelionato de Notas - Goiânia, GO, Brasil  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º Inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Autenticação Digital**  
 Cód. Autenticação: 58422306171524380148-2; Data: 23/06/2017 15:26:15

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AF141528-UXXD;  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

*(Handwritten signatures and stamps)*

004254

ug

004/88

004255

ug

004289

000004

MINISTÉRIO DA SAÚDE AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA SISTEMA DE INFORMAÇÕES DA VIGILÂNCIA SANITÁRIA FORMULÁRIO DE PETIÇÃO-1													A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO ORIGEM - DE V.S.)																							
B NÚMERO DO PROCESSO ORGEX													PRODUTO																							
01	2	5	3	5	1	0	8	6	5	7	8	2	0	0	6	9	0	02	03	04	05	06	07	08	09	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20
C DADOS DE EMPRESA DETENTORA													FORMULÁRIOS (PRODUTO) E (APRES) ANEXOS																							
DADOS DO PRODUTO													NÚMERO DE AUTORIZAÇÃO CADASTRO																							
CLASSE TERAPÊUTICA/CATEGORIA													NÚMERO DE AUTORIZAÇÃO EM PODER DA ANVISA																							
NUTRIENTES PARARENTAIS													NÚMERO DE AUTORIZAÇÃO CADASTRO																							
NOME DO PRODUTO													VENCIMENTO (MES/ANO)																							
S A C A R I A T O D I E H I D R Ó X I D I O F É R R I C O													09   0   3   1   2   2																							
E REFERÊNCIA DO SIMILAR (EXCLUSIVO PARA MEDICAMENTO)																																				
EMPRESA DETENTORA																																				
NÚMERO DE REGISTRO													NOME DO PRODUTO																							

20/04/2017

http://consultas.anvisa.gov.br

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.879-0  
 Av. República Espanhola, 110 - Campolim - Jd. P. 11 - CEP: 23.020-000 - Fone: (24) 2354-9000 - Fax: (24) 2312-0440

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

**Cód. Autenticação: 58422306171524380148-3; Data: 23/06/2017 15:26:15**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AF141627-CVT5;  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valber de Miranda Cavalotti Titular  
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Handwritten signatures and stamps at the bottom of the page, including a circular stamp with the letter 'R' and another circular stamp with a signature.



MINISTÉRIO DA SAÚDE  
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA  
SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA  
FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 2

A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO ORGÃO DE V.S.)

B. NÚMERO DO PROCESSO ORIGEM  
01 2 3 5 5 1 0 8 6 5 7 8 2 0 0 6 9 0 02 PROT. (DIA/MÊS/ANO) NÚMERO DE APRESENTAÇÕES  
21 0 0 2 DE 0 3

C. AS PETIÇÕES RELACIONADAS AOS PROCEDIMENTOS AUTOMÁTICOS E SUMARÍSSIMO SOMENTE SERÃO DE FERIDAS CASO IMPORTANTE NÃO DEPENDAM DO DEFERIMENTO DE PETIÇÕES VINCULADAS A OUTROS PROCEDIMENTOS (SUMÁRIO OU ESPECIAL)

H. ASSUNTOS DA PETIÇÃO (CÓDIGOS E DESCRIÇÃO)

01 1 5 4 ESPECÍFICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL 02

03

I. DADOS DO FABRICANTE  
27 FABRICANTE NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO  
CLARIS INJECTABLES LIMITED 23  
MUNICÍPIO DE FABRICAÇÃO U.F. DE FABRICAÇÃO  
AHMEDABAD - ÍNDIA 25 26

J. DADOS DE APRESENTAÇÃO  
28 - DESTINAÇÃO DO PRODUTO  
NÚMERO DE REGISTRO 1 4 2 7 9 0 3 5 0 0 2 3  
1 INSTITUCIONAL 2  
3 COMERCIAL X 4  
INDUST./PROFSSIONAL RESTRIÇÃO HOSPITAIS

TEMPO DE VALIDADE  
29 3 6 1 DIAS OU X 2 MESES OU 3 ANOS

NOME DO PRODUTO S A C I A R A T O D E H I D R Ó X I D O F E R R I C O

30

COMPLEMENTO DO NOME OU MARCA Nº DA APRESENTAÇÃO NA FÓRMULA  
31 S U C R O F E R 32 0 0 1

APRESENTAÇÃO DO PRODUTO 2 0 M G / M L S O L I N J C T A M P V D  
T R A N S X S M L

33

FORMA FÍSICA / FARMACÉUTICA  
34 2 0 1 0 2 2 SOLUÇÃO INJETÁVEL CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO  
36 1 2 0 3 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE, CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15° E 30° C), NÃO CONGELAR.

RESTRIÇÃO DE USO / VENDA  
35 1 2 SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA EMBALAGEM EXTERNA  
38 1 0 3 CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

ACONDIIONAMENTO / EMBALAGEM PRIMÁRIA  
37 0 0 3 5 AMPOLA DE VIDRO INCOLOR

MINISTÉRIO DA SAÚDE  
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA  
SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA  
FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 2

A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO ORGÃO DE V.S.)

B. NÚMERO DO PROCESSO ORIGEM  
01 2 3 5 5 1 0 8 6 5 7 8 2 0 0 6 9 0 02 PROT. (DIA/MÊS/ANO) NÚMERO DE APRESENTAÇÕES  
21 0 0 1 DE 0 3

C. AS PETIÇÕES RELACIONADAS AOS PROCEDIMENTOS AUTOMÁTICOS E SUMARÍSSIMO SOMENTE SERÃO DE FERIDAS CASO IMPORTANTE NÃO DEPENDAM DO DEFERIMENTO DE PETIÇÕES VINCULADAS A OUTROS PROCEDIMENTOS (SUMÁRIO OU ESPECIAL)

H. ASSUNTOS DA PETIÇÃO (CÓDIGOS E DESCRIÇÃO)

01 1 5 4 ESPECÍFICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL 02

03

I. DADOS DO FABRICANTE  
27 FABRICANTE NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO  
CLARIS INJECTABLES LIMITED 23  
MUNICÍPIO DE FABRICAÇÃO U.F. DE FABRICAÇÃO  
AHMEDABAD - ÍNDIA 25 26

J. DADOS DE APRESENTAÇÃO  
28 - DESTINAÇÃO DO PRODUTO  
NÚMERO DE REGISTRO 1 4 2 7 9 0 3 5 0 0 1 5  
1 INSTITUCIONAL 2  
3 COMERCIAL X 4  
INDUST./PROFSSIONAL RESTRIÇÃO HOSPITAIS

TEMPO DE VALIDADE  
29 3 6 1 DIAS OU X 2 MESES OU 3 ANOS

NOME DO PRODUTO S A C I A R A T O D E H I D R Ó X I D O F E R R I C O

30

COMPLEMENTO DO NOME OU MARCA Nº DA APRESENTAÇÃO NA FÓRMULA  
31 S U C R O F E R 32 0 0 1

APRESENTAÇÃO DO PRODUTO 2 0 M G / M L S O L I N J C T A M P V D  
T R A N S X S M L

33

FORMA FÍSICA / FARMACÉUTICA  
34 2 0 1 0 2 2 SOLUÇÃO INJETÁVEL CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO  
36 1 2 0 3 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE, CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15° E 30° C), NÃO CONGELAR.

RESTRIÇÃO DE USO / VENDA  
35 1 2 SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA EMBALAGEM EXTERNA  
38 1 0 3 CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

ACONDIIONAMENTO / EMBALAGEM PRIMÁRIA  
37 0 0 3 5 AMPOLA DE VIDRO INCOLOR

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CUI 58.873-6  
R. Presidente Getúlio Vargas, 116 - Centro - São Paulo - SP - CEP: 01018-000 - Fone: (11) 3061-1000 - Fax: (11) 3061-1004

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

**Cód. Autenticação: 58422306171524380148-4; Data: 23/06/2017 15:26:15**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFI41526-7670.  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valder do Miranda Cavalcanti  
Titular Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

004256  
cg

004X80

000006

000005

*[Handwritten signatures and marks]*

**PROTOCOLO**

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

**PETIÇÃO**

(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: **Claris Produtos Farmacêuticos do Brasil Ltda**

CNPJ: **02.455.073/0001-01**

Identifique a Modalidade de Petição: **Nº do Processo: (Reservado para petição eletrônica)**  
**25351.0865782066-90**

Petição Primária  Petição Secundária

Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela de posicionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber)

**1384 - ESPECÍFICO - Renovação de Registro do Medicamento - Solução Parenteral**

Nº de folhas apresentadas neste ato: (Inclua esta aba) **Nº do Expediente: (Previamente Estabelecido na Anvisa)**

Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: **Gerência-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos - GOMED**  
 Gerência de Avaliação de Tecnologia de Pós-Registro de Medicamentos Sintéticos - OEPRE

Observações: **Produto: Suctofer (sacarato de hidróxido férrico) - solução injetável - 20 mg/mL.**

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

**Presencial**

UNIDAD Recebido em: **23/09/2016**

Responsável: **Wilson Batista Pinheiro**

São Paulo, setembro de 2016

Nome do Responsável Legal ou Representante Legal: **Wilson Batista Pinheiro**

Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal: *[Assinatura]*

004257

~~0041~~

Versão 1.1 - 2/08/2004

**MINISTÉRIO DA SAÚDE**  
**AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA**  
**SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA**  
**FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 1**

A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO ÓRGÃO DE V.S.)

B NÚMERO DO PROCESSO ORDEM DE APRESENTAÇÃO

PRAT. (DIA / MÊS / ANO)

NÚMERO DE APRESENTAÇÕES

C AS PETIÇÕES RELACIONADAS AOS PROCEDIMENTOS AUTOMÁTICOS E SIMILARES SÓMENTE SEÃO DE FERIDAS CASO NÃO DEPENDAM DO DEBIMENTO DE PETIÇÕES VINCULADAS A OUTROS PROCEDIMENTOS (SUMÁRIO OU ESPECIAL)

H ASSUNTOS DA PETIÇÃO (CÓDIGOS E DESCRIÇÃO)

01 1 3 4 ESPECÍFICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL

02

03

04

I DADOS DO FABRICANTE

FABRICANTE: **CLARIS INJECTABLES LIMITED**

NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO: **23**

MUNICÍPIO DE FABRICAÇÃO: **INDIA**

UF DE FABRICAÇÃO: **25**

CÓDIGO DO MUNICÍPIO: **16**

J DADOS DE APRESENTAÇÃO

NÚMERO DE REGISTRO: **1 4 2 7 0 3 5 0 0 3 1**

28 - DESTINAÇÃO DO PRODUTO

1 INSTITUCIONAL 2 INDUST. / PROF. RESTRIÇÃO HOSPITAIS

3 COMERCIAL X #

TEMPO DE VALIDADE

3 6 1 1 DIAS OU 2 3 ANOS

MESES OU 3 ANOS

NOME DO PRODUTO: **S U C T O F E R**

30

LEBIMENTO DO NOME OU MARCA

32

33

34

35

36

37

38

39

40

41

42

43

44

45

46

47

48

49

50

51

52

53

54

55

56

57

58

59

60

61

62

63

64

65

66

67

68

69

70

71

72

73

74

75

76

77

78

79

80

81

82

83

84

85

86

87

88

89

90

91

92

93

94

95

96

97

98

99

00

000007

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 11 e 12 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.724/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cód. Autenticação: 58422306171524380148-5; Data: 23/06/2017. 15:26:15**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AF141525-PQ8Z;

Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Vélber de Miranda Cavalotti

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

*[Assinaturas manuais]*

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

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB

Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484  
http://www.azevedobastos.not.br  
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Valber Azevedo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimento e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...  
DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital* ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes;

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-1X12**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **26/06/2017 11:27:27 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **26/06/2018 10:52:34 (hora local)**.

**Código de Autenticação Digital:** 58422306171524380148-1 a 58422306171524380148-5  
**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69febcb05bfe1244d3cd92077fde6ffcc0c721b493dd06f672a92ca508a24eb658a829739fb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d4



28/400

8525400

Item 117

004259

Pronefar m2

004/93

ewj

M7

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa: MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.  
 CNPJ: 17.875.154/0001-20  
 Nome Comercial: GLICONIL  
 Classe Terapêutica: ANTIDIABETICOS  
 Registro: 109170064  
 Processo: 25000.020486/99-18  
 Vencimento do Registro: 12/2020

1009178

Detalhe do Produto: GLICONIL

MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.

17.875.154/0001-20

GLICONIL

ANTIDIABETICOS

109170064

25000.020486/99-18

12/2020

Autorização

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO SIMPLES  
 Validade: 24 meses  
 Princípio Ativo: GLIBENCLAMIDA  
 Complemento Diferencial da Apresentação: (sem dados cadastrados)  
 Embalagem: Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE  
 Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Nº Apres. 1

Data de Publicação 01/12/2000

Registro 1091700640011

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
 • MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
 (sem dados cadastrados)

Via de Administração

ORAL  
 Sem IFA Cadastrado  
 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 PROTEGER DA UMIDADE

Venda sob Prescrição Médica

(sem dados cadastrados)

Destinação

Comercial

Não informado

(sem dados cadastrados)

Restrição a hospitais

Não

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação Ativa

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO SIMPLES  
 Validade: 24 meses  
 Princípio Ativo: GLIBENCLAMIDA  
 Complemento Diferencial da Apresentação: (sem dados cadastrados)  
 Embalagem: Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE  
 Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Nº Apres. 2

Data de Publicação 01/12/2000

Registro 1091700640028

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

• MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

(sem dados cadastrados)

Via de Administração

ORAL

Sem IFA Cadastrado

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

PROTEGER DA UMIDADE

Venda sob Prescrição Médica

(sem dados cadastrados)

Destinação

Comercial

Não informado

(sem dados cadastrados)

Restrição a hospitais

Não

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Voltar



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA  
Gerência Geral de Medicamentos

*Item 127*

*Promefarm2*

004260

*051*

~~004104~~

DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

Razão Social: **NATULAB LABORATÓRIO S.A**  
CNPJ: **02.456.955/0001-83**

Medicamentos Notificados

Medicamento			
Categoria:	BAIXO RISCO		
Linha de Produção:	LÍQUIDO		
Nome do Produto:	SUSPENSÃO DE HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO 6%		
Nome Comercial:	ALUMIMAX		
Produção:	Produção Própria;		
Data da Notificação:	12/08/2015		
Vencimento da Notificação:	12/08/2020		
Dados do Acondicionamento			
	Acondicionamento (primária + secundária)	Volume	Prazo de Validade
1	FRASCO DE PLASTICO OPACO	100 ML	24 meses
2	FRASCO DE PLASTICO OPACO	150 ML	24 meses
3	FRASCO DE PLASTICO AMBAR	100 ML	24 meses
4	FRASCO DE PLASTICO AMBAR	150 ML	24 meses

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

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

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

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

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

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

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

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

Declaração On-Line via Peticionamento Eletrônico

Código de Validação desta declaração: 263210617143516 emitido em 21/06/2016 17:14:35

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

*[Handwritten signatures and initials]*

136 / 137 / 138 / 139 / 140 / 141

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: levotiroxina sódica

Nome da Empresa MERCK S/A  
 CNPJ 33.069.212/0001-84 Autorização 1.00.089-8  
 Nome Comercial levotiroxina sódica  
 Classe Terapêutica HORMONIOS TIREOIDEANOS SIMPLES OU ASSOCIADOS ENTRE SI  
 Registro 100890392  
 Processo 25351.129678/2017-71  
 Vencimento do Registro 05/2022

Apresentação  ATIVA  Formas Farmacêuticas N° Apres. Data de Publicação

25 MCG COM CT BL AL COMPRIMIDO SIMPLES 1 02/05/2017

Validade 24 meses Registro 1008903920019

Princípio Ativo LEVOTIROXINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação *[sem dados cadastrados]*

Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO  
• Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais

*[sem dados cadastrados]*

Fabricantes Internacionais

• MERCK KGAA - ALEMANHA  
• MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

Item 137 - 139 - 141 Transfermz.

*[Handwritten signatures and initials]*

*[sem dados cadastrados]*

Tarja Não

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação  ATIVA  Formas Farmacêuticas N° Apres. Data de Publicação

75 MCG COM CT BL AL COMPRIMIDO SIMPLES 7 02/05/2017

Validade 24 meses Registro 1008903920078

Princípio Ativo LEVOTIROXINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação *[sem dados cadastrados]*

Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO  
• Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais

*[sem dados cadastrados]*

Fabricantes Internacionais

• MERCK KGAA - ALEMANHA  
• MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

Via de Administração ORAL

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

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Comercial

Restrito a hospitais N

Tarja *[sem dados cadastrados]*

004195

004261

06/11/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Validade 24 meses Registro 1008903920124

Princípio Ativo

LEVOTIROXINA SÓDICA

Complemento

*[sem dados cadastrados]*

Diferencial da

Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

*[sem dados cadastrados]*

Fabricantes Internacionais

- MERCK KGAA - ALEMANHA
- MERCK S.A. DE C.V. - MÉXICO

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de

prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

Adulto e Pediátrico

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

N

Tarja

*[sem dados cadastrados]*

Medicamento

referência

Não

Apresentação

fracionada

Não

Apresentação

 ATIVA

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Nº Apres.

13

Data de Publicação

02/05/2017

125 MCG COM CT BL

AL AL X 30

COMPRIMIDO SIMPLES

13

02/05/2017

Validade

24 meses

Registro

1008903920132

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351129678201771?numeroRegistro=100890392>

12/84

06/11/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Princípio Ativo LEVOTIROXINA SÓDICA

Complemento

*[sem dados cadastrados]*

Diferencial da

Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

*[sem dados cadastrados]*

Fabricantes Internacionais

- MERCK KGAA - ALEMANHA
- MERCK S.A. DE C.V. - MÉXICO

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de

prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

Adulto e Pediátrico

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

N

Tarja

*[sem dados cadastrados]*

Medicamento

referência

Não

Apresentação

fracionada

Não

Apresentação

 ATIVA

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Nº Apres.

14

Data de Publicação

02/05/2017

125 MCG COM CT BL

AL AL X 50

COMPRIMIDO SIMPLES

14

02/05/2017

Validade

24 meses

Registro

1008903920140

Princípio Ativo

LEVOTIROXINA SÓDICA

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351129678201771?numeroRegistro=100890392>

13/84

004262

004

004 X 96

004/97

06/11/2017 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
Embalagem  
• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO  
• Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA

Local de Fabricação  
Fabricantes Nacionais  
[sem dados cadastrados]  
Fabricantes Internacionais  
• MERCK KGAA - ALEMANHA  
• MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

Via de Administração  
ORAL

IFA único  
Sim

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

Restrição de prescrição  
Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso  
Adulto e Pediátrico

Destinação  
Comercial

Restrito a hospitais  
N

Tarja  
[sem dados cadastrados]

Medicamento referência  
Não

Apresentação fracionada  
Não

Apresentação  ATIVA  INATIVA  
Forma Farmacêutica  
150 MCG COM CT BL  
AL AL X 50

Validade  
24 meses

Princípio Ativo  
LEVOTIROXINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação  
[sem dados cadastrados]

Data de Publicação  
02/05/2017

Nº Apres.  
17

Registro  
1008903920175

06/11/2017 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
Complemento Diferencial da Apresentação  
[sem dados cadastrados]

Embalagem  
• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO

Local de Fabricação  
Fabricantes Nacionais  
[sem dados cadastrados]  
Fabricantes Internacionais  
• MERCK KGAA - ALEMANHA  
• MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

Via de Administração  
ORAL

IFA único  
Sim

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

Restrição de prescrição  
Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso  
Adulto e Pediátrico

Destinação  
Comercial

Restrito a hospitais  
N

Tarja  
[sem dados cadastrados]

Medicamento referência  
Não

Apresentação fracionada  
Não

Apresentação  ATIVA  INATIVA  
Forma Farmacêutica  
150 MCG COM CT BL  
AL AL X 30

Validade  
24 meses

Princípio Ativo  
LEVOTIROXINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação  
[sem dados cadastrados]

Data de Publicação  
02/05/2017

Nº Apres.  
16

Registro  
1008903920167

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



06/11/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação**

- Fabricantes Nacionais  
*[sem dados cadastrados]*
- Fabricantes Internacionais
- MERCK KGAA - ALEMANHA
  - MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

**Via de Administração**

ORAL

**IFA único**

Sim

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso**

Adulto e Pediátrico

**Destinação**

Comercial

**Restrito a hospitais**

N

**Tarja**

*[sem dados cadastrados]*

**Medicamento referência**

Não

**Apresentação fracionada**

Não

**Apresentação**  ATIVA

200 MCG COM CT BL  
AL AL X 30

**Forma Farmacêutica**

COMPRIMIDO SIMPLES

**Data de Publicação**

02/05/2017

**Nº Apres.**

22

**Validade**

24 meses

**Registro**

1008903920221

**Princípio Ativo**

LEVOTIROXINA SÓDICA

**Complemento Diferencial da Apresentação**

*[sem dados cadastrados]*

*[Handwritten signatures and initials]*

06/11/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação**

- Fabricantes Nacionais  
*[sem dados cadastrados]*
- Fabricantes Internacionais
- MERCK KGAA - ALEMANHA
  - MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

**Via de Administração**

ORAL

**IFA único**

Sim

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso**

Adulto e Pediátrico

**Destinação**

Comercial

**Restrito a hospitais**

N

**Tarja**

*[sem dados cadastrados]*

**Medicamento referência**

Não

**Apresentação fracionada**

Não

**Apresentação**  ATIVA

200 MCG COM CT BL  
AL AL X 50

**Forma Farmacêutica**

COMPRIMIDO SIMPLES

**Data de Publicação**

02/05/2017

**Nº Apres.**

23

**Validade**

24 meses

**Registro**

1008903920231

004264  
ag  
0041X8

## Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: EUTHYROX

**Nome da Empresa** MERCCK S/A  
**CNPJ** 33.069.212/0001-84 **Autorização** 1.00.089-8  
**Nome Comercial** EUTHYROX  
**Classe Terapêutica** HORMONIOS TIREOIDEANOS SIMPLES OU ASSOCIADOS ENTRE SI  
**Registro** 100890202  
**Processo** 25000.006909/90-13  
**Vencimento do Registro** 03/2021

**Apresentação** 25 MCG COM EST CART BL AL AL X 20  
**Forma Farmacêutica** COMPRIMIDO SIMPLES  
**Nº Apres.** 84  
**Data de Publicação** 01/03/1996

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

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

**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA

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

Fabricantes Internacionais  

- MERCK KGAA - ALEMANHA

**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

## Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

- MERCK KGAA - ALEMANHA
- MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

**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** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

**Apresentação** ATIVA**Forma Farmacêutica** COMPRIMIDO SIMPLES**Nº Apres.** 64**Data de Publicação** 01/03/1996

50 MCG COM CT BL AL AL X 50

**Validade** 24 meses**Registro** 1008902020642**Princípio Ativo** LEVOTIROXINA SÓDICA

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

**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA

004265

09

004299

## Local de Fabricação

## Fabricantes Nacionais

*[sem dados cadastrados]*

## Fabricantes Internacionais

- MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO
- MERCK KGAA - ALEMANHA

## 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 Institucional

## Restrito a hospitais

Não Informado

## Tarja

*[sem dados cadastrados]*

## Medicamento referência

Não

## Apresentação fracionada

Não

## Apresentação

 ATIVA

## Forma Farmacêutica

50 MCG COM CT BL AL AL X 100

COMPRIMIDO SIMPLES

## Nº Apres.

65

## Data de Publicação

01/03/1996

## Validade

24 meses

## Registro

1008902020650

## Princípio Ativo

LEVOTIROXINA SÓDICA

## Complemento

*[sem dados cadastrados]*

## Diferencial da

Apresentação

## Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA

## Local de Fabricação

## Fabricantes Nacionais

*[sem dados cadastrados]*

## Fabricantes Internacionais

- MERCK KGAA - ALEMANHA
- MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

## 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

Não Informado

## Tarja

*[sem dados cadastrados]*

## Medicamento referência

Não

## Apresentação fracionada

Não

## Apresentação

 ATIVA

## Forma Farmacêutica

100 MCG COM CT BL AL AL X 50

COMPRIMIDO SIMPLES

## Nº Apres.

70

## Data de Publicação

01/03/1996

## Validade

24 meses

## Registro

1008902020707

## Princípio Ativo

LEVOTIROXINA SÓDICA

## Complemento

*[sem dados cadastrados]*

## Diferencial da

Apresentação

## Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA

004266

59

004200

004267

del

~~004201~~

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**  
*[sem dados cadastrados]*

**Fabricantes Internacionais**  
• MERCK KGAA - ALEMANHA  
• MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

**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 Institucional

**Restrito a hospitais**

Não Informado

**Tarja**

*[sem dados cadastrados]*

**Medicamento referência**

Não

**Apresentação fracionada**

Não

**Apresentação**  ATIVA

**Forma Farmacêutica**

**Data de Publicação**

100 MCG COM CT BL  
AL AL X 100

COMPRIMIDO SIMPLES

71

01/03/1996

**Validade**

24 meses

**Registro**

1008902020715

**Princípio Ativo**

LEVOTIROXINA SÓDICA

**Complemento Diferencial da Apresentação**

*[sem dados cadastrados]*

**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA

156

11/04/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Detalhes

**Nome da Empresa** BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A  
**Detalhe do Produto:** MESALAZINA  
**CNPJ** 05.161.069/0001-10 **Autorização** 1.05.584-9  
**Nome Comercial** MESALAZINA  
**Classe Terapêutica** OUTROS PRODUTOS PARA O APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO  
**Registro** 155840350  
**Processo** 25351.556029/2011-12  
**Vencimento do Registro** 05/2021

**Apresentação**  ATIVA **Forma Farmacêutica** **Nº Apres.** **Data de Publicação**  
 800 MG COM REV BL COMPRESSIVO REVESTIDO 1 14/05/2012  
 AL PLAST INC X 10  
**Validade** **Registro**  
 24 meses 1558403500019  
**Princípio Ativo**  
 MESALAZINA

**Complemento Diferencial da Apresentação** *[sem dados cadastrados]*  
**Embalagem** **Local de Fabricação**  
 • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE  
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA  
 Fabricantes Nacionais  
*[sem dados cadastrados]*  
 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  
 (Handwritten initials and signature)

11/04/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

*[sem dados cadastrados]*

Comercial

**Restrição a hospitais** Não Informado

*[sem dados cadastrados]*

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

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

800 MG COM REV BL AL PLAS INC X 30

COMPRESSIVO REVESTIDO 3

14/05/2012

Validade 24 meses

Registro 1558403500035

Princípio Ativo MESALAZINA

*[sem dados cadastrados]*

**Embalagem** **Local de Fabricação**  
 • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE  
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA  
 Fabricantes Nacionais  
*[sem dados cadastrados]*  
 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

004/02

Item 156 - Promefarma (Handwritten)

004258

158

Item 158  
Promefar m2.

004269

004X03

uj

28/12/2017 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
Embalagem

Local de Fabricação  
Fabricantes Nacionais  
*(sem dados cadastrados)*  
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 UMIDADE  
Restrição de prescrição  
Venda sob Prescrição Médica  
*(sem dados cadastrados)*  
Restrição de uso  
*(sem dados cadastrados)*  
Destinação  
Comercial  
Restrito a hospitais  
Não Informado  
Tarja  
*(sem dados cadastrados)*  
Medicamento referência  
Não  
Apresentação fracionada  
Não

Forma Farmacêutica  
COMPRIMIDO REVESTIDO  
Nº Apres. 3  
Data de Publicação  
02/07/2001  
Validade  
24 meses  
Registro  
1008902750039  
Princípio Ativo  
CLORIDRATO DE METFORMINA  
Complemento Diferencial da  
*(sem dados cadastrados)*  
Apresentação  
 **ATIVA**  
Embalagem  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS  
TRANS X 60

Local de Fabricação  
Fabricantes Nacionais  
*(sem dados cadastrados)*  
Fabricantes Internacionais  
*(sem dados cadastrados)*  
Via de Administração  
ORAL I  
IFA único  
Sim  
Conservação  
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
PROTEGER DA UMIDADE  
Restrição de prescrição  
Venda sob Prescrição Médica  
*(sem dados cadastrados)*  
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. 3  
Data de Publicação  
02/07/2001  
Validade  
24 meses  
Registro  
1008902750039  
Princípio Ativo  
CLORIDRATO DE METFORMINA  
Complemento Diferencial da  
*(sem dados cadastrados)*  
Apresentação  
 **ATIVA**  
Embalagem  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS  
TRANS X 60

28/12/2017 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa  
MERCCK S/A  
CNPJ  
33.069.212/0001-84  
Nome Comercial  
CLORIDRATO DE METFORMINA  
Classe Terapêutica  
ANTIDIABÉTICOS  
Registro  
100890275  
Processo  
25351.012060/01-52  
Vencimento do Registro  
07/2021  
Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE METFORMINA  
Autorização  
1.00.0899-8  
Forma Farmacêutica  
COMPRIMIDO REVESTIDO  
Nº Apres. 1  
Data de Publicação  
02/07/2001  
Validade  
24 meses  
Registro  
1008902750012  
Princípio Ativo  
CLORIDRATO DE METFORMINA  
Complemento Diferencial da  
*(sem dados cadastrados)*

Embalagem  
• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE  
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA  
Local de Fabricação  
Fabricantes Nacionais  
• MERCCK S/A - RIO DE JANEIRO - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
• MERCCK S/A DE C.V. - MÉXICO  
Via de Administração  
ORAL I  
IFA único  
Sim  
Conservação  
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE  
Restrição de prescrição  
Venda sob Prescrição Médica  
*(sem dados cadastrados)*  
Restrição de uso  
*(sem dados cadastrados)*  
Destinação  
Comercial  
Restrito a hospitais  
Não Informado  
Tarja  
*(sem dados cadastrados)*  
Medicamento referência  
Não  
Apresentação fracionada  
Não

Local de Fabricação  
Fabricantes Nacionais  
*(sem dados cadastrados)*  
Fabricantes Internacionais  
*(sem dados cadastrados)*  
Via de Administração  
ORAL I  
IFA único  
Sim  
Conservação  
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE  
Restrição de prescrição  
Venda sob Prescrição Médica  
*(sem dados cadastrados)*  
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  
02/07/2001  
Validade  
24 meses  
Registro  
1008902750020  
Princípio Ativo  
CLORIDRATO DE METFORMINA  
Complemento Diferencial da  
*(sem dados cadastrados)*  
Apresentação  
 **ATIVA**

004270  
004

004 X04

28/12/2017	Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária		
850 MG COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	02/07/2001
Validade	24 meses	Registro	1008902750055
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METFORMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BULSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• MERCK SA DE CV - MÉXICO</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
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	<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 <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Aprés.	Data de Publicação
1G COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	02/07/2001
Validade	24 meses	Registro	1008902750055
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METFORMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BULSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		

163

Item 163

Nome Produto

004271

09

004/05

2/5

25/10/2017 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: NIFEDIPRESS	
Nome da Empresa	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.	Autorização	1.00.917-8
CNPJ	17.875.154/0001-20		
Nome Comercial	NIFEDIPRESS		
Classe Terapêutica	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES		
Registro	109170034		
Processo	25000.0005695/95-91		
Vencimento do Registro	11/2018		
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	3
20 MG COM RETARD CT BL AL PLAS AMB X 30	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	Data de Publicação	24/11/1998
Validade	24 meses	Registro	1091700340032
Princípio Ativo	NIFEDIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Slm		
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		
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	5
20 MG COM RETARD CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	Data de Publicação	24/11/1998
Validade	24 meses	Registro	1091700340059
Princípio Ativo	NIFEDIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

1/5

25/10/2017 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: NIFEDIPRESS	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais	Nº Apros.	6
	<ul style="list-style-type: none"> <li>MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [sem dados cadastrados]	Data de Publicação	24/11/1998
Via de Administração	ORAL	Registro	1091700340067
IFA Único	Slm		
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		
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	7
20 MG COM RETARD CT BL AL PLAS AMB X 1000 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	Data de Publicação	24/11/1998
Validade	24 meses	Registro	1091700340067
Princípio Ativo	NIFEDIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Slm		
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		
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	7
20 MG COM RETARD CT BL AL PLAS AMB X 1000 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	Data de Publicação	24/11/1998
Validade	24 meses	Registro	1091700340059
Princípio Ativo	NIFEDIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/250000056959591/?nomeProduto=NIFEDIPRESS



Item 173

Promef arm 2 004272

173



Consulta de Produtos

Ministério da Saúde  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
Av. Brasil, 4300 - CEP 01206-900 - São Paulo, SP

Detalhe do Produto : TORSILAX

Nome da Empresa:	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A
CNPJ:	05.161.069/0001-10
Nome Comercial:	TORSILAX
Categoria:	ANTINFAMATORIOS
Registro:	155840234
Processo:	25351.539304/2011-99 Proc. Anterior: 25351.262488/2010-17
Vencimento do Registro:	12/2018

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125MG + 50MG + 300MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 01	1	06/02/2012
Validade:	Registro:	1558402340018
Princípio Ativo: CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFEÍNA		
Embalagem: BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MG + 50 MG + 300 MG + 30 MG COM DISP BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)	2	06/02/2012
Validade:	Registro:	1558402340026
Princípio Ativo: CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFEÍNA		
Embalagem: BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária DISP - Secundária		
Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MG + 50 MG + 300 MG + 30 MG COM CX BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	3	06/02/2012
Validade:	Registro:	1558402340034
Princípio Ativo: CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFEÍNA		
Embalagem: BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CX OU CARTUCHO DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MG + 50 MG + 300 MG + 30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 12	4	06/02/2012
Validade:	Registro:	1558402340042
Princípio Ativo: CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFEÍNA		
Embalagem: BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Princípio Ativo:	CARISOPRODOL / PARACETAMOL / CAFEÍNA / DICLOFENACO SÓDICO
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125MG + 50MG + 300MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 6	5	06/02/2012
Validade:	Registro:	1558402340050
Princípio Ativo: CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFEÍNA		
Embalagem: BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125MG + 50MG + 300MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 8	6	06/02/2012
Validade:	Registro:	1558402340069
Princípio Ativo: CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFEÍNA		
Embalagem: BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125MG + 50MG + 300MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)	7	06/02/2012
Validade:	Registro:	1558402340077
Princípio Ativo: CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFEÍNA		
Embalagem: BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125MG + 50MG + 300MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB FRAC)	8	06/02/2012
Validade:	Registro:	1558402340085
Princípio Ativo: CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFEÍNA		
Embalagem: BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MG + 50 MG + 300 MG + 30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 12	4	06/02/2012
Validade:	Registro:	1558402340042
Princípio Ativo: CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFEÍNA		
Embalagem: BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

004272

Handwritten signature

Handwritten signature

Handwritten signature

Handwritten signature

Handwritten signature

Handwritten signature

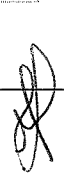

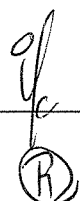


125MG + 50MG + 300MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB FRAC)	9	06/02/2012
Validade:	24 meses	Registro: 1558402340093
Princípio Ativo:	CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFEINA	
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Data de Publicação</b>
125MG + 50MG + 300MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	10
Validade:	24 meses	Registro: 1558402340107
Princípio Ativo:	CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFEINA	
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	

125MG + 50MG + 300MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 400 (EMB FRAC)	11	06/02/2012
Validade:	24 meses	Registro: 1558402340115
Princípio Ativo:	CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFEINA	
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	

125MG + 50MG + 300MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB FRAC)	12	06/02/2012
Validade:	24 meses	Registro: 1558402340123
Princípio Ativo:	CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFEINA	
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	

VOLTAR

SUA, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Yéreo Brasília - DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

195/196

004274

Item 196  
Promefarm2

004/18

4/14

30/11/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

30/11/2017

Apresentação **ATIVA**

10 MG COM REV CT BL AL PP X 10

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

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação **ATIVA**

10 MG COM REV CT BL AL PP X 30

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

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Xarelto

Nome da Empresa

CNPJ

Nome Comercial

Classe Terapêutica

Registro

Processo

Vencimento do Registro

Forma Farmacêutica

10 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 5

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

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação **ATIVA**

10 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 10

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

30/11/2017

Nome da Empresa

CNPJ

Nome Comercial

Classe Terapêutica

Registro

Processo

Vencimento do Registro

Forma Farmacêutica

10 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 5

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

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação **ATIVA**

10 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 10

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

1/14

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351040441200851/?nomeProduto=xarelto

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351040441200851/?nomeProduto=xarelto

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

004275

004

00479

30/11/2017 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>			
Via de Administração	Fabricantes Internacionais • BAYER HEALTHCARE AG - ALEMANHA			
IFA Único	ORAL			
Conservação	Sim			
Restrição de prescrição	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica <i>(sem dados cadastrados)</i>			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
20 MG COM REV CT BL AL PP X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	21	20/07/2009	
Validade	36 meses	Registro	1705600480217	
Princípio Ativo	RIVAROXABANA			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Embalagem	• Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO / PLÁSTICO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>			
Via de Administração	Fabricantes Internacionais • BAYER HEALTHCARE AG - ALEMANHA			
IFA Único	ORAL			
Conservação	Sim			
Restrição de prescrição	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica <i>(sem dados cadastrados)</i>			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
20 MG COM REV CT BL AL PP X 42	COMPRIMIDO REVESTIDO	22	20/07/2009	
Validade	36 meses	Registro	1705600480225	
Princípio Ativo	RIVAROXABANA			

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page, including a circled 'B' and other marks.



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA  
Gerência Geral de Medicamentos

Item  
198 - Promepar ma

004276

004 X 10  
004

DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

Razão Social: **NATULAB LABORATÓRIO S.A**  
CNPJ: **02.466.965/0001-83**

Medicamentos Notificados

Medicamento			
Categoria:	BAIXO RISCO		
Linha de Produção:	SÓLIDO		
Nome do Produto:	SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL		
Nome Comercial:	HIDRAPLEX		
Produção:	Produção Própria;		
Data da Notificação:	22/03/2016		
Vencimento da Notificação:	22/03/2021		
Dados do Acondicionamento			
	Acondicionamento (primária + secundária)	Volume	Prazo de Validade
1	ENVELOPE DE ALUMINIO LAMINADO	27,900 G	24 meses

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

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

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

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

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

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

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

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

Declaração On-Line via Peticionamento Eletrônico

Código de Validação desta declaração: 236210614374416 emitido em 21/06/2016 14:37:44

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

*J.*  
*004*  
*004*  
*004*

212

Item 212  
Promeparm.

004277

UJ

004277 X1

13/19

Nº 17

**Apresentação** 25 MG/ML XPE CT  
FR PLAS AMB X  
120 ML  ATIVA

**Registro** 1384100040174

**Forma Farmacêutica** XAROPE

**Data de Publicação** 26/08/2002

**Validade** 24 meses

**Princípio Ativo** SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO

**Complemento Diferencial da Apresentação**

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

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

**Via de Administração** ORAL 1

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

**Restrição de prescrição** Venda sem Prescrição Médica

**Destinação** Comercial

**Apresentação fracionada** Não

Nº 18

**Apresentação** 25 MG/ML XPE CX  
50 FR PLAS AMB X  
100 ML (EMB HOSP)  ATIVA

**Registro** 1384100040182

**Forma Farmacêutica** XAROPE

**Data de Publicação** 26/08/2002

**Validade** 24 meses

**Princípio Ativo** SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO

**Complemento Diferencial da Apresentação**

**Embalagem**

- Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MASFEROL

**Nome da Empresa Detentora do Registro** NATULAB LABORATÓRIO S.A.

**CNPJ** 02.456.955/0001-83

**Autorização** 1.03.841-3

**Processo** 25351.012874/0123

**Categoria Regulatória**

**Data do registro** 26/08/2002

**Nome do Produto** MASFEROL

**Registro** 138410004

**Vencimento do registro** 26/08/2022

**Princípio Ativo** SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO

**Classe Terapêutica** ANTIANEMICOS A BASE DE FERRO - ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS

**ATC**

**Bula Paciente**

**Bula Profissional**

Esconder Todas

Nº 1

**Apresentação** 25 MG/ML XPE CT  
FR YD AMB X 400  
ML  ATIVA

**Registro** 1384100040018

**Forma Farmacêutica** XAROPE

**Data de Publicação** 26/08/2002

**Validade** 24 meses

**Princípio Ativo** SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO

**Complemento Diferencial da Apresentação**

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

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

**Via de Administração** ORAL

UJ

UJ

UJ

UJ

27/02/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Local de  
Fabricação

Via de  
Administração

Conservação

Restrição de  
prescrição

Destinação

Apresentação  
fracionada

ORAL 1

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

Venda sem Prescrição Médica

Comercial

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	25 MG/MIL XPE CX 50 FR PLAS AMIB X 120 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1384100040190	XAROPE	26/08/2002	24 meses

Princípio Ativo

Complemento  
Diferencial da  
Apresentação

Embalagem

Local de  
Fabricação

Via de  
Administração

Conservação

Restrição de  
prescrição

Destinação

• Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR  
• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

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

ORAL 1

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

Venda sem Prescrição Médica

Comercial

004278  
~~004278~~ ag



Promefarma Representações Comerciais Ltda.

CNPJ: 81706251/0001-98

Inscrição Estadual: 10176046-40

Inscrição Municipal: 00223204-6

004279

~~004~~13

ug

# CBPF – Certificado de Boas Práticas de Fabricação

*Ordem Alfabética*

*[Handwritten signatures]*

Rua Professor Leônidas Ferreira da Costa, 847 – Parolin, Curitiba/PR CEP: 80.220-410

Telefone: (41) 3052 7900 / 7921

E-mail: [licita05@promefarma.com.br](mailto:licita05@promefarma.com.br) | [licita04@promefarma.com.br](mailto:licita04@promefarma.com.br)



*[Handwritten mark]*





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.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa Fabricante: Amgen Inc.	CNPJ: 06.989.608/0001-77
Endereço: One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, Califórnia (CA) 91320	
País: 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.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa Fabricante: Corden Pharma Latina S.p.A.	CNPJ: 06.989.608/0001-77
Endereço: Via Del Murillo Km 2800, 04013, Sernoneta (LT)	
País: 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 (granul): soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Dr. Gerhard Mann Chem. - pharm. Fabrik GmbH	CNPJ: 06.989.608/0001-77
Endereço: Brunshütteler Damm 163-173, 13581 Berlin	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: BI 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	CNPJ: 06.989.608/0001-77
Endereço: Klécknerstraat 1, Hamont-Achel, B-3930	
País: 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

Pro me p r m s  
001

004280  
WJ

004 X 4

Empresa: Equiplax Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 01.784.792/0001-03
Endereço: Avenida Thumbéria, 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	CNPJ: 06.989.608/0001-77
Endereço: Lohmannstrasse 2, 56626 - Andernach	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda - 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	CNPJ: 06.989.608/0001-77
Endereço: Neurather Ring 1, 51063 Köln - Cologne	
País: 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.

Handwritten signatures and initials.



Empresa Fabricante: Mundipharma GmbH	
Endereço: Mundipharmastrasse 2 65549 Limburg (Lahn)	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 15.127.898/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1	Expediente(s): 1149557/14-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semissólidos não estéreis: pomadas.	

Empresa: Natulab Laboratório S.A.		CNPJ: 02.456.955/0001-83
Endereço: Rua H. N° 02, Galpão III, Urbis II		
Município: Santo Antônio De Jesus UF: BA		
Autorização de Funcionamento: 1.03.841-3	Expediente(s): 1424857/16-3, 1424909/16-0 e 1424867/16-1	CNPJ: 44570-000
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, soluções aerossol, suspensões e xaropes.		
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos, e pós.		
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.		

Empresa Fabricante: Novartis Pharma Produktions GmbH	
Endereço: Oflinger Str. 44, 79664, Wehr	
País: 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): 1189592/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semissólidos não estéreis: cremes.	

Empresa Fabricante: Sanofi Winthrop Industrie - Compiègne	
Endereço: 56 Route de Choisy au Bac, Compiègne, 60205	
País: França	
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	Expediente(s): 1399724/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Schering-Plough (Brinny) Company	
Endereço: Brinny, Innishannon, Co. Cork	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Fundação Oswaldo Cruz	CNPJ: 33.781.055/0001-35
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3	Expediente(s): 1158624/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (spray): pós liofilizados.	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda		CNPJ: 35.820.448/0019-65
Endereço: Rodovia BR 262, KM 02 - Alto Laje		
Município: Vitória UF: ES		
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 1128635/14-1	CNPJ: 29137-405
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Gases medicinais: envase.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.596, 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;

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.599, DE 23 DE SETEMBRO 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 99, de 02 de agosto de 2016, resolve:

Art. 1º. Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: A. H. M. FRAIHA & CIA LTDA  
ENDEREÇO: AVENIDA MAGALHÃES BARATA, 1150 - ALA-MEDA ANÉSIA MEIRA Nº 79  
BAIRRO: SÃO BRÁS CEP: 66060281 - BELÉM/PA  
CNPJ: 07.160.786/0001-53  
PROCESSO: 25351.348466/2016-17  
AUTORIZ/M/S: 2.08896-4  
ATIVIDADE/CLASSE:  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS  
ARMAZENAR: PERFUMES  
ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS  
DISTRIBUIR: PERFUMES  
DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS  
EXPEDIR: PERFUMES

EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE  
EMPRESA: I.A. CAMPAGNA JUNIOR & CIA LTDA  
ENDEREÇO: RUA PRESIDENTE DELFIM MOREIRA, 478  
BAIRRO: VILA DR JAIR GARCIA CEP: 79112400 - CAMPO GRANDE/MS  
CNPJ: 06.298.377/0001-55  
PROCESSO: 25351.352489/2016-18  
AUTORIZ/M/S: 2.08901-1  
ATIVIDADE/CLASSE:  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS  
ARMAZENAR: PERFUMES  
ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS  
DISTRIBUIR: PERFUMES  
DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS  
EXPEDIR: PERFUMES  
EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016092600039

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

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

004282  
ad

Promep rrmz -  
08-70-156-173

004/16



Autorização de Funcionamento: 8.10.777-9 Expediente: 2078116/16-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Produtos para diagnóstico de uso in vitro da classe IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 36 de 26 de agosto de 2015.

Fabricante: Suzhou Aven Textile Co. Ltd  
Endereço: Yuanhe Town, Xiangcheng Region, Suzhou, Jiangsu Province 215133 - China  
Solicitante: 3M do Brasil Ltda CNPJ: 45.985.371/0001-08  
Autorização de Funcionamento: 8.02.849-3 Expediente: 568435/11-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: The Binding Site Group Ltd  
Endereço: 8 Calthorpe Road - Edgbaston - Birmingham - Reino Unido - Post code B15 1QT - Reino Unido  
Empresa Solicitante: Astra Científica Ltda ME CNPJ: 05.431.736/0001-38  
Autorização de Funcionamento: 8.01.554-7 Expediente: 0501912/12-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Produtos para diagnóstico de uso in vitro da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 36, de 26 de agosto de 2015.

Empresa: Toride Indústria e Comércio Ltda - Epp CNPJ: 54.673.199/0001-48  
Endereço: Avenida Cactano Schincariol, 97, Parque das Empresas, Moji Mirim - SP CEP: 13805-340  
Autorização de Funcionamento: 8.00.844-2 Expediente: 415308/17-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa: Visiontech Medical Optics Ltda CNPJ: 64.345.010/0001-41  
Endereço: Avenida Regent, 555, Alphaville, Lagoa dos Ingleses, Nova Lima - MG CEP: 34900-900  
Autorização de Funcionamento: 1.02.206-4 Expediente: 0600983/17-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

**RESOLUÇÃO-RE Nº 431, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo 1 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

considerando a Declaração de Cooperação firmada em 27 de novembro de 2012 entre as Autoridades Regulatórias participantes do Programa de Auditoria Única em Produtos para a Saúde (MDSAP - Medical Device Single Audit Program);

considerando o Art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999 alterado pelo Art. 128 da Lei nº 13.097, de 19 de janeiro de 2015;

considerando o Parágrafo Único do Art. 4º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, alterado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 179, de 27 de setembro de 2017;

considerando o parecer da área técnica emitido com base em relatório válido de auditoria realizada por organismo auditor terceiro reconhecido pela Anvisa para realizar auditorias regulatórias em estabelecimentos fabris de Produtos para Saúde;

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

Art. 1º Conceder às empresas constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

**ANEXO**

Fabricante: Boston Scientific Limited  
Endereço: Business and Technology Park, Model Farm Road, Cork - Irlanda  
Solicitante: Formed - Representação e Comércio de Equipamentos Médicos, Estéticos e Cosméticos Ltda. CNPJ: 07.139.218/0001-70  
Autorização de Funcionamento: 8.02.794-2 Expediente: 1666398/17-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Merit Maquiladora México, S. de R.L. de C.V.  
Endereço: Avenida Sor Juana Inés de la Cruz 19970 Interior, Tijuana, Baja California, 22630 - México  
Solicitante: Merit Medical Comercialização, Distrib. Import. e Export. de Prod. Hosp. Ltda. CNPJ: 13.200.579/0001-88  
Autorização de Funcionamento: 8.07.409-5 Expediente: 2223508/16-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Livantec Corporation DBA ConMed Livantec  
Endereço: 11311 Concept Boulevard, Largo, Florida - Estados Unidos da América  
Solicitante: Implamod-Implantes Especializados Com. Import. e Export. Ltda CNPJ: 57.140.607/0001-00  
Autorização de Funcionamento: 1.02.475-3 Expediente: 2307574/17-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

**RESOLUÇÃO-RE Nº 432, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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.

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

**ANEXO**

EMPRESA FABRICANTE: INDOCO REMEDIES LIMITED  
ENDERECO: L-32, 33 & 34, VERNA INDUSTRIAL AREA, VERNA, GOA - 403 722 - PAIS: INDIA - CODIGO UNICO: A.1010  
EMPRESA SOLICITANTE: NATCOFARMA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 08.157.293/0001-27  
AUTORIZAÇÃO: 1082611 - EXPEDIENTE(S): 1849997/17-0  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE S.A.  
ENDERECO: VIA DEL PIANO, 6915 PAMBIO-NORANCO, SWITZARLAND - PAIS: SUICA - CODIGO UNICO: A.1143  
EMPRESA SOLICITANTE: UCB BIOPHARMA LTDA. - CNPJ: 64.711.500/0001-14  
AUTORIZAÇÃO: 1023619 - EXPEDIENTE(S): 1845606/17-4  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios); Embalagem secundária

EMPRESA: VIDORA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 92.762.277/0001-70 - AUTORIZAÇÃO: 1004733  
ENDERECO: RUA ALBERTO RANGEL, Nº 823  
MUNICIPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1839151/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções; Xaropes

EMPRESA FABRICANTE: SANDOZ PRIVATE LIMITED  
ENDERECO: PLOT NO. 8-A/2 E 8-B, TTC INDUSTRIAL AREA, KALWE BLOCK, VILLAGE DIGHE, NAVI MUMBAI 400708, MAHARASHTRA STATE - PAIS: INDIA - CODIGO UNICO: A.0544  
EMPRESA SOLICITANTE: SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.286.647/0001-16  
AUTORIZAÇÃO: 1000472 - EXPEDIENTE(S): 1785173/17-4  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis. Comprimidos. Comprimidos Revestidos; Capsulas

**RESOLUÇÃO-RE Nº 433, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

**ANEXO**

EMPRESA: NEO LINE PRODUTOS E SERV HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 09.366.073/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1165295  
ENDERECO: Rua Ourinhos nº 115  
MUNICIPIO: CAMPO GRANDE - UF: MS - EXPEDIENTE(S): 226254/17-0  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: MW DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EIRELI EPP - CNPJ: 14.459.413/0001-43 - AUTORIZAÇÃO: 1091688 - AE: 1230874  
ENDERECO: AVENIDA CASTELO BRANCO Nº 1.090, QUADRA 13, LOTE 28-E  
MUNICIPIO: GOIÂNIA - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 0092681/17-0  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: KFMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA ME - CNPJ: 15.068.089/0001-05 - AUTORIZAÇÃO: 1092618 - AE: 1233026  
ENDERECO: RUA MARECHAL CASTELO BRANCO Nº 287 A MUNICIPIO: IBIACÁ - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1315948/16-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: GP MED COMERCIO DE ARTIGOS HOSPITALARES E EIRELI - EPP - CNPJ: 26.515.687/0001-91 - AUTORIZAÇÃO: 1168653 - AE: 1168667  
ENDERECO: RUA GOVERNADOR NEY BRAGA N 4339 MUNICIPIO: UMUARAMA - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 2103833/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: BMC FARMA COMERCIO E DISTRIBUIDORA EIRELI - EPP - CNPJ: 26.574.261/0001-09 - AUTORIZAÇÃO: 1166362 - AE: 1166376  
ENDERECO: RUA JULIO DE CASTILHO, 376 MUNICIPIO: ARARUAMA - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 2257250/17-5  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

**RESOLUÇÃO-RE Nº 434, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

**ANEXO**

EMPRESA: BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 05.161.069/0005-44 - AUTORIZAÇÃO: 1055849  
ENDERECO: V PK - 1, S/Nº QUADRA 2-A MODULO 4 MUNICIPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1539454/17-8 - 1539312/17-6 - 1539434/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixíres; Emulsões; Soluções; Soluções Acreosais; Suspensões; Xampus; Xaropes

004/17



EMPRESA: BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S/A - CNPJ: 05.161.069/0005-44 - AUTORIZ/MS: 1055849

EMPRESA: BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S/A - CNPJ: 05.161.069/0005-44 - AUTORIZ/MS: 1055849

EMPRESA: Ambióticos do Brasil Ltda - CNPJ: 05.439.635/0008-80 - AUTORIZ/MS: 1055622

EMPRESA: CIFARMA CIENTIFICA FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 17.562.075/0001-69 - AUTORIZ/MS: 1015601

EMPRESA: HERBARIUM LABORATORIO BOTANICO S.A - CNPJ: 78.950.911/0001-20 - AUTORIZ/MS: 1018606

EMPRESA FABRICANTE: CATALENT GERMANY SCHORNDORF GMBH

EMPRESA FABRICANTE: SCHERING-PLOUGH LABO N.V.

EMPRESA FABRICANTE: NOVARTIS SAGLIK, GIDA VE TARIM URUNLERI SANAYI VE TICARET AS

EMPRESA FABRICANTE: MSD INTERNATIONAL GMBH T/A MSD IRELAND (CARLOW)

EMPRESA FABRICANTE: Q PHARMA AB

AUTORIZ/MS: 1028762 - EXPEDIENTE(S): 1820495/17-3

EMPRESA FABRICANTE: GENZYME CORPORATION

EMPRESA FABRICANTE: FRESENIUS KABI NORGE AS

RESOLUÇÃO-RE Nº 435, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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.

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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa Fabricante: Baxter Oncology GmbH

RESOLUÇÃO-RE Nº 436, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Cancelar as Autorizações de Funcionamento de Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: TECNOCRYO GASES - TRANSPORTES, COMERCIO, SERVIÇOS E MANUTENÇÕES, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA

EMPRESA: UNorth Medical Hospitalars Ltda ME

EMPRESA FABRICANTE: Q PHARMA AB

EMPRESA: BIOLOGIA MOLECULAR BRASIL LTDA - EPP

ENDEREÇO: RUA VISCONDE DO RIO BRANCO 1539

EMPRESA: BOEGE & BOEGE LTDA - ME

RESOLUÇÃO-RE Nº 437, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Indeferir o pedido de Alteração de Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de Farmácias e Drogarias, em conformidade com o anexo desta Resolução.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: H & A COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA - ME

EMPRESA: V&S DROGARIAS E FARMACIAS LTDA ME

EMPRESA: AGNALDO ALVES DE OLIVEIRA - ME

EMPRESA: FARMACIA BARRROS E RIOS LTDA

EMPRESA: TECNOCRYO GASES - TRANSPORTES, COMERCIO, SERVIÇOS E MANUTENÇÕES, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA

Total de Empresas: 4

RESOLUÇÃO-RE Nº 438, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Indeferir o Pedido de Concessão de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

004/18  
8/400  
99



5. ORDEM DO DIA: Deliberar sobre:

I. Cisão Parcial da Companhia, seguida da incorporação do acervo cindido pela Cosmed

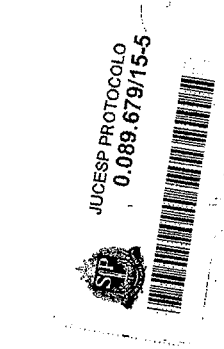
(a) ratificar o Protocolo e Justificação de Cisão Parcial da Hypermarcas S.A. com Incorporação do Acervo Cindido pela Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A., elaborado pelas Diretorias da Companhia e da Cosmed, que estabelece, dentre outros, os termos e condições da cisão parcial da Companhia (a "Cisão Parcial"), seguida da incorporação da parcela cindida de seu patrimônio, constituída por determinados ativos e passivos relacionados à fabricação e comercialização de certos medicamentos atualmente fabricados na unidade de Jacarepaguá, na Estrada dos Bandeirantes, 3.091, Jacarepaguá, Rio de Janeiro, RJ, e decorrente da incorporação da Mantecorp Indústria Química e Farmacêutica S.A. (o "Acervo Cindido"), por sua subsidiária integral Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A., sociedade por ações, com sede na Cidade de Barueri, Estado de São Paulo, na Avenida Ceci, 282, módulo 1, Centro Empresarial Tamboré, Tamboré, CEP 06460-120, inscrita no CNPJ/MF sob nº. 61.082.426/0002-07 ("Cosmed") (a "Incorporação do Acervo Cindido") (o "Protocolo de Cisão");

(b) ratificar a nomeação e contratação da CCA Continuity Auditores Independentes S/S, sociedade simples, com sede na Cidade de São Paulo, Estado de São Paulo, na Alameda Santos, 2.313, 2º andar, Jardim Paulista, devidamente registrada no CRC/SP sob nº 2SP025430/O-2, inscrita no CNPJ/MF sob nº 10.686.276/0001-29 ("CCA"), como empresa especializada responsável pela elaboração do laudo de avaliação, no que se refere à avaliação contábil do Acervo Cindido, para fins da Cisão Parcial da Companhia, da Incorporação do Acervo Cindido e da Incorporação de Ações (conforme definido abaixo) na data base de 30 de setembro de 2014 (o "Laudo de Avaliação");

(c) aprovar o Laudo de Avaliação, no que se refere à Cisão Parcial;

(d) apreciar e aprovar a proposta de Cisão Parcial da Companhia, de acordo com o Protocolo de Cisão e nos termos do artigo 229 da Lei das Sociedades por Ações, com a consequente redução do capital social da Companhia, no valor de R\$48.631.228,79 (quarenta e oito milhões, seiscentos e trinta e um mil, duzentos e vinte

2



**HYPERMARCAS S.A.**  
*Companhia Aberta*

NIRE 35.300.353.251  
CNPJ/MF nº. 02.932.074/0001-91

**ATA DE ASSEMBLEIA GERAL EXTRAORDINÁRIA  
REALIZADA EM 22 DE DEZEMBRO DE 2014, ÀS 10:00 HORAS**

1. DATA, HORÁRIO E LOCAL: Realizada aos 22 (vinte e dois) dias do mês de dezembro de 2014, às 10:00 horas, no escritório administrativo da Hypermarcas S.A. ("Companhia"), localizada na Cidade de São Paulo, Estado de São Paulo, na Avenida Magalhães de Castro, 4.800, 24º andar, CEP 05502-001.

2. CONVOCAÇÃO: O Edital de Convocação foi publicado, em atendimento ao disposto no Art. 124 da Lei nº 6.404, de 15 de dezembro de 1976, conforme alterada e em vigor (a "Lei das Sociedades por Ações"), e na Instrução CVM nº 481/09, no jornal "Valor Econômico" (o "Valor Econômico"), nas edições de São Paulo e do Rio de Janeiro, dos dias 05, 09 e 10 de dezembro de 2014, nas páginas E3, E3 e E3, e nas páginas E4, E2 e E2, respectivamente, e no Diário Oficial do Estado de São Paulo ("DOESP"), nas edições dos dias 05, 09 e 10 de dezembro de 2014, nas páginas 11, 17 e 14, respectivamente.

3. PRESEÇA: Presentes os acionistas representando aproximadamente 70% (setenta por cento) do capital social total e votante da Companhia, conforme assinaturas constantes do Livro de Presença de Acionistas da Companhia.

4. MESA: Em razão da ausência do Sr. João Alves de Queiroz Filho, Presidente do Conselho de Administração, foi escolhida, entre os presentes, a Sra. Fabíola Carolina Lisboa Cammarota de Abreu para presidir a presente assembleia, que convidou a mim, Juliana Aguinaga Damiano Salem, para secretariá-la.

Uiet  
C&A

(Handwritten signature)

(Handwritten signature)

(Handwritten signature)

(Handwritten signature)

(Handwritten signature)



e oito Reais e setenta e nove centavos), mediante o cancelamento de 4.150.727 (quatro milhões, cento e cinquenta mil, setecentas e vinte e sete) ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal de emissão da Companhia, proporcionalmente às participações devedidas pelos acionistas da Companhia;

(e) apreciar e aprovar a proposta de Incorporação do Acervo Cindido pela Cosmed, de acordo com o Protocolo de Cisão e nos termos do Artigo 227 da Lei das Sociedades por Ações, com o consequente aumento do capital social da Cosmed, no valor de R\$48.631.228,79 (quarenta e oito milhões, seiscentos e trinta e um mil, duzentos e sete centavos), mediante a emissão de duzentos e vinte e oito Reais e setenta e nove centavos), quatrocentas e quarenta e oito mil, 144.448.632 (cento e quarenta e quatro milhões, quatrocentas e quarenta e oito mil, seiscentas e trinta e duas) ações ordinárias, nominativas e sem valor nominal pela Cosmed, a serem subscritas e integralizadas pelos acionistas da Companhia, em virtude da Cisão Parcial, nas proporções anualmente por eles devidas no capital social da Companhia;

## II. Incorporação de Ações da Cosmed pela Companhia

(f) ratificar o Protocolo e Justificação de Incorporação de Ações da Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A. pela Hypermarcas S.A., elaborado pelas Diretorias da Companhia e da Cosmed nos termos do Artigo 252 da Lei das Sociedades por Ações, que estabelece os termos e condições da Incorporação de Ações, e dos atos e providências nele contemplados (o "Protocolo de Incorporação de Ações");

(g) ratificar a nomeação e contratação da CCA como empresa especializada responsável pela elaboração do Laudo de Avaliação, no que se refere à avaliação contábil das ações da Cosmed, para fins da Incorporação de Ações, na data base de 30 de setembro de 2014;

(h) aprovar o Laudo de Avaliação, no que se refere à Incorporação de Ações;

(i) apreciar e aprovar a proposta de incorporação, pela Companhia, de ações emitidas pela Cosmed em decorrência do aumento do capital social ocorrido em razão da Incorporação do Acervo Cindido pela Cosmed (a "Incorporação de Ações"), nos termos do Protocolo de Incorporação de Ações, com o consequente

*[Handwritten signatures and initials]*



aumento do capital social da Companhia, no valor total de R\$48.631.228,79 (quarenta e oito milhões, seiscentos e trinta e um mil, duzentos e sete centavos e nove mil, cento e cinquenta mil, setecentas e vinte e sete) novas ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal, a serem subscritas pelos acionistas da Companhia, proporcionalmente às participações anualmente por eles devidas no capital social da Companhia; e

## III. Autorização aos Administradores

(j) autorizar os administradores da Companhia a praticar todos os atos necessários à efetivação das deliberações propostas e aprovadas pelos acionistas da Companhia.

6. **DELIBERAÇÕES:** Instalada a Assembleia e dado início à discussão das matérias indicadas na ordem do dia, os acionistas deliberaram o quanto segue:

I. Sumário da Ata: aprovar a lavratura da ata desta Assembleia na forma de sumário, nos termos do Art. 130, §1º, da Lei das Sociedades por Ações;

II. Cisão Parcial da Companhia, seguida da incorporação do acervo cindido pela Cosmed

(a) ratificar, por unanimidade de votos, o Protocolo de Cisão, elaborado pelas Diretorias da Companhia e da Cosmed, nos termos do Anexo 6.II.(a) a esta ata, com a consequente autorização à Diretoria da Companhia para implementar todos os atos necessários correspondentes;

(b) ratificar, por unanimidade de votos, a nomeação e contratação da CCA, como empresa especializada responsável pela elaboração do Laudo de Avaliação, no que se refere à Cisão Parcial;

(c) aprovar, por unanimidade de votos, o Laudo de Avaliação, no que se refere à Cisão Parcial, nos termos do Anexo 6.II.(c) a esta ata;

(d) apreciar e aprovar, por unanimidade de votos, a Cisão Parcial da Companhia, com efeitos contábeis a partir de 31 de dezembro de 2014, com a versão da

*[Handwritten signatures and initials]*

004285

004286

g



parcela cindida de seu patrimônio para a Cosmed, de acordo com o Protocolo de Cisão e nos termos do Artigo 229 da Lei das Sociedades por Ações, com a consequente redução do capital social da Companhia, no valor de R\$48.631.228,79 (quarenta e oito milhões, seiscentos e trinta e um mil, duzentos e vinte e oito Reais e setenta e nove centavos), mediante o cancelamento de 4.150.727 (quatro milhões, cento e cinquenta mil, setecentas e vinte e sete) ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal de emissão da Companhia, proporcionalmente às participações detidas pelos acionistas, passando o capital social da Companhia dos atuais R\$5.269.124.421,04 (cinco bilhões, duzentos e sessenta e nove milhões, cento e vinte e quatro mil, quatrocentos e vinte e um Reais e quatro centavos), dividido em 632.100.787 (seiscentos e trinta e dois milhões, cem mil, setecentas e oitenta e sete) ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal para R\$5.220.493.192,25 (cinco bilhões, duzentos e vinte milhões, quatrocentos e noventa e três mil, cento e noventa e dois Reais e vinte e cinco centavos), dividido em 627.950.060 (seiscentos e vinte e sete milhões, novecentas e cinquenta mil e sessenta) ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal;

(e) apreciar e aprovar, por unanimidade de votos, a Incorporação do Acervo Cindido pela Cosmed, de acordo com o Protocolo de Cisão e nos termos do Artigo 227 da Lei das Sociedades por Ações, com o consequente aumento do capital social da Cosmed, no valor de R\$48.631.228,79 (quarenta e oito milhões, seiscentos e trinta e um mil, duzentos e vinte e oito Reais e setenta e nove centavos), mediante a emissão de 144.448.632 (cento e quarenta e quatro milhões, quatrocentas e quarenta e oito mil, seiscentas e trinta e duas) ações ordinárias, nominativas e sem valor nominal pela Cosmed, a serem subscritas e integralizadas pelos acionistas da Companhia, em virtude da Cisão Parcial, nas proporções atualmente por eles detidas no capital social da Companhia;

**III. Incorporação de Ações da Cosmed pela Companhia**

(f) ratificar, por unanimidade de votos, o Protocolo de Incorporação de Ações, elaborado pelas Diretorias da Companhia e da Cosmed, nos termos do Anexo 6.III(f) a esta ata, com a consequente autorização à Diretoria da Companhia para implementar todos os atos necessários correspondentes;

(g) ratificar, por unanimidade de votos, a nomeação e contratação da CCA, como empresa especializada responsável pela elaboração do Laudo de Avaliação, no que se refere à Incorporação de Ações;

g

(h) aprovar, por unanimidade de votos, o Laudo de Avaliação, no que se refere à Incorporação de Ações; nos termos do Anexo 6.II(c) a esta ata;

(i) apreciar e aprovar, por unanimidade de votos, a Incorporação de Ações, com efeitos contábeis a partir de 31 de dezembro de 2014, nos termos do Protocolo de Incorporação de Ações, com o consequente aumento do capital social da Companhia, no valor total de R\$48.631.228,79 (quarenta e oito milhões, seiscentos e trinta e um mil, duzentos e vinte e oito Reais e setenta e nove centavos), mediante a emissão de 4.150.727 (quatro milhões, cento e cinquenta mil, setecentas e vinte e sete) novas ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal, a serem subscritas pelos acionistas da Companhia, proporcionalmente às participações detidas pelos mesmos;

(j) consignar que em decorrência de a Incorporação de Ações ocorrer imediatamente após a realização da operação de Cisão Parcial da Companhia, o capital social da Companhia permanecerá inalterado tendo em vista que, logo após a redução do capital social em razão da Cisão Parcial da Companhia, o capital social sofreu um aumento no mesmo valor, em decorrência da Incorporação de Ações, de forma que o Artigo 5º do Estatuto Social da Companhia não será objeto de qualquer modificação, e

**IV. Autorização aos Administradores**

(k) autorizar, por unanimidade de votos, os administradores da Companhia a praticarem todos os atos necessários à efetivação das deliberações propostas e aprovadas pelos acionistas da Companhia.

**7. ENCERRAMENTO:**

Nada mais havendo a ser tratado inexistindo qualquer outra manifestação, foi encerrada a presente assembleia, da qual foi lavrada a presente ata em forma de sumário, que, lida e aprovada, foi assinada por todos os presentes. Presidente da Mesa: Fabíola Carolina Lisboa Cammarota de Abreu. Secretária: Juliana Aguinaga Damião Salem. Acionistas presentes: (a) Igarapava Participações S.A., Maiorem S.A. de C.V., Cláudio Bergamo dos Santos e Nelson José de Mello (p.p. Fabíola Carolina Lisboa Cammarota de Abreu); Marcelo Henrique Limirio Gonçalves; Cleonice Barbosa Limirio Gonçalves; Marcelo Henrique Limirio Gonçalves Filho; Luana Barbosa Limirio Gonçalves Sant'Anna Braga (p.p. Fabíola Carolina Lisboa Cammarota de Abreu); e (b) ADVANCED SERIES TRUST - AST GOLDMAN SACHS MULTI-ASSET PORTFOLIO; ADVANCED SERIES TRUST - AST PARAMETRIC EMERGING MARKETS EQUITY

g

g





PORTFOLIO; ADVANCED SERIES TRUST - AST PRUDENTIAL GROWTH ALLOCATION PORTFOLIO; ADVANCED SERIES TRUST - AST QMA EMERGING MARKETS EQUITY PORTFOLIO; ADVISORS INNER CIRCLE FUND - ACADIAN EMERGING MARKETS PORTFOLIO; ALAMEDA COUNTY EMPLOYEES RETIREMENT ASSOCIATION; ALASKA PERMANENT FUND; ALPINE GLOBAL CONSUMER GROWTH FUND; AMERGEN CLINTON NUCLEAR POWER PLANT NONQUALIFIED FUND; AMERICAN CENTURY RETIREMENT DATE TRUST; AMERICAN CENTURY SICAV; AMERICAN CENTURY WORLD MUTUAL FUNDS, INC. - EMERGING MARKETS FUND; AMERICAN CENTURY WORLD MUTUAL FUNDS, INC. - NT EMERGING MARKETS FUND; AMERICAN FUNDS INSURANCE SERIES - GLOBAL SMALL CAPITALIZATION FUND; AMERICAN FUNDS INSURANCE SERIES - GROWTH INCOME FUND; AMERICAN FUNDS INSURANCE SERIES - INTERNATIONAL FUND; ARIZONA PSPRS TRUST; ARTISAN EMERGING MARKETS FUND; ARTISAN PARTNERS GLOBAL FUNDS PUBLIC LIMITED COMPANY; ASCENSION HEALTH MASTER PENSION TRUST; AT&T UNION WELFARE BENEFIT TRUST; AZL BLACKROCK GLOBAL ALLOCATION FUND; BELLSOUTH CORPORATION REA VEBBA TRUST; BLACKROCK CDN MSCI EMERGING MARKETS INDEX FUND; BLACKROCK GLOBAL ALLOCATION FUND, INC.; BLACKROCK GLOBAL ALLOCATION PORTFOLIO OF BLACKROCK SERIES FUND, INC.; BLACKROCK GLOBAL ALLOCATION V.I. FUND OF BLACKROCK VARIABLE SERIES FUNDS, INC.; BLACKROCK INSTITUTIONAL TRUST COMPANY, N.A.; BLACKROCK LATIN AMERICA FUND, INC.; BRITISH AIRWAYS PENSION TRUSTEES LIMITED - MAIN A/C; BRITISH AIRWAYS PENSION TRUSTEES LIMITED - DEPT ET PLACEMENT DU QUEBEC; CALIFORNIA PUBLIC EMPLOYEES' RETIREMENT SYSTEM; CALIFORNIA PUBLIC EMPLOYEES' RETIREMENT SYSTEM; CALIFORNIA PUBLIC EMPLOYEES' RETIREMENT SYSTEM; CALIFORNIA PUBLIC EMPLOYEES' RETIREMENT SYSTEM; CALIFORNIA PUBLIC EMPLOYEES' RETIREMENT SYSTEM; CANADA PENSION PLAN INVESTMENT BOARD; CAPITAL GROUP EMERGING MARKETS TOTAL OPPORTUNITIES FUND (CANADA); CAPITAL GROUP INTERNATIONAL EQUITY FUND (CANADA); CENTRAL STATES SOUTHEAST AND SOUTHWEST AREAS PENSION FUND; CENTURLINK, INC. DEFINED BENEFIT MASTER TRUST; CF DV EMERGING MARKETS STOCK INDEX FUND; CHANG HWA COMMERCIAL BANK, LTD., IN ITS CAPACITY AS MASTER CUSTODIAN OF ING BRAZIL FUND; CIBC EMERGING MARKETS INDEX FUND; CITY OF NEW YORK GROUP TRUST; CITY OF NEW YORK GROUP TRUST; CITY OF NEW YORK GROUP TRUST; CITY OF NEW YORK GROUP TRUST; CITY OF NEW YORK GROUP TRUST; CITY OF NEW YORK GROUP TRUST; CITY OF NEW YORK GROUP TRUST; COMMONWEALTH SUPERANNUATION CORPORATION; COMPASS AGE LLC; DEUTSCHE X - TRACKERS MSCI BRAZIL HEDGED EQUITY ETF; DEUTSCHE X - TRACKERS MSCI ALL WORLD EX-US HEDGED EQUITY ETF; DELAWARE GROUP FOUNDATION FUNDS - DELAWARE AGGRESSIVE ALLOCATION PORTFOLIO; DELAWARE GROUP FOUNDATION FUNDS - DELAWARE CONSERVATIVE ALLOCATION PORTFOLIO; DELAWARE GROUP FOUNDATION FUNDS - DELAWARE MODERATE ALLOCATION PORTFOLIO; DELAWARE GROUP GLOBAL & INTERNATIONAL FUNDS - DELAWARE EMERGING MARKETS FUND;

g R 7



DELAWARE POOLED TRUST - THE EMERGING MARKETS PORTFOLIO II; DELAWARE VIP TRUST - DELAWARE VIP EMERGING MARKETS SERIES; DIVERSIFIED MARKETS (2010) POOLED FUND TRUST; DOW RETIREMENT GROUP TRUST; EATON VANCE COLLECTIVE INVESTMENT TRUST FOR EMPLOYEE BENEFIT PLANS - EMERGING MARKETS EQUITY FUND; EATON VANCE TRUST COMPANY COMMON TRUST FUND - PARAMETRIC STRUCTURED EMERGING MARKETS EQUITY COMMON TRUST FUND; EMERGING MARKETS EQUITY FUND; EMERGING MARKETS EQUITY INDEX MASTER FUND; EMERGING MARKETS EQUITY INDEX PLUS FUND; EMERGING MARKETS EQUITY TRUST 3; EMERGING MARKETS EQUITY TRUST 4; EMERGING MARKETS EX-CONTRIVERSIAL WEAPONS EQUITY INDEX FUND B; EMERGING MARKETS GREAT CONSUMER FUND; EMERGING MARKETS INDEX NON-LENDABLE FUND; EMERGING MARKETS INDEX NON-LENDABLE FUND B; EMERGING MARKETS PLUS SERIES OF BLACKROCK QUANTITATIVE PARTNERS, L.P.; EMERGING MARKETS SUDAN FREE EQUITY INDEX FUND; EMPLOYEES RETIREMENT SYSTEM OF THE STATE OF HAWAII; EVANGELICAL LUTHERAN CHURCH IN AMERICA BOARD OF PENSIONS; EXELON CORPORATION PENSION MASTER RETIREMENT TRUST; FIDELITY INVESTMENT TRUST: LATIN AMERICA FUND; FIDELITY LATIN AMERICA FUND; FIDELITY SALEM STREET TRUST: FIDELITY SERIES GLOBAL EX U.S. INDEX FUND; FIDELITY SALEM STREET TRUST: SPARTAN EMERGING MARKETS INDEX FUND; FIDELITY SALEM STREET TRUST: SPARTAN EMERGING MARKETS INDEX FUND; FORD MOTOR COMPANY DEFINED BENEFIT MASTER TRUST; FORD MOTOR COMPANY OF CANADA, LIMITED PENSION TRUST; GENERAL BOARD OF PENSION AND HEALTH BENEFITS OF THE UNITED METHODIST CHURCH, INC. IN MISSOURI; GENESIS EMERGING MARKETS L.P.; GLOBAL X BRAZIL CONSUMER ETF; GLOBAL X BRAZIL MID CAP ETF; GMMAM GROUP PENSION TRUST II; GMMAM INVESTMENT FUNDS TRUST; GOLDMAN SACHS PROFIT SHARING MASTER TRUST; GUIDESTONE FUNDS EMERGING MARKETS EQUITY FUND; HC CAPITAL TRUST THE INSTITUTIONAL INTERNATIONAL EQUITY PORTFOLIO; HC CAPITAL TRUST THE INSTITUTIONAL INTERNATIONAL EQUITY PORTFOLIO; HC CAPITAL TRUST THE INTERNATIONAL EQUITY PORTFOLIO; HC CAPITAL TRUST THE INTERNATIONAL EQUITY PORTFOLIO; HOWARD HUGHES MEDICAL INSTITUTE; HSBC EMERGING MARKETS POOLED FUND; IBM 401(K) PLUS PLAN; IBM DIVERSIFIED GLOBAL EQUITY FUND; ING (L); ING EMERGING MARKETS INDEX PORTFOLIO; VOYA MULTI-MANAGER EMERGING MARKETS EQUITY FUND; INTEGRA EMERGING MARKETS EQUITY FUND; INVESCO MACRO INTERNATIONAL EQUITY FUND; INVESCO MACRO LONG/SHORT FUND; ISHARES II PUBLIC LIMITED COMPANY; ISHARES III PUBLIC LIMITED COMPANY; ISHARES MSCI ACWI EX US ETF; ISHARES MSCI ACWI ETF; ISHARES MSCI BRAZIL CAPPED ETF; ISHARES MSCI BRIC ETF; ISHARES MSCI EMERGING MARKETS ETF; ISHARES PUBLIC LIMITED COMPANY; ISHARES PUBLIC LIMITED COMPANY; ISHARES PUBLIC LIMITED COMPANY; ISHARES V PUBLIC LIMITED COMPANY; ISHARES VII INTERNATIONAL CORE EQUITY FUND; IVY FUNDS VIP INTERNATIONAL CORE EQUITY; IVY RE: RIB NIKKO BRAZIL EQUITY ACTIVE MOTHER FUND; JAPAN TRUSTEE SERVICES BANK, LTD. STB BRAZIL STOCK MOTHER FUND; JOHN DEERE

g R 8

004287  
004/21  
ag



004288

g

CARDIO AZEVEDO BRASOS  
 AUTENTICACAO DIGITAL  
 De acordo com o artigo 1.º do Decreto nº 7.726 de 16 de Junho de 2010, o presente documento digitalizado eletronicamente, com o uso de tecnologia de assinatura eletrônica baseada em certificados digitais, garante a integridade, a autenticidade e a não repúdio de seu conteúdo.  
 Cód. Autenticação: 5842890318112153021-10; Data: 09/03/2018 11:26:04  
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGP27306-29Y2;  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,23  
 Confirme os dados do ato em: [sistemasregional.digijur.br](http://sistemasregional.digijur.br)

ROMAN CATHOLIC ARCHBISHOP OF LOS ANGELES A CORPORATION SOLE; THE SEI EMERGING MARKETS EQUITY FUND; THE SEVENTH SWEDISH NATIONAL INDEX TRUST B; JOHNSON & JOHNSON PENSION AND SAVINGS PLANS MASTER TRUST; KANSAS PUBLIC EMPLOYEES RETIREMENT SYSTEM; LINCOLN VARIABLE INSURANCE PRODUCTS TRUST - LVIP DELAWARE FOUNDATION AGGRESSIVE ALLOCATION FUND; LINCOLN VARIABLE INSURANCE PRODUCTS TRUST - LVIP DELAWARE FOUNDATION CONSERVATIVE ALLOCATION FUND; LINCOLN VARIABLE INSURANCE PRODUCTS TRUST - LVIP DELAWARE FOUNDATION MODERATE ALLOCATION FUND; LMCG GLOBAL MULTICAP FUND; LOS ANGELES COUNTY EMPLOYEES RETIREMENT ASSOCIATION; LVIP BLACKROCK EMERGING MARKETS INDEX RPM FUND; MACQUARIE COLLECTIVE FUNDS PLC; MELLON BANK N.A EMPLOYEE BENEFIT COLLECTIVE INVESTMENT FUND PLAN; MICROSOFT GLOBAL FINANCE; MINISTRY OF STRATEGY AND FINANCE; MINISTRY OF STRATEGY AND FINANCE; NATIONAL COUNCIL FOR SOCIAL SECURITY FUND; NATIONAL COUNCIL FOR SOCIAL SECURITY FUND; NEW CANADA PENSION PLAN; NEL NORTHWEST EMERGING MARKETS FUND; NEW YORK STATE TEACHERS RETIREMENT SYSTEM; NORGE'S BANK; NORTHERN TRUST COLLECTIVE ALL COUNTRY WORLD INDEX (ACWJ) EX-US FUND-LENDING; NTHI - QUANTITATIVE MANAGEMENT COLLECTIVE FUNDS TRUST; NZAM EM8 EQUITY PASSIVE FUND; OYSTER CREEK NUCLEAR GENERATING STATION QUALIFIED FUND; PACE INTERNATIONAL EMERGING MARKETS EQUITY INVESTMENTS; PANAGORA GROUP TRUST; PARKER HANFIFIN COLLECTIVE INVESTMENT TRUST; PERSICO, INC. MASTER RETIREMENT TRUST; PICTET GENERICS; POWERSHARES S&P EMERGING MARKETS HIGH BETA PORTFOLIO; POWERSHARES S&P EMERGING MARKETS LOW VOLATILITY PORTFOLIO; PUBLIC EMPLOYEE RETIREMENT SYSTEM OF IDAHO; PUBLIC SECTOR PENSION INVESTMENT BOARD; PYRAMIS GLOBAL EX U.S. INDEX FUND LP; QWEST OCCUPATIONAL HEALTH TRUST; SCHWAB EMERGING MARKETS EQUITY ETF; SMALLCAP WORLD FUND INC; SPDR S&P EMERGING MARKETS ETF; SSGA EMERGING MARKETS INDEX PLUS NON-LENDING COMMON TRUST FUND; SSGA MSCI BRAZIL INDEX NON-LENDING QP COMMON TRUST FUND; STATE OF ALASKA RETIREMENT AND BENEFIT PLANS; STATE OF OREGON; STATE STREET BANK AND TRUST COMPANY INVESTMENT FUNDS FOR TAX EXEMPT RETIREMENT PLANS; STATE STREET GLOBAL ADVISORS LUXEMBOURG SICAV - SSGA ENHANCED EMERGING MARKETS EQUITY FUND; TEACHER RETIREMENT SYSTEM OF TEXAS; TEACHER RETIREMENT SYSTEM OF TEXAS; TEACHERS RETIREMENT SYSTEM OF ILLINOIS; TESCO PLC PENSION SCHEME; THE BANK OF KOREA; THE BARING EMERGING MARKETS UMBRELLA FUND, SUB FUND, THE BARING LATIN AMERICA FUND; THE CALIFORNIA ENDOWMENT; THE CALIFORNIA STATE TEACHERS RETIREMENT SYSTEM; THE COCA COLA MASTER RETIREMENT TRUST; THE GENESIS EMERGING MARKETS INVESTMENT COMPANY (SICAV) ; THE INTERNATIONAL TELEPHONE AND TELEGRAPH MASTER RETIREMENT TRUST; THE MONETARY AUTHORITY OF SINGAPORE; THE NOMURA TRUST AND BANKING CO., LTD. RE. INT. EMERGING STOCK INDEX MSCI EMERGING NO HEDGE MOTHER; THE PENSION RESERVES INVESTMENT MANAGEMENT BOARD; THE ROBERT WOOD JOHNSON FOUNDATION; THE

CARDIO AZEVEDO BRASOS  
 AUTENTICACAO DIGITAL  
 De acordo com o artigo 1.º do Decreto nº 7.726 de 16 de Junho de 2010, o presente documento digitalizado eletronicamente, com o uso de tecnologia de assinatura eletrônica baseada em certificados digitais, garante a integridade, a autenticidade e a não repúdio de seu conteúdo.  
 Cód. Autenticação: 5842890318112153021-10; Data: 09/03/2018 11:26:04  
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGP27307-2256;  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,23  
 Confirme os dados do ato em: [sistemasregional.digijur.br](http://sistemasregional.digijur.br)

PENSION TRUST; JOHN HANCOCK FUNDS II STRATEGIC EQUITY ALLOCATION FUND; JOHN HANCOCK VARIABLE INSURANCE TRUST INTERNATIONAL EQUITY INDEX TRUST B; JOHNSON & JOHNSON PENSION AND SAVINGS PLANS MASTER TRUST; KANSAS PUBLIC EMPLOYEES RETIREMENT SYSTEM; LINCOLN VARIABLE INSURANCE PRODUCTS TRUST - LVIP DELAWARE FOUNDATION AGGRESSIVE ALLOCATION FUND; LINCOLN VARIABLE INSURANCE PRODUCTS TRUST - LVIP DELAWARE FOUNDATION CONSERVATIVE ALLOCATION FUND; LINCOLN VARIABLE INSURANCE PRODUCTS TRUST - LVIP DELAWARE FOUNDATION MODERATE ALLOCATION FUND; LMCG GLOBAL MULTICAP FUND; LOS ANGELES COUNTY EMPLOYEES RETIREMENT ASSOCIATION; LVIP BLACKROCK EMERGING MARKETS INDEX RPM FUND; MACQUARIE COLLECTIVE FUNDS PLC; MELLON BANK N.A EMPLOYEE BENEFIT COLLECTIVE INVESTMENT FUND PLAN; MICROSOFT GLOBAL FINANCE; MINISTRY OF STRATEGY AND FINANCE; MINISTRY OF STRATEGY AND FINANCE; NATIONAL COUNCIL FOR SOCIAL SECURITY FUND; NATIONAL COUNCIL FOR SOCIAL SECURITY FUND; NEW CANADA PENSION PLAN; NEL NORTHWEST EMERGING MARKETS FUND; NEW YORK STATE TEACHERS RETIREMENT SYSTEM; NORGE'S BANK; NORTHERN TRUST COLLECTIVE ALL COUNTRY WORLD INDEX (ACWJ) EX-US FUND-LENDING; NTHI - QUANTITATIVE MANAGEMENT COLLECTIVE FUNDS TRUST; NZAM EM8 EQUITY PASSIVE FUND; OYSTER CREEK NUCLEAR GENERATING STATION QUALIFIED FUND; PACE INTERNATIONAL EMERGING MARKETS EQUITY INVESTMENTS; PANAGORA GROUP TRUST; PARKER HANFIFIN COLLECTIVE INVESTMENT TRUST; PERSICO, INC. MASTER RETIREMENT TRUST; PICTET GENERICS; POWERSHARES S&P EMERGING MARKETS HIGH BETA PORTFOLIO; POWERSHARES S&P EMERGING MARKETS LOW VOLATILITY PORTFOLIO; PUBLIC EMPLOYEE RETIREMENT SYSTEM OF IDAHO; PUBLIC SECTOR PENSION INVESTMENT BOARD; PYRAMIS GLOBAL EX U.S. INDEX FUND LP; QWEST OCCUPATIONAL HEALTH TRUST; SCHWAB EMERGING MARKETS EQUITY ETF; SMALLCAP WORLD FUND INC; SPDR S&P EMERGING MARKETS ETF; SSGA EMERGING MARKETS INDEX PLUS NON-LENDING COMMON TRUST FUND; SSGA MSCI BRAZIL INDEX NON-LENDING QP COMMON TRUST FUND; STATE OF ALASKA RETIREMENT AND BENEFIT PLANS; STATE OF OREGON; STATE STREET BANK AND TRUST COMPANY INVESTMENT FUNDS FOR TAX EXEMPT RETIREMENT PLANS; STATE STREET GLOBAL ADVISORS LUXEMBOURG SICAV - SSGA ENHANCED EMERGING MARKETS EQUITY FUND; TEACHER RETIREMENT SYSTEM OF TEXAS; TEACHER RETIREMENT SYSTEM OF ILLINOIS; TESCO PLC PENSION SCHEME; THE BANK OF KOREA; THE BARING EMERGING MARKETS UMBRELLA FUND, SUB FUND, THE BARING LATIN AMERICA FUND; THE CALIFORNIA ENDOWMENT; THE CALIFORNIA STATE TEACHERS RETIREMENT SYSTEM; THE COCA COLA MASTER RETIREMENT TRUST; THE GENESIS EMERGING MARKETS INVESTMENT COMPANY (SICAV) ; THE INTERNATIONAL TELEPHONE AND TELEGRAPH MASTER RETIREMENT TRUST; THE MONETARY AUTHORITY OF SINGAPORE; THE NOMURA TRUST AND BANKING CO., LTD. RE. INT. EMERGING STOCK INDEX MSCI EMERGING NO HEDGE MOTHER; THE PENSION RESERVES INVESTMENT MANAGEMENT BOARD; THE ROBERT WOOD JOHNSON FOUNDATION; THE

g

(B)

(B)

g

g

(B)

004 X 3 ag



**HYPERMARCAS S.A.**  
Companhia Aberta

NIRE 35.300.353.251

CNPJ/MF nº. 02.932.074/0001-91

**ANEXO 6.II(a) À**

**ATA DE ASSEMBLEIA GERAL EXTRAORDINÁRIA  
REALIZADA EM 22 DE DEZEMBRO DE 2014**

PROTOCOLO DE CISÃO

*J R*

MEXICO STATE INVESTMENT COUNCIL; STATE OF WYOMING; TEMPLETON GLOBAL INVESTMENT TRUST - TEMPLETON BRIC FUND; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MTBJ400045828; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MTBJ400045829; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MTBJ400045833; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MUTB400045792; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MUTB400045794; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MUTB400045795; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MUTB400045796; VANGUARD INVESTMENT SERIES, PLC; VANGUARD TOTAL INTERNATIONAL STOCK INDEX FUND, A SERIES OF VANGUARD STAR FUNDS; HSBC INTERNATIONAL SELECT FUND - MULTIALPHA GLOBAL EMERGING MARKETS EQUITY (p.p. Anderson Carlos Koch).

São Paulo, 22 de dezembro de 2014

Confere com a original lavrada no livro próprio.

*gammababulhu*  
FABIOLA CAROLINA LISBOA CAMMAROTA DE ABREU  
Presidente

*Juliana Aguinaga Damiao Salem*  
JULIANA AGUINAGA DAMIAO SALEM  
Secretária



*J R*  
*gammababulhu*  
*Juliana Aguinaga Damiao Salem*  
*J R*

004/4  
ag



**HYPERMARCAS S.A.**  
*Companhia Aberta*

NIRE 35.300.353.251  
CNPJ/MF nº. 02.932.074/0001-91

ANEXO 6.III.G.À  
ATA DE ASSEMBLEIA GERAL EXTRAORDINÁRIA  
REALIZADA EM 22 DE DEZEMBRO DE 2014

PROTOCOLO DE INCORPORAÇÃO DE AÇÕES

*[Handwritten signature]*



**HYPERMARCAS S.A.**  
*Companhia Aberta*

NIRE 35.300.353.251  
CNPJ/MF nº. 02.932.074/0001-91

ANEXO 6.III.G.À  
ATA DE ASSEMBLEIA GERAL EXTRAORDINÁRIA  
REALIZADA EM 22 DE DEZEMBRO DE 2014

LAUDO DE AVALIAÇÃO

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signatures and initials]*

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

Av. Edifício Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB  
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484  
http://www.azevedobastos.net.br  
E-mail: cartorio@azevedobastos.net.br



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA** linha possui de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 09/03/2019 às 16:26:16 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o sistema eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autenticacao@azevedobastos.net.br](mailto:autenticacao@azevedobastos.net.br)

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autenticacao.azevedobastos.net.br> e informe o Código de Consulta desta Declaração.

Código de Consulta desta Declaração: 931558

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 09/03/2019 11:26:04 (hora local).

Código de Autenticação Digital: 5842090318121530321-1 a 5842090318121530321-14  
Legislações Vigentes: Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.409/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734d64057126f966bc05ba047ac9b8e801336b55e321d77ecd8c3b56c95b79efa482fcd4d20b5295ceb3ae77a2b3f8e7d60e4e6699568  
64345254530f31105b7b1075d952496f4a0b



*[Handwritten signatures and initials]*

*[Handwritten mark]*

004291  
004 X 5  
W

004 X 6  
004



# DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

República Federativa do Brasil - Imprensa Nacional



SEÇÃO 3

Ano CLIV Nº 140  
Brasília - DF, segunda-feira, 24 de julho de 2017

### Sumário

	PÁGINA
Presidência da República.....	1
Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento.....	2
Ministério da Ciência, Tecnologia, Inovações e Comunicações.....	5
Ministério da Cultura.....	9
Ministério da Defesa.....	11
Ministério da Educação.....	26
Ministério da Fazenda.....	66
Ministério da Integração Nacional.....	77
Ministério da Justiça e Segurança Pública.....	78
Ministério da Saúde.....	81
Ministério das Cidades.....	92
Ministério de Minas e Energia.....	93
Ministério do Desenvolvimento Social.....	97
Ministério da Indústria, Comércio Exterior e Serviços.....	101
Ministério do Esporte.....	101
Ministério do Meio Ambiente.....	101
Ministério do Planejamento, Desenvolvimento e Gestão.....	102
Ministério do Trabalho.....	103
Ministério do Turismo.....	108
Ministério dos Direitos Humanos.....	109
Ministério dos Transportes, Portos e Aviação Civil.....	109
Ministério Público da União.....	112
Tribunal de Contas da União.....	114
Defensoria Pública da União.....	115
Poder Legislativo.....	116
Poder Judiciário.....	116
Entidades de Fiscalização do Exercício das Profissões Liberais.....	124
Ineditoriais.....	131

### Presidência da República

**CASA CIVIL**  
**INSTITUTO NACIONAL DE COLONIZAÇÃO**  
**E REFORMA AGRÁRIA**  
**SUPERINTENDÊNCIA REGIONAL**  
**EM PERNAMBUCO**

EXTRATO DE CONTRATO Nº 4/2017 - UASG 373048

Nº Processo: 54140000329201751.  
CONCORRÊNCIA SRP Nº 5/2016. Contratante: INSTITUTO NACIONAL DE COLONIZAÇÃO E REFORMA AGRÁRIA. CNPJ Contratado: 03604422000190. Contratado: AGROMAQUINAS EMPREENDIMENTOS-AGRICOLAS LTDA. Objeto: Perfuração e instalação de 150 (cento e cinquenta) poços tubulares em áreas de rochas

Páginas	Distrito Federal	Demais Estados
de 04 a 28	R\$ 0,50	R\$ 2,00
de 32 a 76	R\$ 0,90	R\$ 2,40
de 80 a 156	R\$ 1,90	R\$ 3,40
de 160 a 250	R\$ 2,50	R\$ 4,00
de 254 a 500	R\$ 5,00	R\$ 6,50

- Acima de 500 páginas = preço de tabela mais excedente de páginas multiplicado por R\$ 0,6179

crystalinas e 10 (dez) poços tubulares em áreas de rochas sedimentares, localizadas em municípios diversos do estado de Pernambuco, inseridos na área de atuação da Superintendência Regional de Pernambuco - SR(03). Fundamento Legal: Lei 8666/93. Vigência: 20/07/2017 a 19/07/2018. Valor Total: R\$6.104.758,40. Fonte: 100000000 - 2017NE800303. Data de Assinatura: 20/07/2017.

(SICON - 21/07/2017) 373048-37201-2017NE800040

### INSTITUTO NACIONAL DE TECNOLOGIA DA INFORMAÇÃO

AVISO DE LICITAÇÃO  
PREGÃO Nº 6/2017 - UASG 243001

Nº Processo: 99990000328201734. Objeto: Pregão Eletrônico - Contratação de serviços especializados de suporte e administração da infraestrutura de dados, administração de dados e banco de dados e Operação em Segurança da Informação SIC. Total de Itens Licitados: 00004. Edital: 24/07/2017 de 08h00 às 12h00 e de 14h00 às 17h59. Endereço: Sen Quadra 02 Bloco e Asa Norte - BRASÍLIA - DF ou [www.comprasgov.com.br/edital/243001-05-6-2017](http://www.comprasgov.com.br/edital/243001-05-6-2017). Entrega das Propostas: a partir de 24/07/2017 às 08h00 no site [www.comprasnet.gov.br](http://www.comprasnet.gov.br). Abertura das Propostas: 03/08/2017 às 08h00 no site [www.comprasnet.gov.br](http://www.comprasnet.gov.br).

JORGE LUIS RODRIGUES  
Presidente

(SIDEF - 21/07/2017) 243001-24208-2017NE800011

### SECRETARIA-GERAL EMPRESA BRASIL DE COMUNICAÇÃO S/A

EXTRATO DE TERMO ADITIVO

Espécie: Termo Aditivo nº 03 ao Contrato de Prestação de Serviços de Manutenção Predial EBC/COORD-CM/Nº 0050/2014. Contratante: Empresa Brasil de Comunicação S/A - EBC. Contratada: GB

Consultoria e Serviços Eireli EPP, CNPJ: 17.298.685/0001-05. Objeto: registrar a revisão do valor mensal contratado e discriminar os dados da Nota de Empenho do Exercício Financeiro de 2017. Do valor mensal revisado: R\$ 147.447,90. Dos Recursos Organizacionais: Programa de Trabalho: 24722210126750001 (Comunicação de Atos e Fatos do Governo Federal), Elemento de Despesa: 339039 (Outros Serviços de Terceiros - Pessoa Jurídica), Nota de Empenho: 2017NE001323. Emissão: 24/04/2017. Valor: R\$ 88.169,95 Programa de Trabalho: 24722210126750001 (Comunicação de Atos e Fatos do Governo Federal), Elemento de Despesa: 339039 (Outros Serviços de Terceiros - Pessoa Jurídica), Nota de Empenho: 2017NE001324. Emissão: 24/04/2017. Valor: R\$ 186.228,95. Da Nota de Empenho do Exercício de 2017: Programa de Trabalho: 24722202520B50001 (Fortalecimento do Sistema Público de Radiodifusão e Comunicação), Elemento de Despesa: 339039 (Outros Serviços de Terceiros/Pessoa Jurídica), Nota de Empenho: 2017NE000422. Emissão: 09/02/2017. Valor: R\$ 164.813,91. Vigência: 11/08/2016 a 11/08/2017. Assinatura: 19/07/2015. Processo: 1444/2013.

### ADVOCACIA-GERAL DA UNIÃO SECRETARIA-GERAL DE ADMINISTRAÇÃO SUPERINTENDÊNCIA DE ADMINISTRAÇÃO NO RIO DE JANEIRO

AVISO DE SUSPENSÃO  
PREGÃO Nº 10/2017

Comunicamos a suspensão da licitação supracitada, publicada no D.O.U em 19/07/2017. Objeto: Pregão Eletrônico - Contratação de empresa especializada na prestação de serviços continuados de OPERADOR DE MÁQUINA COPIADORA, com execução mediante o regime de empreitada por preço global e dedicação exclusiva de mão de obra, para atender às necessidades das unidades circunscritas à SAD/RJ no Estado de Minas Gerais, conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas no Edital e no Termo de Referência.

ROSIANE MARIA SILVA LINS  
Procedente

(SIDEF - 21/07/2017) 110102-00001-2017NE000096

### CONSELHO DE GOVERNO CÂMARA DE REGULAÇÃO DO MERCADO DE MEDICAMENTOS

COMUNICADO Nº 11, DE 21 DE JULHO DE 2017

Atualiza a relação dos grupos econômicos, conforme definição constante do Comunicado nº 5, de 25 de março de 2015. A Secretaria-Executiva da Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos - SCMED, com fulcro no disposto no inciso XIII do artigo 12 da Resolução CMED nº 3, de 29 de julho de 2003, tendo em vista a Resolução CMED nº 1, de 23 de fevereiro de 2015, expõe o presente Comunicado:

1 - Pica atualizada no Anexo deste Comunicado, a relação dos grupos econômicos, conforme definição constante do Comunicado nº 5, de 25 de março de 2015.

- 1.1 - As empresas que não constarem da relação serão consideradas empresas individuais.
- 2 - As empresas deverão encaminhar a esta Secretaria-Executiva, por e-mail ou mediante protocolo na Anvisa, no prazo de 10 dias a contar da publicação deste Comunicado, a ratificação dos grupos econômicos constantes do Anexo.
- 3 - O Anexo e sua atualização, de acordo com as ratificações de que tratam o item anterior, serão divulgados na página da CMED no portal eletrônico da Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA).
- 4 - Este Comunicado entra em vigor na data de sua publicação.

LEANDRO PINHEIRO SAFATLE

SECRETARIA-EXECUTIVA - CMED ANEXO		
Grupo	CNPJ	Razão Social
GRUPO ACHE/BIOSINTÉTICA	60.659.463/0029-92	ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A
GRUPO ACHE/BIOSINTÉTICA	33.162.095/0001-06	BIOSINTÉTICA FARMACEUTICA LTDA
GRUPO ACHE/BIOSINTÉTICA	60.659.463/0001-91	ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A
GRUPO ALTHAIA	48.344.725/0001-23	ALTHAIA S.A. INDUSTRIA FARMACEUTICA
GRUPO ALTHAIA	48.344.725/0007-19	ALTHAIA S.A. INDUSTRIA FARMACEUTICA
GRUPO AUROBINDO	04.301.884/0001-75	AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA
GRUPO AUROBINDO	07.925.705/0001-69	AUROBINDO PHARMA PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
GRUPO BAYER/SCHERING DO BRASIL	18.459.628/0001-15	BAYER S.A
GRUPO BAYER/SCHERING DO BRASIL	36.990.534/0001-67	SCHERING DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA
GRUPO BAYER/SCHERING DO BRASIL	14.372.981/0001-02	BAYER S.A
GRUPO CIFARMA/MABRA	09.545.589/0001-88	MABRA FARMACEUTICA LTDA

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

004/17 ag



Table with 3 columns: Group Name, CNPJ, and Company Name. Lists various pharmaceutical groups and their respective companies.

Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento

SECRETARIA EXECUTIVA DEPARTAMENTO DA COMISSÃO EXECUTIVA DO PLANO DA LAVOURA CACAUEIRA SUPERINTENDÊNCIA NA BAHIA E ESPÍRITO SANTO

AVISO DE LICITAÇÃO PREGÃO Nº 7/2017 UASG 130122

Nº Processo: 21084001034201684. Objeto: Pregão Eletrônico - Registro de Preços para eventual aquisição de pneus e câmaras para veículos...

NEIDES NUNES DA SILVA DE CARVALHO Chefe de Sampa

(SIDE - 21/07/2017) 130122-00001-2017NE000042

CENTRAIS DE ABASTECIMENTO DE MINAS GERAIS S/A

AVISO DE LICITAÇÃO PREGÃO PRESENCIAL Nº 40/2017

A CEASAMINAS comunica que fica sem efeito a publicação veiculada no Diário Oficial da União, na página 3, Sessão 3, na data de 05/04/2017...

Contagem/MG, 21 de julho de 2017. GUSTAVO ALBERTO FRANÇA FONSECA Diretor Presidente

AVISO DE RETIFICAÇÃO PREGÃO PRESENCIAL Nº 55/2017

A CEASAMINAS comunica aos interessados que o certame publicado na página 4, Seção 3, do Diário Oficial da União de 13/06/2017, item 2.1, sofreu retificação...

Contagem/MG, 21 de julho de 2017. GUSTAVO ALBERTO FRANÇA FONSECA Diretor Presidente

MICHEL MIGUEL ELIAS TEMER LULIA Presidente da República

ELISEU LEMOS PADILHA Ministro de Estado Chefe da Casa Civil

PEDRO ANTONIO BERTONE ATAÍDE Diretor-Geral da Imprensa Nacional

PRESIDÊNCIA DA REPÚBLICA CASA CIVIL IMPRENSA NACIONAL DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

SEÇÃO 1 Publicação de atos normativos SEÇÃO 2 Publicação de atos relativos à pessoal da Administração Pública Federal SEÇÃO 3 Publicação de contratos, editais, avisos e ineditais

A Imprensa Nacional não possui representantes autorizados para a comercialização de assinaturas impressas e eletrônicas

ALLVANDRE MIRANDA MACHADO Coordenador-Geral de Publicação e Divulgação

HELDER KLEIST OLIVEIRA Coordenador de Editoração e Divulgação Eletrônica dos Jornais Oficiais

EIMAR BAZILIO VAZ FILHO Coordenador de Produção

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

Proteparma  
57 - 106

004/8



**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não estéreis: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.  
 Produtos estéreis: Pós (com preparação asséptica).

**RESOLUÇÃO - RE Nº 816, DE 1º DE ABRIL 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.

Total de Empresas : 5

**RESOLUÇÃO - RE Nº 814, 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 Cancelar, a pedido, a atividade/classe da Autorização Especial das Empresas, constante no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

EMPRESA: ANA CRISTINA FONSECA ARAÚJO ME ENDEREÇO: RUA 01, Nº 2239 BAIRRO: CENTRO CEP: 13500142 - RIO CLARO/SP CNPJ: 02.122.839/0001-28 PROCESSO: 25351.781672/2014-66

AUTORIZ/MS: 1.13489-6 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS

Total de Empresas : 1

**RESOLUÇÃO - RE Nº 815, DE 1º DE ABRIL 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**

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

EMPRESA: União Química Farmacéutica Nacional S/A CNPJ: 60.665.981/0001-18

Endereço: Rua Coronel Luiz Tenório de Brito N.º 90, Centro  
 Município: Embu-Guaçu UF: SP CEP: 06.900-000

Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s): 0680925/15-1, 0680921/15-9

EMPRESA: União Química Farmacéutica Nacional S/A CNPJ: 60.665.981/0001-18

Endereço: Rua Coronel Luiz Tenório de Brito N.º 90, Centro  
 Município: Embu-Guaçu UF: SP CEP: 06.900-000

Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s): 0680925/15-1, 0680921/15-9

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016040400065

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não estéreis: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.  
 Produtos estéreis: Pós (com preparação asséptica).

**RESOLUÇÃO - RE Nº 816, DE 1º DE ABRIL 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**

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).  
 Sólidos não estéreis: hormônios; comprimidos revestidos.

EMPRESA: Abbott Biologicals B.V.

Endereço: Veerweg 12, 8121 AA, Olst

País: Holanda

Empresa solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda. CNPJ: 56.998.701/0001-16

Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1 Expediente(s): 0773132/15-9 e 0728752/15-6

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).

EMPRESA: Bristol-Myers Squibb S.r.l.

Endereço: Loc. Fontana Del Cerano - 03012, Anagni (FR)

País: Itália

Empresa solicitante: AstraZeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00

Autorização de Funcionamento: 1.01.6182/1 Expediente(s): 114059716-0

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Líquidos não estéreis: suspensões.

EMPRESA: Cipla Ltd.

Endereço: Plot N.º 9 & 10, Phase-II, Indore Special Economic Zone, Pithampur, Dist. Dhar (M.P.) - 454775

País: Índia

Empresa solicitante: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacéuticos Ltda. CNPJ: 13.651.943/0001-26

Autorização de Funcionamento: 1.09.298-7 Expediente(s): 0658135/15-8

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

EMPRESA: Glaxo Operations UK Limited.

Endereço: Hamme Road, Barnard Castle, Durham DL12 8DT

País: Reino Unido

Empresa solicitante: Abbvia Farmacéutica Ltda. CNPJ: 15.800.545/0001-50

Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7 Expediente(s): 112599714-3

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Líquidos não estéreis e Produtos estéreis.

EMPRESA: Hospira Healthcare India Pvt. Ltd.

Endereço: Plot n.º B3-B4, B11-B14, B21-B23 and B31 & B33, Sipcot Industrial Park, Irungattukottai, Srirangambudur (T.N.), Kanchipuram District - 602 105

País: Índia

Empresa solicitante: Hospira Produtos Hospitalares Ltda. CNPJ: 06.283.144/0001-89

Autorização de Funcionamento: 1.06.250-1 Expediente(s): 1058071/15-9

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos estéreis: penicilínicos; pós liofilizados.  
 Produtos estéreis: cefalosporínicos; pós (com preparação asséptica).  
 Produtos estéreis: carbapenêmicos; pós (com preparação asséptica).

EMPRESA: Laboratoires Merck Sharp & Dohme - Chibret

Endereço: Route de Marsat - Riom, 63963 Clermont Ferrand, Cedex 9

País: França

Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacéutica CNPJ: 45.987.013/0001-34

Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0 Expediente(s): 0892054/15-9

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos estéreis: pós liofilizados e soluções (com preparação asséptica).  
 Produtos estéreis: carbapenêmicos; pós liofilizados.

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária); comprimidos revestidos.

EMPRESA: Sharp Corporation

Endereço: 7451 Kleber Way, Allentown, PA 18106

País: Estados Unidos da América

Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacéuticos Ltda. CNPJ: 15.127.898/0001-30

Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1 Expediente(s): 0723364/15-7

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não estéreis (granul): comprimidos revestidos.

EMPRESA: Valeant Pharmaceuticals International, Inc.

Endereço: 100 Lifesciences Parkway, Steinbach, Manitoba R5G 1Z7

País: Canadá

Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda. CNPJ: 33.247.743/0001-10

Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1 Expediente(s): 0903807/15-8

**RESOLUÇÃO - RE Nº 817, DE 1º DE ABRIL 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 Indefinir 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**

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Líquidos não estéreis e Produtos estéreis.

EMPRESA: Yuris-Pharma Ltd.

Endereço: 108, Verbovetzko Str., Cherkassy, 18030.

País: Ucrânia

Empresa solicitante: Uno Healthcare Comércio de Medicamentos Ltda. CNPJ: 13.109.151/0001-24

Autorização de Funcionamento: 1.09.271-2 Expediente(s): 0024066/15-4 e 0024133/15-4

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

*(Handwritten signatures and initials)*

004295

UG

004/9



Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária

PROTOCOLO

**PETIÇÃO**

(Somente para petição manual)

Nome da Empresa: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	
CNPJ: 60.665.981.0001-18	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária)
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no sítio eletrônico da ANVISA, quando couber) 768 – MEDICAMENTOS -Certificação de BPF INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluída esta folha de rosto)	Nº do Expediente : (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: GIMED - Gerência de Inspeção e Fiscalização de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos COIME - Coordenação de Inspeção e Fiscalização de Medicamentos	

**Observações:**

**RENOVAÇÃO do Certificado de Boas Práticas de Fabricação - SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS - Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.**



São Paulo, julho de 2017

Local e data

Nome do Responsável Legal ou Representante Legal

Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0  
R. Presidente Epitácio Paulo, 105 - Jd. São Roberto, 13090-000 - São Paulo/SP - Tel: (11) 3361-1444 Fax: (11) 3361-1444

**Autenticação Digital**

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

Cód. Autenticação: 58420204181355220587-1; Data: 02/04/2018 13:57:42

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGR76596-96JA;  
Valor Total do Ato: R\$ 4,23

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti Titular Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Versão 1.1 24/06/2004



004/30 ag

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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **02/04/2018 14:13:29 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 948624

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **02/04/2019 13:57:42 (hora local)**.

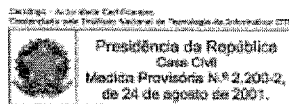
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 58420204181355220587-1

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

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b670ec7498e68bd209506281abd6a24f6f58e6142a2569fb9320e45a00890ede6fb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43d08ad6a532284f18429f87980bf9fde8d



Presidência da República  
Casa Civil  
Medida Provisória nº 2.200-2  
de 24 de agosto de 2001.



Handwritten signatures and initials.

Uel

From e part 2

Item 57

004/31



RESOLUÇÃO- RE Nº 3.103, DE 18 DE NOVEMBRO 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 Fabricante (AstraZeneca Pharmaceuticals LP) and details (Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Baxter Oncology GmbH) and details (Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Bayer Weimar GmbH und Co. KG) and details (Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)).

Table with 2 columns: Empresa (Fundação Ezequiel Dias - FUNED - Unidade II) and details (Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (IDT Biologika GmbH) and details (Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Ivers-Lee AG) and details (Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)).

Table with 2 columns: Empresa (Onofarma Indústria Farmacêutica Ltda.) and details (Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Rottapharm Limited) and details (Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)).

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016112100016

Table with 2 columns: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos; Sólidos não estéreis: pós e pós efervescentes. Empresa: União Química Farmacéutica Nacional S/A.

Table with 2 columns: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos; Sólidos não estéreis: cápsulas, cápsulas moles, comprimidos, comprimidos revestidos, comprimidos efervescentes, granulados efervescentes e pós.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd) and details (Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)).

RESOLUÇÃO- RE Nº 3.104, DE 18 DE NOVEMBRO 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 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

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (F. Hoffmann - La Roche Ltd) and details (Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)).

Table with 2 columns: Empresa (Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos Farmanguinhos (ITA)) and details (Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Theraskin Farmacêutica Ltda.) and details (Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)).

RESOLUÇÃO- RE Nº 3.108, DE 18 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, II 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 a Declaração de Cooperação firmada em 27 de novembro de 2012 entre as Autoridades Regulatórias participantes do Programa de Auditoria Única em Produtos para Saúde (MDSAP - Medical Device Single Audit Program);

considerando o Art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999 alterado pelo Art. 128 da Lei nº 13.097, de 19 de janeiro de 2015;

considerando o Parágrafo Único do Art. 4º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, alterado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 15, de 28 de março de 2014;

considerando o parecer da área técnica emitido com base em relatório válido de auditoria realizada por organismo auditor terceiro reconhecido pela Anvisa para realizar auditorias regulatórias em estabelecimentos fabric de Produtos para Saúde;

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Produtos para 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 tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entrará 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.

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



Art. 1º Indeferir o pedido de Alteração de Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de comercialização de medicamentos, farmácias e drogarias, 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: SUELI DA SILVA DROGARIA LTDA ME  
 ENDEREÇO: AVENIDA José Cavenaghi 1483  
 BAIRRO: RESIDENCIAL NADIA CEP: 14790000 - GUAÍ-  
 RA/SP

CNPJ: 14.724.213/0001-70  
 PROCESSO: 25351.281900/2013-11  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: A Autorização objeto do pedido de alteração encontra-se caduca, conforme o Art. 8º, § 4º da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: SONIA I. STEIN - ME  
 ENDEREÇO: rua voluntários da pátria, 2000  
 BAIRRO: centro CEP: 95800000 - VENÂNCIO AI-  
 RES/RS

CNPJ: 07.990.178/0001-76  
 PROCESSO: 25351.689263/2014-17  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 7º da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: daniel vieira farmacia  
 ENDEREÇO: rua stefano jose vanolli n509  
 BAIRRO: sao vicente CEP: 88309201 - ITAJAÍ/SC  
 CNPJ: 21.233.578/0001-68  
 PROCESSO: 25351.235392/2015-61  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013.

Total de Empresas : 3

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.311, DE 20 DE MAIO 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 Indeferir o Pedido de Concessão de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.313, DE 20 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 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: Laboratórios Química Son's S.A de C.V.	
Endereço: Boulevard de los Reyes nº 6217, Col. Junta Auxiliar de San Bernardino Tlaxcalancingo, San Andrés Cholula, Puebla C.P. 72820	
País: México	
Empresa Solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 0040457/15-8
Linha(s): Sólidos não estéreis penicilínicos.	
Motivo: Em atendimento ao §2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.317, DE 20 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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016052300032

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: GUEN VUI FARMÁCIA DE MANIPULA-  
 ÇÃO

ENDEREÇO: RUA SÃO FRANCISCO XAVIER Nº 19  
 BAIRRO: TIJUCA CEP: 20550010 - RIO DE JANEI-  
 RO/RJ

CNPJ: 27.882.489/0001-29  
 PROCESSO: 25351.020599/2016-14  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença atualizado, emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 6º parágrafo único, da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: RADUAN E FRONTERA LTDA - ME  
 ENDEREÇO: RUA CORONEL JOAQUIM PIZA, Nº 168  
 BAIRRO: FERRAROPOLIS CEP: 17400000 - GARÇA/SP  
 CNPJ: 03.706.759/0003-44  
 PROCESSO: 25351.015019/2016-77  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: A atividade de manipulação de insumos farmacêuticos sujeitos a controle especial não consta do Relatório de Inspeção/Licença Sanitária apresentada, contrariando a RDC nº 17/2013 e Portaria 344/98.

Total de Empresas : 2

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.312, DE 20 DE MAIO 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 Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: RIFORMULA FARMACIA DE MANIPULA-  
 CAO - EIRELI - ME  
 ENDEREÇO: RUA ANTONIO DE GODOY Nº4495  
 BAIRRO: REDENTORA CEP: 15015100 - SÃO JOSÉ DO  
 RIO PRETO/SP

CNPJ: 65.765.828/0001-86  
 PROCESSO: 25351.511961/2013-19  
 AUTORIZ/MS: 1.40104-8  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS  
 EMPRESA: FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO IDEAL LT-  
 DA - ME

ENDEREÇO: R ADHEMAR DE BARROS 355  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 17690000 - BASTOS/SP  
 CNPJ: 08.047.068/0001-38  
 PROCESSO: 25351.368693/2007-61  
 AUTORIZ/MS: 1.38248-0  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: FIORELLI JUNIOR E LUPATINI LTDA ME  
 ENDEREÇO: AV. DR. OSCAR GEYER, 299  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 84640000 - BITURUNA/PR  
 CNPJ: 04.597.327/0001-43  
 PROCESSO: 25351.457410/2014-83  
 AUTORIZ/MS: 1.12704-1  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: ALQUIFARMA FARMACIA MAGISTRAL  
 MANIPULACAO E HOMEOPATIA - EIRELI - EPP  
 ENDEREÇO: rua CAMPOS SALES, 120  
 BAIRRO: VL BOCAINA CEP: 09310040 - MAUÁ/SP  
 CNPJ: 69.289.767/0001-89  
 PROCESSO: 25000.018038/99-46  
 AUTORIZ/MS: 1.34452-8  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

Total de Empresas : 4

ANEXO

Empresa: Air Liquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0031-34	
Endereço: Rua Dois, 300 - Lote 2 - Distrito Industrial Riacho das Pedras		
Município: Contagem	UF: MG	CEP: 32230-010
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127570/14-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Gases medicinais: envase.		

Empresa: Air Liquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0033-04	
Endereço: Rua José Rodrigues Pinheiro, 3033 - Cidade Industrial de Curitiba		
Município: Curitiba	UF: PR	CEP: 81170-200
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127534/14-5	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Gases medicinais: envase.		

Empresa Fabricante: Astellas Ireland Co. LTD.	
Endereço: Killorglin Co. Kerry	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 07.768.134/0001-04
Autorização de Funcionamento: 1.07.717-1	Expediente(s): 0966899/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)	

Empresa Fabricante: Baxalta US Inc.	
Endereço: 1700 Rancho Conejo Boulevard, Thousand Oaks, CA 91320	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda.	CNPJ: 49.351.786/0001-80

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

*[Handwritten signatures and initials]*



Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9	Expediente(s): 0934415/13-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Claris Injectables Limited - Unidade 1	
Endereço: Village Vasana, Chacharvadi, Tal-Sanand, Ahmedabad - 382 213, Gujarat State	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: Claris Produtos Farmacêuticos do Brasil Ltda	CNPJ: 02.455.073/0001-01
Autorização de Funcionamento: 1.04.277-2	Expediente(s): 1052040/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: emulsões parenterais de grande volume (com esterilização terminal), emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Corden Pharma GmbH	
Endereço: Otto-Hahn-Strasse, 68723 Plankstadt	
Pais: Alemanha	
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	Expediente(s): 0828308/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).	

Empresa Fabricante: Corden Pharma S.P.A	
Endereço: Vialle Dell'Industria, 3 - 20867, Caponago (MB)	
Pais: Itália	
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	Expediente(s): 0828287/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: emulsões parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	
Produtos estéreis carbapenêmicos: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: CSL Behring AG	
Endereço: Untermattweg 8, 3027 Bern	
Pais: Suíça	
Empresa solicitante: CSL Behring Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 62.969.589/0001-98
Autorização de Funcionamento: 1.00.151-0	Expediente(s): 0931939/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Fidia Farmaceutici S.p.A.	
Endereço: Via Ponte Della Fabbrica 3/A, 35031 - Abano Terme - Padova	
Pais: Itália	
Empresa solicitante: TRB Pharma Indústria Química e Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.455.192/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.00.341-7	Expediente(s): 0990882/15-0 e 0984244/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insunhos farmacêuticos ativos biológicos: hialuronato de sódio.	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Consumer Healthcare LP	
Endereço: 65 Windham Blvd., Aiken, South Carolina (SC) 29805	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 1006642/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pastilhas (granul).	

Empresa Fabricante: Hill Laboratories INC.	
Endereço: 2650 South Mellonville Avenue, Sanford, Florida - 32773	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Galderma Brasil Ltda	CNPJ: 00.317.372/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.02.916-7	Expediente(s): 0592280/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semissólidos não estéreis: cremes.	

Empresa Fabricante: Lemery S.A. de C.V.
Endereço: Mártires de Rio Blanco, Nº 54 - C.P. 16030 - Huichapan - Xochimilco, Distrito Federal

Pais: México	
Empresa solicitante: Biosintética Farmacêutica Ltda	CNPJ: 53.162.095/0001-06
Autorização de Funcionamento: 1.01.213-1	Expediente(s): 1031562/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos (granul): pós liofilizados.	

Empresa: Medlev Farmacêutica Ltda	CNPJ: 10.588.595/0008-78	
Endereço: Lotes 06 a 09, Conjunto 6, Trecho 5 - Polo de Desenvolvimento Econômico JK		
Município: Brasília	UF: DF	CEP: 72549-550
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7	Expediente(s): 0283713/15-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.		

Empresa Fabricante: Novartis Farmacêutica SA	
Endereço: Ronda de Santa Maria, 158, 08210 Barberà Del Vallès, Barcelona	
Pais: Espanha	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 1017548/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Pfizer, S.A. de C.V.	
Endereço: km. 63 Carretera México-Toluca, Zona Industrial, C.P. 50140, Toluca	
Pais: México	
Empresa solicitante: Wveth Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 0921522/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).	

Empresa Fabricante: Schering-Plough, S.A. de C.V.	
Endereço: Av. 16 de Septiembre No- 301, Xaltocan, C.P. 16090, Xochimilco, Distrito Federal	
Pais: México	
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1	Expediente(s): 1454995/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Sun Pharmaceutical Industries Limited.	
Endereço: Village Batamandi Poonza Sahib, District Sirmour Himachal Pradesh, 173025	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: Ranbaxy Farmacêutica Ltda	CNPJ: 73.663.650/0001-90
Autorização de Funcionamento: 1.02.352-8	Expediente(s): 0729044/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis citotóxicos: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Sun Pharmaceutical Industries Limited.	
Endereço: Industrial Area 3, Dewas, 455001, Madhya Pradesh	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: Nova Química Farmacêutica S.A	CNPJ: 72.593.791/0001-11
Autorização de Funcionamento: 1.02.675-4	Expediente(s): 0327787/14-9 e 0885457/14-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis cefalosporínicos: comprimidos revestidos e pós.	
Sólidos não estéreis penicilínicos: comprimidos revestidos e pós.	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Vianex S.A.	
Endereço: 16th km Marathonos Ave, Plant C, 15351 Pallini, Atiki	
Pais: Grécia	
Empresa solicitante: Eli Lilly do Brasil Ltda	CNPJ: 43.940.618/0001-44
Autorização de Funcionamento: 1.01.260-3	Expediente(s): 0580554/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos (granul): pós liofilizados.	

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B'.

004300

promefarm?

73

0047/24



Empresa Fabricante: Eminent Services Corporation
Endereço: 7495 New Technology Way, Frederick, Maryland (MD) 21703
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda. CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 0038290/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Patheon Italia S.P.A
Endereço: Viale G.B. Stucchi, 110 - 20900 Monza (MB)
País: Itália
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 Expediente(s): 1606169/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados (granel).

Empresa Fabricante: F. Hoffmann - La Roche Ltd.
Endereço: Grenzachstrasse 124, CH-4070, Basel
País: Suíça
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A. CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 Expediente(s): 1113042/15-3 e 1113064/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: atezolizumabe e bevacizumabe.
Produtos estéreis: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Sandoz Grup Saglik Urunleri Ilaclari Sanayi ve Ticaret A.S.
Endereço: GOSB Ihsan Dede Caddesi 900. Sokak, Gebze-Kocaeli.
País: Turquia
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2 Expediente(s): 1180613/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa: Farma Genérica Indústria de Medicamentos Faria Lima Ltda. ME
Endereço: Rua Dr. Sérgio Mário de Almeida, 36 - Jardim Morada do Sol
País: Brasil
Município: Indaiatuba UF: SP CEP: 13348-440
Autorização de Funcionamento: 1.08.760-5 Expediente(s): 0912919/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, granulados efervescentes, pós e pós efervescentes.
Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária).
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.
Semissólidos não estéreis: embalagem secundária.
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Strides Shasun Limited.
Endereço: No. 36/7, Surajgajkanahalli, Indlavadi Cross, Anekal Taluk, Bangalore, 562.106
País: Índia
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expediente(s): 1138622/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas moles e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Takoda GmbH Betriebsstätte Oranienburg
Endereço: Lehnitzstrasse 70-98, 16515 Oranienburg
País: Alemanha
Empresa solicitante: United Medical Ltda. CNPJ: 68.949.239/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.02.576-2 Expediente(s): 1173259/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Biologicals
Endereço: 637 rue de Aulnois 59230 Saint-Amand-Les-Eaux
País: França
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda. CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1 Expediente(s): 1067632/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd.
Endereço: Xunqiao, Linhai, Zhejiang
País: China
Empresa solicitante: Merck Sharp e Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0 Expediente(s): 0982274/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos (granel) e comprimidos revestidos (granel e embalagem primária).

Empresa: Greenpharma Química e Farmacêutica Ltda.
Endereço: VPR3 Quadra 2A, Módulos 32/35, DAIA
País: Brasil
Município: Anápolis UF: GO CEP: 75133-600
Autorização de Funcionamento: 1.02.019-0 Expediente(s): 0716208/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.
Líquidos não estéreis: soluções e suspensões.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.805, DE 8 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 Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos 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: Grifols Brasil Ltda.
Endereço: Rua Umuarama, 263, Vila Emiliano, Perneta
País: Brasil
Município: Pinhais UF: PR CEP: 83325-000
Autorização de Funcionamento: 1.03.641-7 Expediente(s): 1087495/15-0
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem.
Medicamentos

Empresa Fabricante: Inpace i Lund AB
Endereço: Aldermansgatan 2, Lund, 22764
País: Suécia
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda. CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 1064166/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: OM Pharma S.A.
Endereço: R. da Indústria, nº. 02- Quinta Grande, Amadora, 2610-088
País: Portugal
Empresa solicitante: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A. CNPJ: 61.082.426/0002-07
Autorização de Funcionamento: 1.07.817-7 Expediente(s): 1140631/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: granulados (embalagem primária e secundária).

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.806, DE 8 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;

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016071100057

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

004301  
uq

0043/5



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 Fabricante: Pharmachemie B. V.
Endereço: Swensweg 5, 2031 GA Haarlem
País: Holanda
Empresa Solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda
Endereço: Rodovia Celso Garcia Cid, (PR 445) - km 87, Ribeirão Jacutinga
Município: Cambé UF: PR CEP: 86183-600
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 1106832/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda
Endereço: Rodovia Celso Garcia Cid, (PR 445) - km 87, Ribeirão Jacutinga
Município: Cambé UF: PR CEP: 86183-600
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2 Expediente(s): 1022279/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pastilhas.
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.823, DE 8 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, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:  
Art. 1º Indeferir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde 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: Silimed - Indústria de Implantes Ltda
Endereço: Rua Figueiredo Rocha 494 - Vigário Geral
Município: Rio de Janeiro UF: RJ CEP: 21.240-660
Autorização de Funcionamento: 8.12.755-5 Expediente(s): 0626516/15-2
Linhas(s): Materiais

Motivo: Com base no relatório de inspeção realizada no período de 11 a 15/04/2016 que informa que a empresa transferiu a produção de próteses mamárias da fábrica 2 localizada a Rua Figueiredo Rocha 494 para a fábrica 1 (Rua Figueiredo Rocha 374) devido ao incêndio ocorrido na fábrica 2 em outubro/2015, restando apenas o almoxarifado de matérias-primas e os laboratórios de controle de qualidade em funcionamento no local.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.824, DE 8 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 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: Silimed - Indústria de Implantes Ltda
Endereço: Rua Figueiredo Rocha, 374 - Vigário Geral
Município: Rio de Janeiro UF: RJ CEP: 21.240-660
Autorização de Funcionamento: 1.01.021-8 Expediente(s): 0986387/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO RE Nº 1.795, DE 7 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe conferem o art. 121, VIII, e o art. 54, I 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 Declarar o cancelamento de registro ou cadastramento de produtos para a saúde/material de uso médico a pedido da empresa sob os números de processos/números de registro/cadastro constantes do anexo desta Resolução.

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

FERNANDO MENDES GARCIA NETO

ANEXO

CNPJ	Razão Social	Nº do Processo	Nº do Expediente	Código do Assunto	Assunto da Petição	Nome Comercial	Nº do Registro
04967408000198	EMERGO BRAZIL IMPORT IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA - ME	25351105828201181	1935535161	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	KIT PARA TRANSPORTADOR RENAL LIFEPORT	80117580136
		25351069253201326	2006320162	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	TAPE ORIGINAL	80117580180
07372557000100	ICONACY ORTHOPEDIC IMPLANTS INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA	25351058953200873	1938018166	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	HASTE FEMORAL DE LIGA DE CrNiMo LUMINNI	80297610023
		25351225009200757	1994190161	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	HASTE FEMORAL DE LIGA DE CrNiMo COBALTO MOLIBDÊNIO LUMINNI	80297610008
		25351180814200663	1994158167	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	ACETABULO CIMENTADO DE CERÂMICA COM "BACK" DE POLIETILENO LUMINNI	80297610003
05380620000135	MEDSTAR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA	25351385671201211	1954013162	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	PROTETOR OCULAR ORTOPAD	80047300442
		25351149321201272	2006169162	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	Tesouras Beaver-Visitec	80047300427
		25351149315201267	2006156161	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	Fórceps Beaver-Visitec	80047300425
		25351148694201215	2006187161	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	LASIK FLAP ROLLER (585233)	80047309080
		25351148671201298	2006181161	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	CISTITIVO DE IRRIGAÇÃO BEAVER-VISITEC	80047309082
		25351148659201277	2006163163	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	IOL GLIDE (581033)	80047309078
54858014000170	NEVE INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS CIRÚRGICOS LTDA	25351103239201523	1993823163	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	Actimove® Sling on Roll	10224009027
09447463000170	REIUVENE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA	25351740069201398	1970692168	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	AUTO-MTS NEEDLE	80633700002
		25351126318201499	1970683169	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	CANULAS MIRACU (TM) REALUP	80633700003

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016071100058

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

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

73

004/36



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.431, DE 8 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 Regulamento 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.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: CSL Behring LLC
Endereço: Route 50 North, 1201 N Kinzie, Bradley, IL 60915
País: Estados Unidos da América
Empresa Solitante: CSL Behring CNPJ: 62.969.589/0001-98
Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda.
Autoreização de Funcionamento: Expediente(s): 1106533/15-8 e 1.00.151-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insusos farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana, alfa 1 antitripsina, cluato DEAE, precipitado da fração II + III, precipitado da fração V e crioprecipitado.
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Genzyme Polyclonal S.A.S
Endereço: Route 23 Boulevard Chambaud de la Bruyère, 69007 Lyon
País: França
Empresa Solitante: Genzyme do Brasil CNPJ: 68.152.950/0001-03
Brasil Ltda.
Autoreização de Funcionamento: Expediente(s): 1366764/16-5 e 1.02.543-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insusos Farmacêuticos Ativos Biológicos: imunoglobulina de coelho antitumores humanos
Produtos estéreis: soluções (formulação)

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Vaccines S.R.L
Endereço: Via Fioritina, 1, 53100 Siena
País: Itália
Empresa Solitante: Glaxosmithkline CNPJ: 33.247.743/0001-10
Brasil Ltda.
Autoreização de Funcionamento: Expediente(s): 1357699/16-2
1.00.107-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insusos farmacêuticos ativos biológicos: Vesículas de membrana externa (OMV) de Neisseria meningitidis do sorogrupo B

Empresa Fabricante: LFB Biomedicaments
Endereço: 43 Rue Albert Einstein, Parc d'Activités du Château, Carvin, 62220
País: França
Empresa Solitante: LFB - Hemede - CNPJ: 07.207.572/0001-95
Invidos e Biotecnologia Ltda.
Autoreização de Funcionamento: Expediente(s): 1357752/16-8
1.14.142-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária

Empresa Fabricante: MedImmune Pharma B.V
Endereço: Lagelandscweg 78, Nijmegen, 6545CG
País: Holanda
Empresa Solitante: Abbvie Farma - CNPJ: 15.800.545/0001-50
esclusa Ltda.
Autoreização de Funcionamento: Expediente(s): 1372770/16-1
1.09.860-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: solução parenteral de pequeno volume (com preparação asséptica)

Empresa Fabricante: Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland mbH
Endereço: Wolfgang-Margarete-Allee 1, 51825 Sprunge
País: Alemanha
Empresa solitante: Octapharma Brasil CNPJ: 02.552.927/0001-60
Ltda
Autoreização de Funcionamento: Expediente(s): 1223632/16-2 e 1.05.971-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insusos farmacêuticos ativos biológicos: fração I, II e III da imunoglobulina humana, albumina humana, intermediário I do fator IX de coagulação, citoprecipitado do fator VIII de coagulação.
Produtos estéreis (formulação e envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), pós liofilizados

Empresa Fabricante: Regeneron Pharmaceuticals, Inc.
Endereço: 81 Columbia Turnpike, Rensselaer, NY 12144
País: Estados Unidos da América
Empresa Solitante: Bayer S.A. CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autoreização de Funcionamento: Expediente(s): 1315604/16-7 e 1.07.056-8
1513283/16-

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insusos farmacêuticos ativos biológicos: aliberecepte.
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica (formulação).

Empresa Fabricante: Regeneron Pharmaceuticals, Inc.
Endereço: 81 Columbia Turnpike, Rensselaer, New York (NY) 12144
País: Estados Unidos da América
Empresa Solitante: Sanofi-Aventis CNPJ: 02.685.377/0001-57
Farmacêutica Ltda.
Autoreização de Funcionamento: Expediente(s): 1181381/16-4
1.01.300-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insusos Farmacêuticos Ativos Biológicos: aliberecepte

Empresa Fabricante: Sandoz GmbH - TechOps
Endereço: Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl
País: Áustria
Empresa Solitante: Sandoz do Brasil CNPJ: 61.286.647/0001-16
Indústria Farmacêutica LTDA
Autoreização de Funcionamento: Expediente(s): 1262473/16-0
1.00.047-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis cefalosporínicos: comprimidos revestidos, cápsulas e pós
Sólidos não estéreis penicilínicos: comprimidos revestidos, cápsulas e pós

Empresa Fabricante: UCB Pharma S.A
Endereço: Chemin Du Forest, B-1420 Braine L'Alleud
País: Bélgica
Empresa Solitante: Astrazeneca do Brasil CNPJ: 60.318.797/0001-00
Brasil Ltda.
Autoreização de Funcionamento: Expediente(s): 1309567/16-6
1.01.618-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Eisenbahnstrasse 2 - 4, 88085 Langenargen
País: Alemanha
Empresa solitante: Novartis Biociências S.A CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autoreização de Funcionamento: Expediente(s): 1319742/16-8
1.00.068-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis (formulação e envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Schützenstrasse 37 und 99-101, 88212 Ravensburg
País: Alemanha
Empresa Solitante: Laboratórios Pfi - CNPJ: 46.070.868/0036-99
zer Ltda.
Autoreização de Funcionamento: Expediente(s): 1366654/16-1
1.00.216-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica e soluções parenterais de pequeno volume com esterilização terminal

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Schützenstrasse 37 und 99-101, 88212 Ravensburg
País: Alemanha
Empresa solitante: Novartis Biociências S.A CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autoreização de Funcionamento: Expediente(s): 1325049/16-3
1.00.068-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Schützenstrasse 37 und 99-101, 88212 Ravensburg
País: Alemanha
Empresa solitante: Novartis Biociências S.A CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autoreização de Funcionamento: Expediente(s): 1325049/16-3
1.00.068-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.445, DE 9 DE SETEMBRO 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 Regulamento 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, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de comercialização de medicamentos, farmácias e drogarias, 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: Drogaria fagundes Ltda - me
ENDEREÇO: RUA 15 DE NOVEMBRO, 228
BAIRRO: CENTRO CEP: 45310000 - UBAÍRA/BA
CNPJ: 24.897.012/0001-29
PROCESSO: 25351.321282/2016-01
AUTORIZAÇÃO: 7.47522-5
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL

DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS - FRACIONAMENTO: -
EMPRESA: DROGARIA SAO PAULO S.A.
ENDEREÇO: R ASSIS FIGUEIREDO, 925
BAIRRO: Centro CEP: 37701000 - POÇOS DE CALDAS/MG
CNPJ: 61.412.110/0800-86
PROCESSO: 25351.317268/2016-02
AUTORIZAÇÃO: 7.47497-0
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.
PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS: -
EMPRESA: L. S. PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - ME
ENDEREÇO: rua cacaulandia, s/n
BAIRRO: colina verde CEP: 76898000 - GOVERNADOR JORGE TEIXEIRA/RO
CNPJ: 10.672.823/0001-17
PROCESSO: 25351.307971/2016-02
AUTORIZAÇÃO: 7.47454-1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.
FRACIONAMENTO: -
PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS: -
EMPRESA: r. farmácia de manipulação e dermatologia ltda
ENDEREÇO: avenida bernardo monteiro, 1026
BAIRRO: santa efêgênia CEP: 30150281 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 24.841.605/0001-73
PROCESSO: 25351.304748/2016-03
AUTORIZAÇÃO: 7.47397-4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL-
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS: -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS: -
EMPRESA: drogaria morais ltda - me
ENDEREÇO: st habitacional mestre damas cond mod rurais mestre damas modulo e lote 03 loja 04
BAIRRO: planaltina CEP: 73405515 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 05.213.677/0002-02
PROCESSO: 25351.305420/2016-04
AUTORIZAÇÃO: 7.47411-1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL-
EMPRESA: lourenço oliveira drogaria me
ENDEREÇO: Avenida dom cabral, 110 lj 2
BAIRRO: jardim do lago CEP: 35519000 - NOVA SERRANA/MG
CNPJ: 24.494.913/0001-70
PROCESSO: 25351.311153/2016-04
AUTORIZAÇÃO: 7.47461-4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS: -
PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS: -
EMPRESA: FARMACIA DANIELA ELLER LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA TEODORO NAZARIO CORREA, Nº 436, SA-LA 01
BAIRRO: FLORESTA CEP: 88750000 - BRAÇO DO NORTE/SC
CNPJ: 25.098.471/0001-05
PROCESSO: 25351.318670/2016-04
AUTORIZAÇÃO: 7.47491-8
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS: -
FRACIONAMENTO: -

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





Autorização de Funcionamento: 8.10.777-9 Expediente: 2078116/16-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Produtos para diagnóstico de uso in vitro da classe IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 36 de 26 de agosto de 2015.

Fabricante: Suzhou Avon Textile Co., Ltd. Endereço: Yuhaihe Town, Xiangcheng Region, Suzhou, Jiangsu Province 215133 - China

Solicitante: 3M do Brasil Ltda CNPJ: 45.985.371/0001-08 Autorização de Funcionamento: 8.02.849-3 Expediente: 568435/11-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: The Binding Site Group Ltd Endereço: 8 Calthorpe Road - Edgbaston - Birmingham - Reino Unido - Post code B15 1QT - Reino Unido

Empresa Solicitante: Astra Científica Ltda ME CNPJ: 05.431.736/0001-38 Autorização de Funcionamento: 8.01.554-7 Expediente: 0501912/12-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Produtos para diagnóstico de uso in vitro da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 36, de 26 de agosto de 2015.

Empresa: Toride Indústria e Comércio Ltda - Epp CNPJ: 54.673.199/0001-48 Endereço: Avenida Caetano Schincariol, 97, Parque das Empresas, Moji Mirim - SP CEP: 13805-340

Autorização de Funcionamento: 8.00.844-2 Expediente: 415308/17-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa: Visiontech Medical Optics Ltda CNPJ: 64.345.010/0001-41 Endereço: Avenida Rogent, 555, Alphaville, Lagoa dos Ingleses, Nova Lima - MG CEP: 34008-000

Autorização de Funcionamento: 1.02.206-4 Expediente: 0600983/17-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

RESOLUÇÃO-RE Nº 431, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

considerando a Declaração de Cooperação firmada em 27 de novembro de 2012 entre as Autoridades Regulatórias participantes do Programa de Auditoria Única em Produtos para a Saúde (MDSAP - Medical Device Single Audit Program);

considerando o Art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999 alterado pelo Art. 128 da Lei nº 13.097, de 19 de janeiro de 2015;

considerando o Parágrafo Único do Art. 4º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, alterado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 179, de 27 de setembro de 2017;

considerando o parecer da área técnica emitido com base em relatório válido de auditoria realizada por organismo auditor tencore reconhecido pela Anvisa para realizar auditorias regulatórias em estabelecimentos fabris de Produtos para Saúde;

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

Art. 1º Conceder as empresas constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde;

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html pelo código 00012018022609134

ANEXO

Fabricante: Boston Scientific Limited Endereço: Business and Technology Park, Model Farm Road, Cork - Irlanda

Solicitante: Formed - Representação e Comércio de Equipamentos Médicos, Estéticos e Cosméticos Ltda. CNPJ: 07.139.213/0001-70 Autorização de Funcionamento: 8.02.794-2 Expediente: 1666398/17-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Merit Maquiladora México, S. de R.L. de C.V. Endereço: Avenida Sor Juana Inés de la Cruz 19970 Interior, Tijuana, Baja California, 22630 - México

Solicitante: Merit Medical Comercialização, Distrib. Import. e Export. de Prod. Hosp. Ltda. CNPJ: 13.200.579/0001-68 Autorização de Funcionamento: 8.07.409-5 Expediente: 2223508/16-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Livantec Corporation DBA ConMed Livantec Endereço: 11311 Concept Boulevard, Largo, Florida - Estados Unidos da América

Solicitante: Implamed-Implantes Especializados Com. Impor. o Expor. Ltda CNPJ: 57.146.607/0001-00 Autorização de Funcionamento: 1.02.475-3 Expediente: 2307574/17-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

RESOLUÇÃO-RE Nº 432, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: INDOCO REMEDIES LIMITED ENDEREÇO: L-32, 33 & 34, VERNA INDUSTRIAL AREA, VERNA, GOA - 405 722 - PAÍS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO A.1010

EMPRESA SOLICITANTE: NATCOFARMA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 08.157.293/0001-27

AUTORIZAÇÃO: 1.082611 - EXPEDIENTE(S): 1849997/17-0 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE S.A. ENDEREÇO: VIA DEL PIANO, 6915 PAMBO-NORANCO, SWITZERLAND - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.1143

EMPRESA SOLICITANTE: UCB BIOPHARMA LTDA - CNPJ: 64.711.500/0001-14

AUTORIZAÇÃO: 1023619 - EXPEDIENTE(S): 1843606/17-4 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios): Embalagem secundária

EMPRESA VIDORA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 92.762.277/0001-70 - AUTORIZAÇÃO: 1004733

ENDEREÇO: RUA ALBERTO RANGEL, Nº 823 MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1859151/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções; Xaropes

EMPRESA FABRICANTE: SANDOZ PRIVATE LIMITED. ENDEREÇO: PLOT NO. 8-A/2 E 8-B, TTC INDUSTRIAL AREA, KALWE BLOCK, VILLAGE DIGHE, NAVI MUMBAI 400708, MAHARASHTRA STATE - PAÍS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0544

EMPRESA SOLICITANTE: SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.286.647/0001-16

AUTORIZAÇÃO: 1000472 - EXPEDIENTE(S): 1785173/17-4 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

RESOLUÇÃO-RE Nº 433, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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 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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: NEO LINE PRODUTOS E SERV HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 09.366.073/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1165295

ENDEREÇO: Rua Ourinhos nº 115 MUNICÍPIO: CAMPO GRANDE - UF: MS - EXPEDIENTE(S): 2262354/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: MW DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EIRELI - EPP - CNPJ: 14.459.413/0001-43 - AUTORIZAÇÃO: 1091688 - AE: 1230874

ENDEREÇO: AVENIDA CASTELO BRANCO Nº 1.090, QUADRA 13, LOTE 28-E MUNICÍPIO: GOIÂNIA - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 0092681/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: KFMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA ME - CNPJ: 15.968.089/0001-05 - AUTORIZAÇÃO: 1092618 - AE: 1233025

ENDEREÇO: RUA MARECHAL CASTELO BRANCO Nº 287 A MUNICÍPIO: IBIÁÇA - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1315948/16-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: GP MED COMERCIO DE ARTIGOS HOSPITALARES - EIRELI - EPP - CNPJ: 26.515.687/0001-91 - AUTORIZAÇÃO: 1168653 - AE: 1168667

ENDEREÇO: RUA GOVERNADOR NEY BRAGA N. 4330 MUNICÍPIO: UMUARAMA - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 2103833/17-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: BMC FARMA COMERCIO E DISTRIBUIDORA EIRELI - EPP - CNPJ: 26.574.261/0001-09 - AUTORIZAÇÃO: 1166362 - AE: 1166376

ENDEREÇO: RUA JULIO DE CASTILHO, 376 MUNICÍPIO: ARARUAMA - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 2257250/17-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 434, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - CNPJ: 05.161.069/0005-44 - AUTORIZAÇÃO: 1055849

ENDEREÇO: V PR - 1, S/Nº QUADRA 2-A MODULO 4 MUNICÍPIO: ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1559454/17-8 - 1559312/17-6 1559454/17-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixíres; Emulsões; Soluções; Soluções Aerossois; Suspensões; Xampus; Xaropes

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





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.	

## 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.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa: Air Líquido Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0019-48
Endereço: Avenida Hugo Fumagalli, 50, Cumbica	
Município: Guanulhos	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127613/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais	

Empresa Fabricante: Farma	
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: Banerji	UF: SP
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.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016053000064

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.	

Empresa: Sanval Comércio e Indústria Ltda.	CNPJ: 61.068.755/0001-12
Endereço: Rua Nicolau Alavon, 441, Interlagos	
Município: São Paulo	UF: SP
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 Forêt, 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 Medicamentos 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 AUDIOLÓGICOS LTDA 1.02833-1  
Aparelho Auditivo 25351.891461/2016-38  
APARELHO AUDITIVO INTRA AURAL STRIDE  
FABRICANTE : Unित्रon Hearing - CANADA  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING LTD - CANADA  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING (SUZHOU) CO., LTD. - CHINA  
DISTRIBUIDOR : PHONAK OPERATON CENTER VIETNAM CO. LTD. - VIETNAM  
DISTRIBUIDOR : SONOVA AG - SUÍÇA  
DISTRIBUIDOR : Sonova Operations Center Vietnam Co. Ltd. - VIETNAM  
DISTRIBUIDOR : Sonova Hearing (Suzhou) Co. Ltd. - CHINA  
DISTRIBUIDOR : Unित्रon 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.

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

Handwritten signatures and initials, including a circled '13'.

Handwritten notes: "Promep arm 2" and "78".

Handwritten numbers: "004304" and "004/38".



RESOLUÇÃO-RE Nº 567, DE 1º DE MARÇO DE 2017

A Gerente-Geral de Toxicologia Substituta no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 920, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Aprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrotóxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise, em cumprimento a decisão judicial proferida nos autos da ação ordinária nº 0005802-18-2017-4.01.000 que determinou que a Anvisa procedesse a avaliação toxicológica do produto COPA.

Art. 2º A publicação do extrato deste informe de avaliação toxicológica não exime a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

JEANE JAQUELINE FRANÇOISE DE ALMEIDA FONSECA

ANEXO

GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - SUBSTITUTA - GGTOX
DEFERIMENTOS
PROCESSO
EMPRESA
CNPJ
MARCA COMERCIAL
CÓDIGO DE ASSUNTO
CLASSIFICAÇÃO
25351.018888/2013-28
BRA DEFENSIVOS AGRÍCOLAS LTDA
07.057.944/0001-44
COPA
5065 - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE
CLASSE III - MEDIANAMENTE TÓXICO

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 550, DE 23 DE FEVEREIRO DE 2017

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 Fabricante (Astrazeneca UK Limited) and Empresa solicitante (Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda). Includes CNPJ, Autorização de Funcionamento, and Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Chiesi Farmaceutici S.p.A.) and Empresa solicitante (Chiesi Farmacêutica Ltda). Includes CNPJ, Autorização de Funcionamento, and Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Cipla Limited) and Empresa solicitante (Medley Farmacêutica Ltda). Includes CNPJ, Autorização de Funcionamento, and Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Cipla Ltd.) and Empresa solicitante (Actavis Farmacêutica Ltda). Includes CNPJ, Autorização de Funcionamento, and Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (GP Grenzach Produktions GmbH) and Empresa solicitante (Bayer S.A.). Includes CNPJ, Autorização de Funcionamento, and Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Merek Sharp & Dohme Corp.) and Empresa solicitante (Merek Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda). Includes CNPJ, Autorização de Funcionamento, and Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Schering-Plough Labo NV) and Empresa solicitante (Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda). Includes CNPJ, Autorização de Funcionamento, and Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Empresa (União Química Farmacêutica Nacional S/A) and Empresa solicitante (União Química Farmacêutica Nacional S/A). Includes CNPJ, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, and Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 551, DE 23 DE FEVEREIRO DE 2017

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 Fabricante (Alembic Pharmaceuticals Limited) and Empresa solicitante (Actavis Farmacêutica Ltda). Includes CNPJ, Endereço, País, Autorização de Funcionamento, and Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (AndersonBrecon (UK) Limited) and Empresa solicitante (Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda). Includes CNPJ, Endereço, País, Autorização de Funcionamento, and Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (AndersonBrecon Inc.) and Empresa solicitante (Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda). Includes CNPJ, Endereço, País, Autorização de Funcionamento, and Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Promeparm2.
117-163-

004305

ug

004 X 9

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



Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Aspen Bad Oldesloe GmbH  
Endereço: Industriestrasse 32-36, 23843, Bad Oldesloe  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 36.994.507/0001-30  
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-5 Expediente(s): 0134093/17-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda CNPJ: 02.433.631/0001-20  
Endereço: Avenida Acesso Rodoviário S/Nº, Quadra 09, Módulo 01 - TIMS  
Município: Serra UF: ES CEP: 29161-376  
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expediente(s): 1581170/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não estéreis: emulsões.

Empresa Fabricante: BioMarin International Limited  
Endereço: Shanbally, Ringskiddy, Co. Cork  
País: Irlanda  
Empresa solicitante: Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda. CNPJ: 08.002.360/0001-34  
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4 Expediente(s): 1057381/15-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Asofarma S.A.I. v. C.  
Endereço: Concha Nº. 4261, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.  
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): 2272755/16-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Catalent Argentina S.A.I.C.  
Endereço: Avenida Márquez Nº. 654/91, Lavalle Nº. 8110/8186, Congreso Nº. 8161 v Honduras Nº. 760 - Villa Loma Hermosa - Partido de Tres de Febrero, Provincia de Buenos Aires.  
País: Argentina  
Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda. CNPJ: 60.831.658/0001-77  
Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8 Expediente(s): 1886835/16-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granel).

Empresa Fabricante: Catalent Germany Eberbach GmbH  
Endereço: Gammelsbacher Strasse 2, 69412 Eberbach  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda. CNPJ: 60.831.658/0001-77  
Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8 Expediente(s): 2078569/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granel).

Empresa Fabricante: Catalent Germany Eberbach GmbH  
Endereço: Gammelsbacher Strasse 2, 69412 Eberbach  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Farnocim Química S/A CNPJ: 33.349.473/0001-58  
Autorização de Funcionamento: 1.00.390-6 Expediente(s): 0027496/17-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granel).

Empresa Fabricante: Cipla Limited  
Endereço: Plot nos. A-2, A-33 & A-37/2/2, M.I.D.C., Patalganja, Raigad 410220 Maharashtra State  
País: Índia  
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A. CNPJ: 64.711.500/0001-14  
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9 Expediente(s): 0138404/17-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa: FBM Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.060.549/0001-05  
Endereço: Rua VP 3-D, Quadra 8B, Módulos 09/21, DAIA  
Município: Anápolis UF: GO CEP: 75132-085  
Autorização de Funcionamento: 1.06.493-1 Expediente(s): 2596479/16-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017030600023

Empresa Fabricante: Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc. Tosu Plant  
Endereço: 408, Tashirodaikan-machi, Tosu, Saga  
País: Japão  
Empresa solicitante: Hisamitsu Farmacêutica do Brasil Ltda. CNPJ: 49.383.250/0001-47  
Autorização de Funcionamento: 1.01.052-5 Expediente(s): 2210013/16-0 e 2210036/16-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: adesivos.  
Semi-sólidos não estéreis: emplastos.

Empresa: Linde Gases Ltda. CNPJ: 60.619.202/0025-15  
Endereço: Rodovia Armando Salles de Oliveira, km 1, Distrito Industrial  
Município: Serãozinho UF: SP CEP: 14175-300  
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-5 Expediente(s): 0795407/14-7  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Gases medicinais: envase.

Empresa Fabricante: Meda Manufacturing GmbH  
Endereço: Neurather Ring 1, 51063 Köln  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Merck S.A. CNPJ: 33.069.212/0001-84  
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 Expediente(s): 2154740/16-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa: Medquímica Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 17.875.154/0003-91  
Endereço: Rua Fernando Lamarca, 255, Distrito Industrial  
Município: Juiz de Fora UF: MG CEP: 36092-030  
Autorização de Funcionamento: 1.00.917-8 Expediente(s): 2243668/16-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: MSD International GmbH (Singapore Branch)  
Endereço: 21 Tuas South Avenue 6, 637766  
País: Cingapura  
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 03.560.974/0001-18  
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1 Expediente(s): 2059014/16-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos (granel).

Empresa Fabricante: Norwich Pharmaceuticals Inc.  
Endereço: 6826 State Highway 12, Norwich, New York (NY) 13815  
País: Estados Unidos da América  
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.150.764/0001-12  
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-9 Expediente(s): 0134114/17-6  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).

Empresa Fabricante: Oman Pharmaceutical Products Co. LLC  
Endereço: Rawsut Industrial Estate, Salalah, P.O. Box: 2240, P.C. 211  
País: Sultanato de Oman  
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.433.631/0001-20  
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expediente(s): 1581157/16-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production (API 1)  
Endereço: Avenue Du Béam 64320, Idron  
País: França  
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda. CNPJ: 49.351.786/0001-80  
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9 Expediente(s): 2228892/16-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Médicament Production (API 2)  
Endereço: 50 Chemin de Mazetrolles, 64320, Idron  
País: França  
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda. CNPJ: 49.351.786/0001-80  
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9 Expediente(s): 0828179/15-3

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.

004307

Promep 27m2

137-139-141-158

004/41



UF: RJ
CEP: 26410-050
CNPJ: 00.445.776/0001-15
PROCESSO: 25752.501795/2016-29 (Expediente: 2499091/16-4)
AUTORIZ/MS: 9.07824-6
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: RECICLAR TRANSPORTE E GERENCIAMENTO DE RESÍDUOS LTDA - ME
ENDEREÇO: RODOVIA SIMÃO MANSUR, S/Nº, BOM LUGAR
BAIRRO: CENTRO
MUNICÍPIO: SÃO FRANCISCO DE ITABAPOANA
UF: RJ
CEP: 28230-000
CNPJ: 18.679.699/0001-23
PROCESSO: 25752.538607/2016-87 (Expediente: 2557133/16-8)
AUTORIZ/MS: 9.07828-1
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: INSET OMEGA DEDETIIZAÇÃO LTDA - ME
ENDEREÇO: LOTEAMENTO SANTA MARGARIDA, S/Nº. LOTE 16 / QUADRA 03 / RODOVIA 2 DISTRITO
BAIRRO: LOTEAMENTO SANTA MARGARIDA
MUNICÍPIO: CABO FRIO
UF: RJ
CEP: 28927-000
CNPJ: 09.482.455/0001-65
PROCESSO: 25752.551063/2016-10 (Expediente: 2575418/16-1)
AUTORIZ/MS: 9.07829-4
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, embarcações, aeronaves, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: EMSEGE SERVIÇOS E ASSESSORIA EMPRESARIAL LTDA - EPP

ENDEREÇO: RUA JOÃO LOPES BRAGA, Nº 145
BAIRRO: TAQUARA
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO
UF: RJ
CEP: 22770-610
CNPJ: 05.125.316/0001-23
PROCESSO: 25752.585973/2016-85 (Expediente: 2636060/16-8)
AUTORIZ/MS: 9.07830-6
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza, desinfecção ou descontaminação de superfícies de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: RM SERVIÇOS AUXILIARES DE TRANSPORTE AEREO S/A
ENDEREÇO: PRAÇA SANTOS DUMONT Nº 100
BAIRRO: AEROPORTO
MUNICÍPIO: BOA VISTA
UF: RR
CEP: 69.310-006
CNPJ: 06.990.661/0004-30
PROCESSO: 25766.599844/2016-93 (Expediente: 2672296/16-8)
AUTORIZ/MS: 9.07834-1
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de abastecimento de água potável para consumo humano de bordo de veículos terrestres que operem transporte coletivo internacional de passageiros, aeronaves e embarcações.

EMPRESA: J. DE D. S. LIMA
ENDEREÇO: AVENIDA GETÚLIO VARGAS, Nº 90 - SALA 102
BAIRRO: MONTE CASTELO
MUNICÍPIO: SÃO LUÍS
UF: MA
CEP: 65.030-005
CNPJ: 07.646.538/0001-17
PROCESSO: 25745.601300/2016-20 (Expediente: 2675868/16-7)
AUTORIZ/MS: 907833-7
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de atendimento médico em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos e postos de fronteiras.

EMPRESA: J.R. ALMEIDA NETO & CIA. LTDA. - EPP
ENDEREÇO: AVENIDA CORONEL COLARES MOREIRA, Nº 01 - OFFICE TOWER, COLUNA 16; SALA 616

BAIRRO: JARDIM RENASCENÇA
MUNICÍPIO: SÃO LUÍS
UF: MA
CEP: 65.075-441
CNPJ: 13.319.493/0001-79
PROCESSO: 25745.000915/2017-15 (Expediente: 0006382/17-7)
AUTORIZ/MS: 907835-3
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteiras.

EMPRESA: ATK RENTAL SERVICE TRANSPORTES, LOGÍSTICA E COMÉRCIO EIRELI - EPP
ENDEREÇO: AV. DR. EZEQUIEL CAMPOS DIAS, Nº 171.
BAIRRO: JARDIM JUSSARA
MUNICÍPIO: SÃO PAULO
UF: SP
CEP: 05.525-090
CNPJ: 08.198.002/0001-49
PROCESSO: 25759.494257/2016-11 (Expediente: 2487634/16-8)
AUTORIZ/MS: 9.07832-3
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduo sólido resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: NATUREZA VIVA RECICLAGEM, EMPREENDEMENTOS E SOLUÇÕES AMBIENTAIS LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA SÃO MIGUEL, 1895 A
BAIRRO: JIJQUIÁ
MUNICÍPIO: RECIFE
UF: PE
CEP: 50.850-270
CNPJ: 05.871.028/0001-18
PROCESSO: 25757.598481/2016-55 (Expediente: 2669528/16-6)
AUTORIZ/MS: 9.07836-8
ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza e recolhimento de resíduos resultantes do tratamento de águas servidas e dejetos em terminais portuários e aeroportuários de cargas e viajantes, terminais aduaneiros de uso público, estações e postos de fronteiras.

RESOLUÇÃO - RE Nº 40, DE 6 DE JANEIRO DE 2017

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 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 Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos 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.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Baxter Hospitalar Ltda, 49.351.786/0010-71. Row 2: Rodovia Vice Prefeito Hermenegildo Tonolli, km 02, Galpão 14 - Distrito Industrial, Jundiá, SP, 13213-086. Row 3: Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9, Expediente(s): 1864679/16-4. Row 4: Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 41, DE 6 DE JANEIRO DE 2017

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 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.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102017010900047

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Indústria Farmacêutica Rioquímica Ltda, 55.643.555/0001-43. Row 2: Avenida Tarraf, 2590/2600 - Jardim Anice, São José do Rio Preto, SP, 15057-441. Row 3: Autorização de Funcionamento: 1.01.520-1, Expediente(s): 1841765/16-5, 1841773/16-6. Row 4: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Row 5: Sólidos não estereis: pós. Row 6: Semissólidos não estereis: géis, pastas e pomadas. Row 7: Líquidos não estereis: soluções e óleos.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Merck S/A, 33.069.212/0001-84. Row 2: Estrada dos Bandeirantes, 1099 - Jacarepaguá, Rio de Janeiro, RJ, 22710-571. Row 3: Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8, Expediente(s): 2023480/16-5 e 2023531/16-3. Row 4: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Row 5: Sólidos não estereis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Row 6: Sólidos não estereis hormonais: comprimidos (embalagem primária). Row 7: Sólidos não estereis: embalagem secundária. Row 8: Líquidos não estereis: emulsões, suspensões, soluções e xaropes.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Taveis Farmacêutica Ltda, 04.246.660/0001-08. Row 2: Avenida Expedicionário José Pedro Coelho, 2413 - Revoredo, Tubarão, SC, 88704-530. Row 3: Autorização de Funcionamento: 1.05.275-1, Expediente(s): 2092215/16-9. Row 4: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Row 5: Líquidos não estereis: óleos, soluções e xaropes.

RESOLUÇÃO - RE Nº 42, DE 6 DE JANEIRO DE 2017

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:

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

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



CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Granulados; Pos; Supositórios; Óvulos Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária); Cápsulas Moles

EMPRESA: TAKEDA PHARMA LTDA - CNPJ: 60.397.775/0008-40 - AUTORIZ/MS: 1006398
ENDERECO: RODOVIA SP 340, S/Nº, KM 133+500
MUNICIPIO: JAGUARIUNA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1162468/16-0 - 1162463/16-9 1162415/16-9 1162436/16-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA: TAKEDA PHARMA LTDA - CNPJ: 60.397.775/0008-40 - AUTORIZ/MS: 1006398
ENDERECO: RODOVIA SP 340, S/Nº, KM 133+500
MUNICIPIO: JAGUARIUNA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1162463/16-9 - 1162415/16-9 1162436/16-1 1162468/16-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Emulsões; Soluções; Suspensões; Xaropes
Líquidos não estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA: UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - CNPJ: 60.665.981/0005-41 - AUTORIZ/MS: 1099695
ENDERECO: AV PREFEITO OLAVO GOMES DE OLIVEIRA 4.350
MUNICIPIO: POUSO ALEGRE - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 1255015/17-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções Aerosóis; Suspensões Aerosóis

EMPRESA FABRICANTE: ANDERSONBRECON INC.
ENDERECO: 4545 ASSEMBLY DRIVE - ROCKFORD, IL 61109 - PAIS: ESTADOS UNIDOS DA AMERICA - CODIGO UNICO: A.0025
EMPRESA SOLICITANTE: millidock produtos médicos e farmacêuticos ltda - me - CNPJ: 25.210.463/0001-09
AUTORIZ/MS: 1157708 - EXPEDIENTE(S): 1413663/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Granulados
Sólidos não estéreis (Embalagem secundária): Granulados

EMPRESA FABRICANTE: ASTELLAS IRELAND CO. LTD
ENDERECO: KILLORGLIN, CO. KERRY, - PAIS: IRLANDA - CODIGO UNICO: A.0042
EMPRESA SOLICITANTE: ASTELLAS FARMA BRASIL IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 07.768.134/0001-04
AUTORIZ/MS: 1077171 - EXPEDIENTE(S): 0053259/17-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: GLAXOSMITHKLINE MANUFACTURING S.P.A.
ENDERECO: STRADA PROVINCIALE ASOLANA Nº 90 (LOC. SAN. POLÓ), 43056 - PAIS: ITALIA - CODIGO UNICO: A.0276
EMPRESA SOLICITANTE: ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 02.433.631/0001-20
AUTORIZ/MS: 1037648 - EXPEDIENTE(S): 1075421/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citotéticos); Pos Liofilizados
Produtos estéreis: Pos Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: FACTA FARMACEUTICI S.P.A.
ENDERECO: NUCLEO INDUSTRIALE S. ATTO (LOC. S. NICOLO A TORDINO), 64020 TERAMO (TE) - PAIS: ITALIA - CODIGO UNICO: A.0218
EMPRESA SOLICITANTE: ASTRAZENCA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 60.318.797/0001-00
AUTORIZ/MS: 1016181 - EXPEDIENTE(S): 0180886/17-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Cefalosporínicos); Pos com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: FROSST IBERICA S.A.
ENDERECO: VIA COMPLUTENSE 140, 28805 ALCALA DE HENARES, MADRID, - PAIS: ESPANHA - CODIGO UNICO: A.0237
EMPRESA SOLICITANTE: millidock produtos médicos e farmacêuticos ltda - me - CNPJ: 25.210.463/0001-09
AUTORIZ/MS: 1157708 - EXPEDIENTE(S): 1413668/17-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Granulados
Sólidos não estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG
ENDERECO: EISENBAHNSTRASSE 2 - 4, 38085 LANGENARGEN - PAIS: ALEMANHA - CODIGO UNICO: A.0626
EMPRESA SOLICITANTE: BIOMARIN BRASIL FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 08.002.360/0001-34
AUTORIZ/MS: 1073334 - EXPEDIENTE(S): 0084210/17-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (cavase); Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: LABESFAL LABORATÓRIO ALMIRO S.A.
ENDERECO: ZONA INDUSTRIAL DO LAGEDO, SANTIAGO DE BESTEÍROS, 3465-157, - PAIS: PORTUGAL - CODIGO UNICO: A.0338
EMPRESA SOLICITANTE: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0001-04
AUTORIZ/MS: 1006410 - EXPEDIENTE(S): 2306442/16-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: LABORATÓRIOS LEON FARMA, S.A.
ENDERECO: C/ LA VALLINA S/N, POLIGONO INDUSTRIAL NAVATEJERA, 24008 VILLAQUILAMBRE, - PAIS: ESPANHA - CODIGO UNICO: A.0353
EMPRESA SOLICITANTE: ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 02.433.631/0001-20
AUTORIZ/MS: 1037648 - EXPEDIENTE(S): 0207922/17-4
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Hormônios); Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: LEO LABORATORIES LTD.
ENDERECO: CASHEL ROAD, CRUMLIN, DUBLIN 12 - PAIS: IRLANDA - CODIGO UNICO: A.0369
EMPRESA SOLICITANTE: LEO PHARMA LTDA - CNPJ: 11.424.477/0001-10
AUTORIZ/MS: 1085697 - EXPEDIENTE(S): 0403062/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA FABRICANTE: SHENZHEN SALUBRIS PHARMACEUTICALS CO., LTD.
ENDERECO: NO.1 FENGHUANGGANG HUABAO INSDUSTRIAL DISTRICT, XIXIANG, BAOAN DISTRICT - PAIS: CHINA, REPUBLICA POPULAR - CODIGO UNICO: A.1082
EMPRESA SOLICITANTE: Midfarma Produtos Farmaceuticos Ltda - CNPJ: 15.863.381/0001-84
AUTORIZ/MS: 1137048 - EXPEDIENTE(S): 1516388/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Cefalosporínicos); Pos com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: MYLAN LABORATORIES LIMITED
ENDERECO: PLOT NO. 20 & 21, PHARMEZ THE PHARMACEUTICAL SPECIAL ECONOMIC ZONE, SARKHEJ - BAVLA N. H. NO. 8A - MATODA, AHMEDABAD - PAIS: INDIA - CODIGO UNICO: A.0930
EMPRESA SOLICITANTE: FBM INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 02.060.549/0001-05
AUTORIZ/MS: 0806231, 1064931 - EXPEDIENTE(S): 0432542/17-7
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos
Sólidos não estéreis (Hormônios); Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG
ENDERECO: BIRKENDORFER STR. 65, 88397 - BIBERACH A.D.R. - PAIS: ALEMANHA - CODIGO UNICO: A.0116
EMPRESA SOLICITANTE: SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 02.685.377/0001-57
AUTORIZ/MS: 1013003 - EXPEDIENTE(S): 1119382/17-4
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: UNITHER LIQUID MANUFACTURING
ENDERECO: 1-3 ALLÉE DE LA NESTE, Z.I. D'EN SIGAL, 31770 COLOMIERS - PAIS: FRANÇA - CODIGO UNICO: A.1183
EMPRESA SOLICITANTE: LABORATORIOS SERVIER DO BRASIL LTDA - CNPJ: 42.374.207/0001-76
AUTORIZ/MS: 1003221, 1012787 - EXPEDIENTE(S): 1055013/15-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Suspensões

EMPRESA FABRICANTE: MERCK SHARP & DOHME CORP.
ENDERECO: 2778 SOUTH EAST SIDE HIGHWAY, ELKTON, VIRGINIA 22827 - PAIS: ESTADOS UNIDOS DA AMERICA - CODIGO UNICO: A.0401
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 0188903/17-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Carbapenémicos) (Granul); Pos com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: MERCK S.A DE C.V
ENDERECO: CALLE 5, Nº 7, COL. FRACCIONAMIENTO INDUSTRIAL ALCE BLANCO, C.P.53370, NAUCALPAN DE JUAREZ, NAUCALPAN - PAIS: MÉXICO - CODIGO UNICO: A.0406
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.069.212/0001-84
AUTORIZ/MS: 1000898 - EXPEDIENTE(S): 0308266/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica
Produtos estéreis: Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: MERCK S.A DE C.V
ENDERECO: CALLE 5, Nº 7, COL. FRACCIONAMIENTO INDUSTRIAL ALCE BLANCO, C.P.53370, NAUCALPAN DE JUAREZ, NAUCALPAN - PAIS: MÉXICO - CODIGO UNICO: A.0406
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.069.212/0001-84
AUTORIZ/MS: 1000898 - EXPEDIENTE(S): 0308327/17-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granul); Comprimidos Revestidos
Sólidos não estéreis (Hormônios); Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: PATHEON PHARMACEUTICALS INC
ENDERECO: 2110 EAST GALBRAITH ROAD, CINCINNATI-OHIO, 45237 - PAIS: ESTADOS UNIDOS DA AMERICA - CODIGO UNICO: A.0480
EMPRESA SOLICITANTE: GLENMARK FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 44.363.661/0001-37
AUTORIZ/MS: 1010130 - EXPEDIENTE(S): 0208798/17-7
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos

RESOLUÇÃO RDC Nº 2268, DE 24 DE AGOSTO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituída, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria Nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC Nº 39, de 14 de agosto de 2015, resolve:
Art. 1º Conceder a(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.

MARIÁNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO
ANEXO

EMPRESA: MARIOL INDUSTRIAL LTDA - CNPJ: 04.656.253/0001-79 - AUTORIZ/MS: 1062410
ENDERECO: AVENIDA MARIO DE OLIVEIRA, Nº 605
MUNICIPIO: BARRETOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0103121/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções; Suspensões; Xaropes

EMPRESA: MARIOL INDUSTRIAL LTDA - CNPJ: 04.656.253/0001-79 - AUTORIZ/MS: 1062410
ENDERECO: AVENIDA MARIO DE OLIVEIRA, Nº 605
MUNICIPIO: BARRETOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0103024/17-8
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE S.A.
ENDERECO: VIA CANTONALE ZONA SERTA, CH-6814, LAMONE - PAIS: SUÍÇA - CODIGO UNICO: A.0510
EMPRESA SOLICITANTE: UCB BIOPHARMA S.A. - CNPJ: 64.711.500/0001-14
AUTORIZ/MS: 1023619 - EXPEDIENTE(S): 0333298/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios); Pos Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: MERCK SHARP & DOHME CORP.
ENDERECO: 2778 SOUTH EAST SIDE HIGHWAY, ELKTON, VIRGINIA 22827 - PAIS: ESTADOS UNIDOS DA AMERICA - CODIGO UNICO: A.0401
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 0188903/17-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Carbapenémicos) (Granul); Pos com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: MERCK S.A DE C.V
ENDERECO: CALLE 5, Nº 7, COL. FRACCIONAMIENTO INDUSTRIAL ALCE BLANCO, C.P.53370, NAUCALPAN DE JUAREZ, NAUCALPAN - PAIS: MÉXICO - CODIGO UNICO: A.0406
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.069.212/0001-84
AUTORIZ/MS: 1000898 - EXPEDIENTE(S): 0308266/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica
Produtos estéreis: Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: MERCK S.A DE C.V
ENDERECO: CALLE 5, Nº 7, COL. FRACCIONAMIENTO INDUSTRIAL ALCE BLANCO, C.P.53370, NAUCALPAN DE JUAREZ, NAUCALPAN - PAIS: MÉXICO - CODIGO UNICO: A.0406
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.069.212/0001-84
AUTORIZ/MS: 1000898 - EXPEDIENTE(S): 0308327/17-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granul); Comprimidos Revestidos
Sólidos não estéreis (Hormônios); Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: PATHEON PHARMACEUTICALS INC
ENDERECO: 2110 EAST GALBRAITH ROAD, CINCINNATI-OHIO, 45237 - PAIS: ESTADOS UNIDOS DA AMERICA - CODIGO UNICO: A.0480
EMPRESA SOLICITANTE: GLENMARK FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 44.363.661/0001-37
AUTORIZ/MS: 1010130 - EXPEDIENTE(S): 0208798/17-7
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos

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



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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Fabricante: Aurobindo Pharma Limited - Unit I  
Endereço: Survey 385, 386, 388-396, Borapatla Village, Hatnoora Mandal, Medak District, Telangana - 502296 País: Índia  
Empresa Solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.301.884/0001-75  
Autorização de Funcionamento: 1.05.167-9 Expediente(s): 1106725/17-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: cloridrato de ciprofloxacino monoidratado  
Fabricante: Aurobindo Pharma Limited - Unit I  
Endereço: Survey 385, 386, 388-396, Borapatla Village, Hatnoora Mandal, Medak District, Telangana - 502296 País: Índia  
Empresa Solicitante: Aurobindo Pharma Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 07.925.705/0001-69  
Autorização de Funcionamento: 1.07.106-1 Expediente(s): 1436264/17-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química: cloridrato de ciprofloxacino monoidratado, nevirapina, nevirapina hemi-hidratada, ritonavir.  
Obs.: A fabricação dos insumos farmacêuticos ativos nevirapina e nevirapina hemi-hidratada envolve ainda a fabricação do intermediário nevirapina penilimato, obtido por síntese química, na seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a resolução RDC nº 69/2014.

Aurobindo Pharma Ltd. - Unit XI  
Survey Nº 61-66, Industrial Development Area, Pydibhimavaram, Ranasthalam Mandal, Andhra Pradesh, Srikakulam - 532409  
Fabricante: Catalent Micron Technologies, Inc.  
Endereço: 333 Phoenixville Pike Malvern, Filadélfia 19355 País: Estados Unidos da América  
Empresa Solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda. CNPJ: 53.247.743/0001-10  
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1 Expediente(s): 0913666/17-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: aciclovir (etapa de micronização)  
Obs.: A fabricação deste insumo farmacêutico ativo envolve ainda etapas de síntese química realizadas pela seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabeleceu a RDC 69/2014:  
MYLAN LABORATORIES LTD. - UNIT VII  
Plot No.14, 99 & 100, IDA, Pashamylaram, Phase II, Medak District, Patancheru, Telangana - 502307 - Índia  
Fabricante: Zhejiang Hissor Chuanann Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: Nº. 23, 5th Donghai Avenue, Zhejiang Chemical Materials Base, Linhai Zone, Linhai City, Zhejiang Province País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Hipotabor Farmacêutica Ltda. CNPJ: 19.570.720/0001-10  
Autorização de Funcionamento: 1.01.343-0 Expediente(s): 1128162/17-6  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: fosfato de clindamicina (etapa de síntese química)

RESOLUÇÃO-RE Nº 53, DE 5 DE JANEIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 00012018010800032

ANEXO

EMPRESA: D R REPRESENTACOES LTDA ME - CNPJ: 04.954.908/0001-95 - AUTORIZ/MO: 1079201 - AE: 1226515  
ENDEREÇO: RUA DA FAZENDA N.º 400  
MUNICÍPIO: BALSAS - UF: MA - EXPEDIENTE(S): 1821281/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: CRISTALFARMA COMÉRCIO REPRESENTAÇÃO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA - CNPJ: 05.003.408/0001-39 - AUTORIZ/MO: 1069592 - AE: 1221947  
ENDEREÇO: ALAMEDA LEOPOLDO TEIXEIRA, Nº 08  
MUNICÍPIO: ANANINDEUA - UF: PA - EXPEDIENTE(S): 1382461/17-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: NOROMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 12.391.412/0001-89 - AUTORIZ/MO: 1099587 - AE: 1014393  
ENDEREÇO: Travessa José Mercante, nº 15  
MUNICÍPIO: MIRACEMA - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 1442647/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: "SALUTE" DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES EIRELI - CNPJ: 18.606.861/0001-83 - AUTORIZ/MO: 1098641 - AE: 1235624  
ENDEREÇO: RUA MACEIO S/N, ENTRE RUA DO SOL E RUA AMAZÔNIA  
MUNICÍPIO: ANANINDEUA - UF: PA - EXPEDIENTE(S): 2172412/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 54, DE 5 DE JANEIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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 Distribuição e/ou Armazenagem 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: Novartis Biociências S.A. - CNPJ: 56.994.502/0015-35 - AUTORIZ/MO: 1006085 - AE: 1204005  
ENDEREÇO: Av. Cecl. 1800 - Lote 04 Gleba 06  
MUNICÍPIO: BARUERI - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1133058/17-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 55, DE 5 DE JANEIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: BIONOVIS S.A. - COMPANHIA BRASILEIRA DE BIOTECNOLOGIA FARMACÊUTICA - CNPJ: 12.320.079/0001-17 - AUTORIZ/MO: 1145516  
ENDEREÇO: ALAMEDA ITAJUBÁ Nº 388  
MUNICÍPIO: VALINHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1851687/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA FABRICANTE: BAXTER ONCOLOGY GMBH  
ENDEREÇO: KANTSTRASSE 2, 33790 HALLE/ WESTFALEN - PAÍS: ALEMÂNHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0080  
EMPRESA SOLICITANTE: BAXTER HOSPITALAR LTDA - CNPJ: 49.351.786/0001-80

AUTORIZ/MO: 1006839 - EXPEDIENTE(S): 1001295/17-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citotóxicos): Pós com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.  
ENDEREÇO: INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - PAÍS: Índia - CÓDIGO ÚNICO: A.0520

EMPRESA SOLICITANTE: RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 73.663.650/0001-90  
AUTORIZ/MO: 1023528 - EXPEDIENTE(S): 2157937/17-7 - 2157945/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Sólidos não estéreis (Cefalosporínicos): Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas, Póis; Sólidos não estéreis (Penicilínicos): Cápsulas; Pós

EMPRESA FABRICANTE: SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.  
ENDEREÇO: INDUSTRIAL AREA 3 A.B. ROAD, DEWAS, 455 001, MADHYA PRADESH - PAÍS: Índia - CÓDIGO ÚNICO: A.0520

EMPRESA SOLICITANTE: RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 73.663.650/0001-90  
AUTORIZ/MO: 1023528 - EXPEDIENTE(S): 2157945/17-8 - 2157937/17-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Carbapenémicos): Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: ONCOTEC PHARMA PRODUKTION GMBH  
ENDEREÇO: AM PHARMAPARK, 06861, DESSAU-ROSSLAU - PAÍS: ALEMÂNHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0627

EMPRESA SOLICITANTE: JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 31.780.468/0001-87  
AUTORIZ/MO: 1012361 - EXPEDIENTE(S): 0698886/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citotóxicos): Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: IPSEN BIOPHARM LTD.  
ENDEREÇO: ASH ROAD, WREXHAM INDUSTRIAL ESTATE, WREXHAM, CLWYD, LL13 9UF - PAÍS: REINO UNIDO - CÓDIGO ÚNICO: A.0322

EMPRESA SOLICITANTE: BEAUFOUR IPSEN FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 07.718.721/0001-80

AUTORIZ/MO: 1069775 - EXPEDIENTE(S): 2350289/16-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: IPSEN PHARMA BIOTECH  
ENDEREÇO: PARC D'ACTIVITES DU PLATEAU DE SIGNES, CHEMIN DEPARTEMENTAL NO 402, 83870 - SIGNES - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0323

EMPRESA SOLICITANTE: BEAUFOUR IPSEN FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 07.718.721/0001-80  
AUTORIZ/MO: 1069775 - EXPEDIENTE(S): 0984206/17-3; 2133096/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: M.R. PHARMA S.A.  
ENDEREÇO: ESTADOS UNIDOS Nº 5105, LOCALIDAD EL TRIANGULO (1549), MALVINAS ARGENTINAS, DE LA PROVINCIA DE BUENOS AIRES - PAÍS: ARGENTINA - CÓDIGO ÚNICO: A.0387

EMPRESA SOLICITANTE: QUIMICA HALLER LTDA - CNPJ: 33.036.815/0001-80  
AUTORIZ/MO: 1002013 - EXPEDIENTE(S): 0026761/17-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: MERCK KGAA  
ENDEREÇO: FRANKFURTER STRASSE 250, 64293 DARMSTADT - PAÍS: ALEMÂNHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0404  
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 53.069.212/0001-84

AUTORIZ/MO: 1000898 - EXPEDIENTE(S): 1413575/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Sólidos não estéreis (Hormônios): Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: ALTEA FARMACÊUTICA S.A.

004309  
004 X 3  
158-141-139-137  
Pomexfarm

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



Prontop 20m2

196

004/44



PROCESSO: 25351.423244/2014-70 AUTORIZ/MS: 1.10905.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

ANEXO

EMPRESA: INDUSTRIA E COMERCIO TRIUNFO LTDA
ENDERECO: PASSAGEM SAO JOSE 00078
BAIRRO: GUANABARA CEP: 67000 - ANANINDEUA/PA
CNPJ: 04.358.610/0001-12

PROCESSO: 250000598483 AUTORIZ/MS: 2.00714.4
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Encerramento de atividades.

EMPRESA: VERTEX FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA.
ENDERECO: RUA TRINDADE, Nº 125, BLOCO 2
BAIRRO: JARDIM MARGARIDA CEP: 06730000 - VARGEM
GRANDE PAULISTA/SP
CNPJ: 21.798.065/0001-02

EMPRESA: LAB ODONTOMED IND COM LTDA
ENDERECO: AV BOSQUE DA SAUDE 01088
BAIRRO: BOSQUE DA SAUDE CEP: 4142000 - SAO PAU-
LO/SP
CNPJ: 61.593.620/0001-76

PROCESSO: 0500877 AUTORIZ/MS: 2.00269.8
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Oficio nº 004161/2016-N01 emitido pela Autoridade Sanitária do
Município de São Paulo e não cumprimento da Notificação de Exi-
gência nº 2283921/16-6.

PROCESSO: 25351.335463/2015-73 AUTORIZ/MS: 1.14143.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: RAIÁ S/A - MATRIZ
ENDERECO: PRAÇA PANAMERICANA, 57
BAIRRO: ALTO DE PINHEIROS CEP: 05461000 - SAO PAU-
LO/SP
CNPJ: 60.605.664/0001-06

PROCESSO: 250001147983 AUTORIZ/MS: 2.00705.3
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Encerramento de atividades.

EMPRESA: ELLO DISTRIBUIÇÃO LTDA
ENDERECO: Av. Anápolis, S/N, Quadra 0, Lote 02
BAIRRO: Fazenda Planície Petrópolis CEP: 74780562 - GOIÁ-
NIA/GO
CNPJ: 14.115.388/0001-80

EMPRESA: LAB ODONTOMED IND COM LTDA
ENDERECO: AV BOSQUE DA SAUDE 01088
BAIRRO: BOSQUE DA SAUDE CEP: 4142000 - SAO PAU-
LO/SP
CNPJ: 61.593.620/0001-76

PROCESSO: 250000509977 AUTORIZ/MS: 1.00134.2
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Oficio nº 004161/2016-N01 emitido pela Autoridade Sanitária do
Município de São Paulo e não cumprimento da Notificação de Exi-
gência nº 2286156/16-4.

PROCESSO: 25351.515565/2013-94 AUTORIZ/MS: 1.23483.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: TERADA & CIA LTDA
ENDERECO: R BRAZELIZA ALVES DE CARVALHO 00425
BAIRRO: VILA BARUEL CEP: 2510 - SAO PAULO/SP
CNPJ: 60.832.573/0001-03

PROCESSO: 250000837283 AUTORIZ/MS: 3.00631.5
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Encerramento de atividades.

EMPRESA: MAWED COMERCIAL LTDA - ME
ENDERECO: AV. SANTOS DUMONT ESQUINA PARANAGUA,
SN - QUADRA 27 - LOTE 25 - SALA 02
BAIRRO: JARDIM NOVO MUNDO CEP: 74715450 - GOIÁ-
NIA/GO
CNPJ: 12.252.118/0001-96

RESOLUÇÃO - RE Nº 286, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

PROCESSO: 25351.515565/2013-95 AUTORIZ/MS: 1.23557.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 286, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

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 Re-
solução 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, resolve:

Art. 1º Indefinir o Pedido de Autorização Especial para
Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no
anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de
maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e
restrições estabelecidas.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
blicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: labmass laboratory - laboratório de análise química, con-
sultoria e treinamento ltda
ENDERECO: Rua Alberto Cerqueira de Lima, 249
BAIRRO: Taquaral CEP: 13076010 - CAMPINAS/SP
CNPJ: 16.383.999/0001-35
PROCESSO: 25351.537575/2016-03
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não cumprimento da exigência formulada sob o número de noti-
ficação 2617315/16-8, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº
204/2005. Empresa não peticionou AFE.

RESOLUÇÃO - RE Nº 287, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

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 Re-
solução 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, resolve:

Art. 1º Cancelar as Autorizações de Funcionamento de Em-
presas constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
blicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa Fabricante: Baxalta Belgium Manufacturing S.A., Endereco: Boulevard René Branquart 80, B-7860 - Lessines (site: Baxalta Belgium Manufacturing S.A.), País: Bélgica, Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda., CNPJ: 49.351.786/0001-80, Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9, Expediente(s): 1145772/16-4.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa: Bayer S/A, CNPJ: 18459.628/0001-35, Endereco: Rua Domingos Jorge, 1100 - São João, Município: São Paulo, UF: SP, CEP: 04779-900, Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8, Expediente(s): 2179117/16-1, 2179132/16-5, 2179111/16-2, 2179101/16-5.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estéreis: comprimidos, Sólidos não estéreis: embalagem primária e secundária: cápsulas e comprimidos revestidos, Produtos estéreis: embalagem secundária, Líquidos não estéreis: embalagem secundária, Semissólidos não estéreis: embalagem secundária.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa: Farmocem Indústria Química Farmacêutica Cearense Ltda., CNPJ: 06.628.333/0001-46, Endereco: Rodovia Dr. Antônio Lúcio Callou, Km 02, S/Nº - Sitio Barreiros, Município: Barbalha, UF: CE, CEP: 63180-000, Autorização de Funcionamento: 2102592/16-4, Expediente(s): 1.01.083-1.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Líquidos não estéreis: concentrados polieletrólitos para hemodilise (CPHD), elixires, soluções e xaropes.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa: Instituto Bioquímico Indústria Far- maceutica Ltda., CNPJ: 33.258.401/0001-77, Endereco: Rua Insulino Silveira, 768, Galpão 7 Parte, - Cantagalo, Município: Três Rios, UF: RJ, CEP: 25804-250, Autorização de Funcionamento: 2159187/16-3, Expediente(s): 1.00.063-7.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estéreis: embalagem secundária.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa: Supera Farma Laboratórios S.A., CNPJ: 43.312.503/0001-05, Endereco: Avenida das Nações Unidas, 22532, Bloco J, - Vila Almeida, Município: São Paulo, UF: SP, CEP: 04795-100, Autorização de Funcionamento: 2160471/16-1, Expediente(s): 1.00.372-4.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 289, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

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 Re-
solução 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 pu-
blicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa Fabricante: Ajinomoto Alibha Incorporated, Endereco: 11040 Roselle Street, San Diego, California (CA) 92121, País: Estados Unidos da América, Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda., CNPJ: 49.351.786/0001-80, Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9, Expediente(s): 1223685/16-3.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa Fabricante: Laboratorios Lesvi, SL, Endereco: Avinguda de Barcelona, 69-08970-Sant Joan Despí, Barcelona, País: Espanha, Empresa solicitante: Merck S.A., CNPJ: 33.069.212/0001-84.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8, Expediente(s): 1642794/16-7.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel e embalagem primária).

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme B.V, Endereco: Waarderweg 39, Haarlem, 2031BN, País: Holanda, Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Far- maceutica Ltda., CNPJ: 45.987.013/0001-34.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0, Expediente(s): 201093/16-1, 2010945/16-8, 2011040/16-5.

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



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.983, DE 4 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art.151, inciso 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 99, de 2 de agosto de 2016, e ainda amparado pela Resolução nº 61 de março de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento de Empresa prestadora de serviço de importação por conta e ordem de terceiro detentor de registro na ANVISA em conformidade com o disposto no anexo.

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

MATRIZ  
EMPRESA: LCM COMERCIAL E DISTRIBUIDORA LTDA  
AUTORIZ/MS: 9.07746-7  
CNPJ: 23.543.562/0001-87  
PROCESSO Nº: 25759.435893/2016-80 (2409072/16-7)  
ENDEREÇO: RUA DOUTOR CÉSAR, Nº 1368 - SALA 1103.  
BAIRRO: SANTANA  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO  
UF: SP  
CEP: 02.013-004  
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de importação por conta e ordem de terceiro detentor de produto regularizado na ANVISA - Produtos para a saúde e produtos para diagnóstico in vitro.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.984, DE 4 DE NOVEMBRO 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 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.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Sanoji-Aventis de México, S.A. de C.V.  
Endereço: Acuaducto del Alto Lerma, No. 2 - Zona Industrial Ocoyoacac, C.P. 52740, Estado de México  
País: México  
Empresa solicitante: Sanoji-Aventis Farmacéutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57  
Autonização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 1687883/16-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos e supositórios.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.985, DE 4 DE NOVEMBRO 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 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.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Biotar Diagnóstica Comércio e Representações Ltda. CNPJ: 00.884.201/0001-07  
Endereço: Avenida Antares, 380, Recanto dos Vinhais, CEP: 65070-070  
Município: São Luís, UF: MA  
Autonização de Funcionamento: 1.04.606-5 | Autonização Especial: 1.21.346-6  
Expediente(s): 0355131713-8  
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:  
Medicamentos.

Empresa: Nova Aroclama Comércio e Representações Ltda. CNPJ: 01.982.722/0001-51  
Endereço: Avenida José Alves de Azevedo, 468 - Centro, CEP: 28025-495  
Município: Campos dos Goytacazes, UF: RJ  
Autonização de Funcionamento: 1.06.796-8 | Autonização Especial: 1.10.120-1  
Expediente(s): 051711913-7  
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:  
Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.986, DE 4 DE NOVEMBRO 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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016110700060

ANEXO

Empresa Fabricante: AndersonBreon Inc.  
Endereço: 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109.  
País: Estados Unidos da América  
Empresa solicitante: Allergan Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 43.426.626/0001-77  
Autonização de Funcionamento: 1.00.147-8 Expediente: 2307726/16-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).

Empresa Fabricante: Bayer Pharma AG  
Endereço: Kaiser-Wilhelm-Allee, 51368 Leverkusen  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Bayer S.A. CNPJ: 18.459.628/0001-15  
Autonização de Funcionamento: 1.07.056-8 Expediente(s): 1719271/16-4 e 1719284/16-6  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (embalagem primária e secundária).  
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.  
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Biosvn Arzneimittel GmbH  
Endereço: Eberhardstr. 64, 70736 Fellbach.  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: United Medical Ltda. CNPJ: 68.949.239/0001-46  
Autonização de Funcionamento: 1.02.576-2 Expediente(s): 2154751/16-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: DHL Supply Chain (Netherlands) B.V.  
Endereço: Bijsterhuizen 11-27, 6546 AR, Nijmegen  
País: Holanda  
Empresa solicitante: Shire Farmacéutica Brasil Ltda. CNPJ: 07.898.671/0001-60  
Autonização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 1573350/16-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Eli Lilly and Company  
Endereço: Lilly Corporate Center, Indianapolis, Indiana (IN) 46285.  
País: Estados Unidos da América  
Empresa solicitante: Daiichi Sankyo Brasil Farmacéutica Lt. CNPJ: 60.874.187/0001-84  
Autonização de Funcionamento: 1.00.454-8 Expediente(s): 0141736/15-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis (granul): comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Fournier Laboratories Ireland Limited.  
Endereço: Anngrove, Carrigtwohill, Co. Cork.  
País: Irlanda  
Empresa solicitante: Abbvie Farmacéutica Ltda. CNPJ: 15.800.545/0001-50  
Autonização de Funcionamento: 1.09.860-7 Expediente(s): 1657866/16-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).

Empresa: Halev Istar Indústria Farmacéutica S.A. CNPJ: 01.571.702/0001-98  
Endereço: Rodovia BR 153, Km 03 - Chácara Retiro  
Município: Goiânia, UF: GO CEP: 74675-090  
Autonização de Funcionamento: 1.00.311-3 Expediente(s): 1152860/16-5  
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 Fabricante: Lilly del Caribe, Inc.  
Endereço: 65<sup>th</sup> Infantry Road, Km. 12.6 (PR01) - Carolina, Porto Rico 00985.  
País: Estados Unidos da América

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



**ESTADO DO PARANÁ  
CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE**

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un.Med.	Qtde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação	
<p><b>Nr. do Processo:</b> 30/2018      <b>Licitação:</b> 9/2018 - PR  <b>Fornecedor:</b> 942      <b>Dimensão Com. de Artigos:</b> Médicos Hospitalares Ltda</p>										
									<b>Data da Homologação:</b>	
42	46-01-0019	Clobazam 10 mg compr. (20)	SANOFI	UND	4.600,000	0,0000	0,5540	2.548,40	Venceu	
64	04-06-3108	Cloridrato de Tizanidina 2mg - compr (30)	UNICHEM	UND	900,000	0,0000	0,4190	377,10	Venceu	
74	46-01-0203	Desvenlafaxina 50 mg compr. (30)	EUROFARMA	UND	15.700,000	0,0000	1,1840	18.588,80	Venceu	
115	04-06-4293	Gentamicina+Betametasona 3+1 mg- 10 ml - colírio (1)	COSMED	FR	300,000	0,0000	14,1900	4.257,00	Venceu	
182	04-06-4344	Piracetam solução pediátrica 60mg/ml 110 ml (1)	BIOSINTETICA	FR	700,000	0,0000	11,3400	7.938,00	Venceu	
188	04-06-2215	Propionato de Clobetasol mg/g - pomada dermatológica 30 g. (1)	N QUIMICA	BISN	500,000	0,0000	3,5500	1.775,00	Venceu	
								<b>Total do Fornecedor -----&gt;</b>	<b>35.484,30</b>	

Pato Branco, 20 de Abril de 2018.

004312  
ag

004 X 46

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and a circled 'OK'.

OK!



## Detalhe do Produto : URBANIL

Nome da Empresa:	SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ:	02.685.377/0001-57	Autorização:	1013003
Nome Comercial:	URBANIL		
Classe Terapêutica:	ANSIOLITICOS SIMPLES		
Registro:	113000236		
Processo:	25992.019842/74		
Vencimento do Registro:	11/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	04/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1130002360016 X
Princípio Ativo:	CLOBAZAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL 1		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT FR VD INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	04/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1130002360024
Princípio Ativo:	CLOBAZAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL 1		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	3	04/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1130002360032
Princípio Ativo:	CLOBAZAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO COLORIDO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais		

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B'.

ag

004314

	[sem dados cadastrados]
Via de Administração:	ORAL 1
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	4	04/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1130002360040
Princípio Ativo:	CLOBAZAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO COLORIDO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL 1		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	5	04/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1130002360059
Princípio Ativo:	CLOBAZAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL 1		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	6	04/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1130002360067
Princípio Ativo:	CLOBAZAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL 1		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		

004/19 ag

	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	7	04/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1130002360075
Princípio Ativo:	CLOBAZAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL 1		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	8	04/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1130002360083
Princípio Ativo:	CLOBAZAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL 1		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

VOLTAR

SIA, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília -DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9762

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Handwritten signatures and initials, including a circled 'B'.

Item 64

Dimensão

004/50

Ministério da Saúde

Agência Nacional  
do Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

## Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



## Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE TIZANIDINA

Nome da Empresa:	UNICHEM FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA		
CNPJ:	05.399.786/0001-85	Autorização:	1056494
Nome Comercial:	CLORIDRATO DE TIZANIDINA		
Classe Terapêutica:	RELAXANTES MUSCULARES CENTRAIS SIMPLES		
Registro:	156490008		
Processo:	25351.183445/2012-93		
Vencimento do Registro:	03/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	07/03/2016
Validade:	48 meses	Registro:	1564900080012
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE TIZANIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais UNICHEM LABORATORIES LIMITED(ROHA) - ÍNDIA		
Via de Administração:	ORAL		
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:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

VOLTAR

SIA, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília -DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Item 44 usj  
Dimensão

**Detalhe do Produto : SUCCINATO DE DESVENLAFAXINA MONOIDRATADO**

004317

Nome da Empresa:	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
CNPJ:	61.190.096/0001-92	Autorização:	1000438
Nome Comercial:	SUCCINATO DE DESVENLAFAXINA MONOIDRATADO		
Classe Terapêutica:	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro:	100431208		
Processo:	25351.537162/2016-02		
Vencimento do Registro:	06/2022		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 7	COMPRESSIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	1	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080016
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 10	COMPRESSIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	2	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080024
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 14	COMPRESSIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	3	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080032
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		

004/52 *cu*

	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso:	Adulto
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não
Tarja:	Vermelha sob restrição
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 15	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	4	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080040
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 20	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	5	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080059
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 28	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	6	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080067
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

uq

004753

Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso:	Adulto
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não
Tarja:	Vermelha sob restrição
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 30	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	7	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080075
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monodratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 56	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	8	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080083
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monodratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 60	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	9	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080091
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monodratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		



004354

Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso:	Adulto
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não
Tarja:	Vermelha sob restrição
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 90	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080105
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 7	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	11	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080113
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 10	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	12	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080121
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		

004/55

Restrição de uso:	Adulto
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não
Tarja:	Vermelha sob restrição
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 14	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	13	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080131
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monodratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 15	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	14	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080148
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monodratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 20	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	15	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080156
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monodratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		

Restrito a hospitais:	Não
Tarja:	Vermelha sob restrição
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 28	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	16	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080164
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 30	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	17	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080172
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 56	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	18	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080180
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		

Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 60	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	19	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080199
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monodratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 90	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	20	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080202
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monodratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 7	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	21	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080210
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monodratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 10	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	22	05/06/2017
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004312080229
<b>Princípio Ativo:</b>	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 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) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 14	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	23	05/06/2017
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004312080237
<b>Princípio Ativo:</b>	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 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) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 15	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	24	05/06/2017
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004312080245
<b>Princípio Ativo:</b>	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 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) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de
--------------------	--------------------	-----------	---------

004325  
ug  
~~004/59~~

		Publicação	
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 20	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	25	05/06/2017
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004312080253
<b>Princípio Ativo:</b>	succinato de desvenlafaxina monodratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 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) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 28	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	26	05/06/2017
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004312080261
<b>Princípio Ativo:</b>	succinato de desvenlafaxina monodratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 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) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 30	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	27	05/06/2017
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004312080271
<b>Princípio Ativo:</b>	succinato de desvenlafaxina monodratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 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) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 56	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	28	05/06/2017

Handwritten signatures and initials: *JA*, *9/c*, *Ⓟ*, *Ⓟ*

<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004312080288
<b>Princípio Ativo:</b>	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 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) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 60	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	29	05/06/2017
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004312080296
<b>Princípio Ativo:</b>	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 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) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 90	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	30	05/06/2017
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004312080301
<b>Princípio Ativo:</b>	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 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) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 7	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	31	05/06/2017
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004312080318
<b>Princípio Ativo:</b>	succinato de desvenlafaxina monoidratado		

004

004X61

<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 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) PROTEGER DA UMIDADE
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto
<b>Destinação:</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição
<b>Medicamento referência:</b>	Não
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 10	COMPRESSIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	32	05/06/2017
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004312080326
<b>Princípio Ativo:</b>	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 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) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 14	COMPRESSIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	33	05/06/2017
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004312080334
<b>Princípio Ativo:</b>	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 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) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 15	COMPRESSIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	34	05/06/2017
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004312080342
<b>Princípio Ativo:</b>	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO		



004/62

- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - 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) PROTEGER DA UMIDADE
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto
<b>Destinação:</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição
<b>Medicamento referência:</b>	Não
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 20	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	35	05/06/2017
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004312080350
<b>Princípio Ativo:</b>	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - 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) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 28	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	36	05/06/2017
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004312080369
<b>Princípio Ativo:</b>	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - 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) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 30	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	37	05/06/2017
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004312080377
<b>Princípio Ativo:</b>	succinato de desvenlafaxina monoidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais		

19/04/2018

## Consulta de Produto

004/53

	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso:	Adulto
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não
Tarja:	Vermelha sob restrição
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 56	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	38	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080385
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monodratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 60	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	39	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080393
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monodratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 90	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	40	05/06/2017
Validade:	24 meses	Registro:	1004312080407
Princípio Ativo:	succinato de desvenlafaxina monodratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

19/04/2018

Consulta de Produto

004330

~~004364~~ *ag*

Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso:	Adulto
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não
Tarja:	Vermelha sob restrição
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

VOLTAR

SIA, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília -DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados



*[Handwritten signatures and initials]*

## Detalhe do Produto : GARASONE

Nome da Empresa:	COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S/A		
CNPJ:	61.082.426/0002-07	Autorização:	1078177
Nome Comercial:	GARASONE		
Classe Terapêutica:	ANTINEFECCIOSOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO		
Registro:	178170794		
Processo:	25351.261785/2015-87 Proc. Anterior : 25351.269198/2012-32		
Vencimento do Registro:	05/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML + 3MG/ML SOL OTO/OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 10 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	6	17/08/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1781707940067
Princípio Ativo:	SULFATO DE GENTAMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANAPOLIS - BRASIL MANTECORP INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	OCULAR		
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:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML + 3MG/ML SOL OTO/OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	7	17/08/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1781707940075
Princípio Ativo:	SULFATO DE GENTAMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANAPOLIS - BRASIL MANTECORP INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	OCULAR		
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:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML + 3MG/ML SOL OTO/OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 20 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	8	17/08/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1781707940083
Princípio Ativo:	SULFATO DE GENTAMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		

004366

09

<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração:</b>	OCULAR
<b>IFA único:</b>	Sim
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<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>	Não Informado
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência:</b>	Não
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML + 3MG/ML SOL OTO/OFT CX 12 CT FR PLAS TRANS GDT X 20 ML	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	9	17/08/2015
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1781707940091
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFATO DE GENTAMICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - FRASCO DE PLÁSTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	OCULAR		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<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>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML + 3 MG/ML SOL OTO/OFT CX 6 CT FR PLAS TRANS GDT X 10 ML	SOLUÇÃO OTOLÓGICA	10	17/08/2015
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1781707940105
<b>Princípio Ativo:</b>	FOSFATO DE DISSÍDICO DE BETAMETASONA SULFATO DE GENTAMICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - FRASCO DE PLÁSTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>IFA único:</b>	Não		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<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>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/G + 3 MG/G UNG OFT (POM) CT BG AL X 3 G	POMADA OFTÁLMICA	1	17/08/2015
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1781707940016
<b>Princípio Ativo:</b>	FOSFATO DISSÍDICO DE BETAMETASONA SULFATO DE GENTAMICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		

004X67 ag

<b>Embalagem:</b>	- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração:</b>	OCULAR
<b>IFA único:</b>	Não
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<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>	Não Informado
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência:</b>	Não
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/G + 3 MG/G UNG OFT (POM) CT BG AL X 5 G	POMADA OFTALMICA	2	17/08/2015
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1781707940024
<b>Princípio Ativo:</b>	FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA SULFATO DE GENTAMICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	OCULAR		
<b>IFA único:</b>	Não		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<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>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/G + 3 MG/G UNG OFT (POM) CT BG AL X 15 G	POMADA OFTALMICA	3	17/08/2015
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1781707940032
<b>Princípio Ativo:</b>	FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA SULFATO DE GENTAMICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	OCULAR		
<b>IFA único:</b>	Não		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<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>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/G + 3 MG/G UNG OFT (POM) CX 6 BG AL X 5 G	POMADA OFTALMICA	4	17/08/2015
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1781707940040
<b>Princípio Ativo:</b>	FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA SULFATO DE GENTAMICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		

Handwritten signatures and initials: \$, J, P/c, B, and other scribbles.

004X68

<b>Embalagem:</b>	- Primária - BSNAGA DE ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais MANTECORP INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração:</b>	OCULAR
<b>IFA único:</b>	Não
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<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>	Não Informado
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência:</b>	Não
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/G + 3 MG/G UNG OFT (POM) CX 6 BG AL X 15 G	POMADA OFTALMICA	5	17/08/2015
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1781707940059
<b>Princípio Ativo:</b>	FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA SULFATO DE GENTAMICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BSNAGA DE ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais MANTECORP INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	OCULAR		
<b>IFA único:</b>	Não		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<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>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

VOLTAR

SIA, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília -DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Handwritten signatures and initials in the bottom right corner, including a large 'B' and other illegible marks.

19/04/2018

Consulta de Produto

004335

aj

Item 182

Dimensão

004335

Ministério da Saúde

Agência Nacional  
do Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



## Detalhe do Produto : NOOTRON

Nome da Empresa:	BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ:	53.162.095/0001-06	Autorização:	1012131
Nome Comercial:	NOOTRON		
Classe Terapêutica:	NEUROPSICOESTIMULANTES		
Registro:	112130398		
Processo:	25992.019321/74		
Vencimento do Registro:	08/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	29/07/1975
Validade:	24 meses	Registro:	1121300150040
Princípio Ativo:	PIRACETAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG/ML SOL OR PED CT FR VD AMB X 110 ML - COP	SOLUÇÃO ORAL	5	29/07/1975
Validade:	24 meses	Registro:	1121300150023
Princípio Ativo:	PIRACETAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA - Acessório - COPO DOSADOR 1 Unidade(s)		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	Adulto e Pediátrico acima de 6 meses de idade		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	29/07/1975
Validade:	24 meses	Registro:	1121300150031
Princípio Ativo:	PIRACETAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA - Acessório - COPO DOSADOR 1 Unidade(s)		



asj

004/70

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

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG/ML CX C/25 AMP X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	29/07/1975
Validade:	48 meses	Registro:	1121300150058
Princípio Ativo:	PIRACETAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA - Acessório - COPO DOSADOR 1 Unidade(s)		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração:	INTRAVENOSO		
IFA único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		



Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG/ML CX C/5 AMP X 5ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	29/07/1975
Validade:	48 meses	Registro:	1121300150015
Princípio Ativo:	PIRACETAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA - Acessório - COPO DOSADOR 1 Unidade(s)		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração:	INTRAVENOSA		
IFA único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DO CALOR		
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

SIA, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília -DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

Copyright © Anvisa. Todos os direitos reservados.

## Detalhe do Produto: PROPIONATO DE CLOBETASOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A	CNPJ	05.161.069/0001- 10	Autorização	1.05.584-9  004/71
Processo	25351.534983/2011- 65	Categoria Regulatória		Data do registro	06/02/2012
Nome do Produto	PROPIONATO DE CLOBETASOL	Registro	155840199	Vencimento do registro	06/2019
Princípio Ativo	PROPIONATO DE CLOBETASOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	GLICOCORTICÓIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,50 MG/G POM DERM CT BG AL X 15 G ATIVA	1558401990019	POMADA DERMATOLOGICA	06/02/2012	24 meses
Princípio Ativo	PROPIONATO DE CLOBETASOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	TOPICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,50 MG/G POM DERM CX 50 BG AL X 15 G (EMB HOSP) ATIVA	1558401990027	POMADA DERMATOLOGICA	06/02/2012	24 meses
Princípio Ativo	PROPIONATO DE CLOBETASOL				

UG

004/72

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul>
Via de Administração	TOPICA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	0,50 MG/G POM DERM CX 50 BG AL X 15 G (EMB HOSP) ATIVA	1558401990035	POMADA DERMATOLOGICA	06/02/2012	24 meses

Princípio Ativo	PROPIONATO DE CLOBETASOL
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul>
Via de Administração	TOPICA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	0,50 MG/G POM DERM CT BG AL X 30 G ATIVA	1558401990043	POMADA DERMATOLOGICA	06/02/2012	24 meses
Princípio Ativo	PROPIONATO DE CLOBETASOL				

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul>
Via de Administração	TOPICA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	0,50 MG/G POM DERM CX 50 BG AL X 30 G (EMB HOSP) <small>ATIVA</small>	1558401990051/	POMADA DERMATOLOGICA	06/02/2012	24 meses

Princípio Ativo	PROPIONATO DE CLOBETASOL
-----------------	--------------------------

Complemento Diferencial da Apresentação	-
---	---

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>
-----------	---

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul>
---------------------	---

Via de Administração	TOPICA
----------------------	--------

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

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

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

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	0,50 MG/G POM DERM CX 50 BG AL X 30 G (EMB HOSP) <small>ATIVA</small>	1558401990061/	POMADA DERMATOLOGICA	06/02/2012	24 meses

Princípio	PROPIONATO DE CLOBETASOL
-----------	--------------------------

19/04/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

004340

004/74

004

Ativo	
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li><li>• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li></ul>
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"><li>• LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL</li></ul>
Via de Administração	TOPICA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

*[Handwritten signatures and initials]*

004341  
 004/75  
 Dimensão  
 182



Empresa: F. Tamassino e Cia Ltda	CNPJ: 33.106.082/0001-03
Endereço: Rua Washington Luiz 97 e 95 Lota B - Centro	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
CEP: 20230-021	
Autorização de Funcionamento: 1.02.129-9	Expediente(s): 1255513.16-4
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Produtos para Saúde	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.124, DE 3 DE AGOSTO DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, II 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 a Declaração de Cooperação firmada em 27 de novembro de 2012 entre as Autoridades Regulatórias participantes do Programa de Auditoria Única em Produtos para a Saúde (MDSAP - Medical Device Single Audit Program);

considerando o Art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999 alterado pelo Art. 128 da Lei nº 13.097, de 19 de janeiro de 2015;

considerando o Parágrafo Único do Art. 4º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, alterado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 15, de 28 de março de 2014;

considerando o parecer da área técnica emitido com base em relatório válido de auditoria realizada por organismo auditor terceiro reconhecido pela Anvisa para realizar auditorias regulatórias em estabelecimentos fabris de Produtos para Saúde;

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Produtos para 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 tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

Empresa Fabricante: Arhinc, Inc.	
Endereço: 1370 Crandall Boulevard, Naples, Florida, 34108	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Arhinc do Brasil Importação e Comércio de Equipamentos Ltda	CNPJ: 18.272.616/0001-87
Autorização de Funcionamento: 8.09.783	Expediente(s): 18289671-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:	
Materiais e equipamentos de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

Empresa Fabricante: Medtronic Sofamor Danek Doegendorf GmbH	
Endereço: Werftstrasse 17, Deggendorf, Bavaria, 94469	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Datasom Importação Exportação e Comércio Ltda	CNPJ: 61.519.955/0001-44
Autorização de Funcionamento: 1.00.994	Expediente(s): 938865/10-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:	
Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

Empresa Fabricante: Medtronic Sofamor Danek Doegendorf GmbH	
Endereço: Werftstrasse 17, Deggendorf, Bavaria, 94469	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Medtronic Comercial Ltda	CNPJ: 01.772.739/0001-52
Autorização de Funcionamento: 1.03.391	Expediente(s): 804002/11-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:	
Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.134, DE 3 DE AGOSTO 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 Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes, resolve:

Art. 1º Conceder à empresa constante no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016080800041

**ANEXO**

Empresa: Santofi-Avenis Farmacêutica Ltda	CNPJ: 02.685.377/0009-23
Endereço: Rua Coude, Domingos Passar, 413 - Jardim Natal	
Município: Suzano	UF: SP
CEP: 08613-010	
Autorização de Funcionamento: 2.02.436-7	Expediente(s): 1041067/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes:	
LIQUÍDOS	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.135, DE 3 DE AGOSTO 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: Mappal Indústria de Embalagens S.A.	CNPJ: 01.233.103.0001-64
Endereço: Rua Miró Vitorazzo, 1619, Domarachi	
Município: São Bernardo do Campo	UF: SP
CEP: 09620-130	
Autorização de Funcionamento: 1.03.489	Expediente(s): 1256553/16-1, 1256912/16-7 e 1256879/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não esterilizados (embalagem primária e secundária); soluções e soros; Sermulidades não esterilizados (embalagem primária e secundária); cremes e géis; Sólidos não esterilizados (embalagem primária e secundária); granulados e pós.	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.136, DE 3 DE AGOSTO 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 Fabricante: ACS Dolifar S.P.A.	
Endereço: V.le Adelfa 4.12, Tiburtina, 20067	
País: Itália	
Empresa Solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 118679/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esterilizados injetáveis; pós liofilizados (formulação).	

Empresa: Biotecnologia Farmacêutica Ltda	CNPJ: 53.162.095.0001-06
Endereço: Avenida das Nações Unidas, 22428 - Jardim Jumbutuba	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 04795-000	
Autorização de Funcionamento: 1.01.213-1	Expediente(s): 2041701/16-2 e 2041693/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esterilizados: cápsulas; comprimidos; comprimidos revestidos; Produtos esterilizados: soluções (com preparação asséptica); soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal); soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica); e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica); Produtos esterilizados: emulsões; secundárias.	

Empresa Fabricante: Inventia Healthcare Pvt. Ltd.	
Endereço: F1-F11, Additional Ambernath M.I.D.C. Ambernath (East), Thane 421506, Maharashtra, State	
País: Índia	
Empresa Solicitante: Euroviana Laboratórios S.A.	CNPJ: 61.150.026.0001-92
Autorização de Funcionamento: 1.09.043-8	Expediente(s): 1144403/16-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esterilizados: cápsulas (granul).	

Empresa: Ophthalmas S.A.	CNPJ: 61.129.496/0001-05
Endereço: Rua das Nhandorolas, 471, Parque Jabaquara	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 04349-030	
Autorização de Funcionamento: 1.01.724-7	Expediente(s): 1939566/16-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esterilizados: soluções (com preparação asséptica); soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: R-Pharm Germany GmbH	
Endereço: Heinrich-Mack-Str. 35 - 89257 - Illertissen	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda	CNPJ: 46.070.668/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 1262597/16-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esterilizados: cápsulas; comprimidos e comprimidos revestidos.	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.137, DE 3 DE AGOSTO 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 Interditar 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: Pathoon Italia S.p.A.	
Endereço: Z. Trav. SX Via Mutilato, 5 - 03013 - Formello (FR)	
País: Itália	
Empresa Solicitante: Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda	CNPJ: 08.002.340/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4	Expediente(s): 0846268.15-2
Líquidos; Produtos Esterilizados;	
Movem: Em atendimento ao 82º do Art. nº da RDC nº 39/2013.	

**DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA  
 GERÊNCIA-GERAL DE TECNOLOGIA  
 DE PRODUTOS PARA SAÚDE**

**RESOLUÇÃO- RE Nº 2.071, DE 3 DE AGOSTO DE 2016**

O Gerente-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.387, de 8 de julho de 2016, alçada ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

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

LEANDRO RODRIGUES PEREIRA

**ANEXO**

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

- ALLIED TITANIUM EIRELI - EPP 8.02543-5
- Instrumental Para Implante Ortopédico 25351.156367/2016-55
- Instrumental não articulado cortante
- FABRICANTE : ALLIED TITANIUM EIRELI - EPP - BRASIL
- 04.04.0201.0601 Broca Cortante Ø 0.60 x 50.0 ER-1 04.04.0201.0602
- Broca Cortante Ø 0.60 x 60.0 ER-1 04.04.0201.0603 Broca Cortante Ø 0.60 x 80.0
- ER-1 04.04.0201.0604 Broca Cortante Ø 0.60 x 90.0 ER-1
- 04.04.0201.0606 Broca Cortante Ø 0.60 x 100.0 ER-1
- 04.04.0201.0607 Broca Cortante Ø 0.60 x 110.0 ER-1
- 04.04.0201.0608 Broca Cortante Ø 0.60 x 120.0 ER-1
- 04.04.0201.0609 Broca Cortante Ø 0.60 x 130.0 ER-1
- 04.04.0201.0610 Broca Cortante Ø 0.60 x 140.0 ER-1
- 04.04.0201.0611 Broca Cortante Ø 0.60 x 150.0 ER-1
- 04.04.0201.0701 Broca Cortante Ø 0.70 x 50.0 ER-1 04.04.0201.0702

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

Handwritten signatures and initials, including a large 'B' in a circle.

004342 Dimch São  
09  
74

004/76



EMPRESA: IREANA PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - ME  
ENDEREÇO: RUA DA ESTAÇÃO, Nº 128A  
BAIRRO: BELA VISTA CEP: 48180000 - ENTRE RIOS/BA  
CNPJ: 08.846.811/0001-10  
PROCESSO: 25351.144712/2015-75  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013.

RESOLUÇÃO-RE Nº 723, DE 22 DE MARÇO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: MARILÍDIA MINUSSI BALDO ME  
ENDEREÇO: AVENIDA NOVE DE JULHO NR 756  
BAIRRO: CENTRO CEP: 13720000 - SÃO JOSÉ DO RIO PARDO/SP  
CNPJ: 13.711.484/0001-29  
PROCESSO: 25351.038801/2018-26  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 6º da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: PPERULA & CIA LTDA EPP  
ENDEREÇO: AVENIDA BRASIL Nº 402  
BAIRRO: CENTRO CEP: 18780000 - MANDURÍ/SP  
CNPJ: 47.581.673/0001-04  
PROCESSO: 25351.034029/2018-73  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: A atividade de manipulação de insumos farmacêuticos sujeitos a controle especial não consta do Relatório de Inspeção/Licença Sanitária apresentada, contrariando Art. 6º da Resolução RDC nº 17/2013.

RESOLUÇÃO-RE Nº 724, DE 22 DE MARÇO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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:

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - CNPJ: 61.190.096/0008-69 - AUTORIZ/MS: 1000438  
ENDEREÇO: RODOVIA CASTELO BRANCO, Nº 3565, KM 35,6 -

MUNICÍPIO: ITAPEVI - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0866064/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos Estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume com preparação asséptica, pós com preparação asséptica, pós liofilizados, soluções com preparação asséptica, soluções parenterais de grande volume com preparação asséptica, soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica, suspensões com preparação asséptica, suspensões parenterais de pequeno volume com preparação asséptica. Produtos estéreis (hormônios): soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica.

EMPRESA: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - CNPJ: 61.190.096/0008-69 - AUTORIZ/MS: 1000438  
ENDEREÇO: RODOVIA CASTELO BRANCO, Nº 3565, KM 35,6 -

MUNICÍPIO: ITAPEVI - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0866134/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, soluções aerossóis, suspensões, xaropes.

EMPRESA: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - CNPJ: 61.190.096/0008-69 - AUTORIZ/MS: 1000438  
ENDEREÇO: RODOVIA CASTELO BRANCO, Nº 3565, KM 35,6 -  
MUNICÍPIO: ITAPEVI - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0866134/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE

Sólidos não estéreis (Embalagem Primária; Embalagem Secundária): cápsulas moles.

Sólidos não estéreis (hormônios): comprimidos, comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis (citotóxicos): cápsulas, comprimidos revestidos.

EMPRESA: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - CNPJ: 61.190.096/0008-69 - AUTORIZ/MS: 1000438  
ENDEREÇO: RODOVIA CASTELO BRANCO, Nº 3565, KM 35,6 -

MUNICÍPIO: ITAPEVI - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0866066/17-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE

MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: cremes, géis, pomadas.  
Semissólidos não estéreis (hormônios): cremes, géis, pomadas.

RESOLUÇÃO-RE Nº 725, DE 22 DE MARÇO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º. Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas constantes no anexo desta Resolução.  
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: BRASIL DISTRIBUIDORA INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS ALIMENTICIOS LTDA  
ENDEREÇO: ROD BR-364 Nº07661 LOJA 01  
BAIRRO: LAGOA CEP: 76812317 - PORTO VELHO/RO  
CNPJ: 00.735.882/0001-33  
PROCESSO: 25351.722155/2017-06 AUTORIZ/MS: 2.09892.6  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: KAPRICHIO DISTRIBUIDORA EIRELI - ME  
ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE GETULIO VARGAS Nº 5.398, LOJA 01  
BAIRRO: TULCA CEP: 94836000 - ALVORADA/RS  
CNPJ: 27.403.752/0001-50  
PROCESSO: 25351.020787/2018-12 AUTORIZ/MS: 2.09893.0  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: NANA CARE COMERCIAL LTDA - EPP  
ENDEREÇO: AVENIDA VIDA NOVA Nº 28, SALA 803  
BAIRRO: JARDIM MARIA ROSA CEP: 06764045 - TABOÃO DA SERRA/SP  
CNPJ: 03.685.486/0001-37  
PROCESSO: 25351.577654/2017-24 AUTORIZ/MS: 2.09884.9  
ATIVIDADE/CLASSE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: SOLANGE APARECIDA FERREIRA DE ALMEIDA - ME  
ENDEREÇO: RUA MANOEL MARQUES DOS SANTOS Nº 39  
BAIRRO: CENTRO CEP: 37110000 - ELÓI MENDES/MG  
CNPJ: 13.571.416/0001-68  
PROCESSO: 25351.020823/2018-30 AUTORIZ/MS: 2.09896.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: RICARDO FABRICAÇÃO DE PRODUTOS SANEANTES LTDA - ME  
ENDEREÇO: CJ 11 HC ALAMEDA CENTRAL SN LOJA 106 BK 45 PARTE B  
BAIRRO: NUCLEO HABITACIONAL NOVO GAMA CEP: 72860222 - NOVO GAMA/GO  
CNPJ: 28.306.334/0001-07  
PROCESSO: 25351.021721/2018-31 AUTORIZ/MS: 2.09894.3  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: Fagmas Transportes e Logista Eireli EPP  
ENDEREÇO: Praça da República, 87 CJ 45  
BAIRRO: centro CEP: 11013010 - SANTOS/SP  
CNPJ: 18.536.667/0001-79  
PROCESSO: 25351.719694/2017-50 AUTORIZ/MS: 2.09895.7  
ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: INTI Comércio Distribuição Importação e Exportação de Cosméticos Ltda EPP  
ENDEREÇO: Lício Marcondes do Amaral 451  
BAIRRO: Vila Progressor CEP: 05616100 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 11.447.770/0001-01  
PROCESSO: 25351.683358/2017-61 AUTORIZ/MS: 2.09887.0  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: VEGETAL BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS NUTRICIUTICOS E NUTRACEUTICOS LTDA - ME  
ENDEREÇO: ESTRADA GERAL SN  
BAIRRO: SERTÃO DO CAMPO CEP: 88130000 - PALHOÇA/SC  
CNPJ: 06.009.684/0001-79  
PROCESSO: 25351.018423/2018-64 AUTORIZ/MS: 2.09888.3  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: SP MULTI DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EIRELI EPP  
ENDEREÇO: RUA CONDE LUIZ ZUNTA 181  
BAIRRO: JD SANTA CRUZ (campo grande) CEP: 04456100 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 24.848.142/0001-71  
PROCESSO: 25351.639648/2017-78 AUTORIZ/MS: 2.09889.7  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: Essenza Indústria Química Eireli  
ENDEREÇO: Av. José Diniz c silva, 440  
BAIRRO: Bela Vista CEP: 32010330 - CONTAGEM/MG  
CNPJ: 23.605.544/0001-82  
PROCESSO: 25351.018067/2018-89 AUTORIZ/MS: 2.09886.6  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE  
EMBALAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE  
FABRICAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
FRACIONAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
REEMBALAR: PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: e & R DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA.ME  
ENDEREÇO: RUA DIONISIO LORANDI, 775  
BAIRRO: CRUZEIRO CEP: 95074490 - CAXIAS DO SUL/RS  
CNPJ: 22.554.492/0001-08  
PROCESSO: 25351.023060/2018-89 AUTORIZ/MS: 2.09897.4  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS  
EXPEDIR: COSMÉTICOS

EMPRESA: brucai transportes e armazens gerais ltda  
ENDEREÇO: RUA CARLOS MARCONDÊS Nº 189

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B'.



Dimensão 004343  
42  
004X77

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.983, DE 4 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art. 151, inciso 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 99, de 2 de agosto de 2016, e ainda amparado pela Resolução nº 61 de março de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento de Empresa prestadora de serviço de importação por conta e ordem de terceiro detentor de registro na ANVISA em conformidade com o disposto no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

MATRIZ  
EMPRESA: LCM COMERCIAL E DISTRIBUIDORA LTDA  
AUTORIZ/Ms: 9.07746-7  
CNPJ: 23.543.562/0001-87  
PROCESSO Nº: 25759-435893/2016-80 (2409072/16-7)  
ENDEREÇO: RUA DOUTOR CÉSAR, Nº 1368 - SALA 1103,  
BAIRRO: SANTANA  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO  
UF: SP  
CEP: 02.013-004  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviço de importação por conta e ordem de terceiro detentor de produto regularizado na ANVISA - Produtos para a saúde e produtos para diagnóstico in vitro.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.984, DE 4 DE NOVEMBRO 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 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 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

Endereço: Aclledicho del Alto Lerma, No. 2 - Zona Industrial Ocoyoacac, C.P. 52740, Estado de México, México  
País: México  
Empresa solicitante: [Redacted] CNPJ: 02.685.377/0001-57  
Autorização de Funcionamento: 1.01.310-3 Expediente(s): 1687883/16-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.985, DE 4 DE NOVEMBRO 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 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: Biotar Diagnostica Comercio e Representações Ltda. CNPJ: 00.884.201/0001-07  
Endereço: Avenida Antares, 580, Recanto dos Vinhais, JDF, MA CEP: 65070-070  
Município: São Luís UF: MA Autorização Especial: L21.346-6  
Expediente(s): 0355131/13-3  
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

Empresa: Nova Aerofarma Comercio e Representações Ltda. CNPJ: 01.982.722/0001-51  
Endereço: Avenida José Alves de Azevedo, 468 - Centro, CEP: 28025-495  
Município: Campos dos Goytacazes UF: RJ Autorização Especial: L10.120-1  
Expediente(s): 05171/1913-7  
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.986, DE 4 DE NOVEMBRO 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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016110700060

ANEXO

Empresa Fabricante: AndersonBrecon Inc.  
Endereço: 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109.  
País: Estados Unidos da América.  
Empresa solicitante: Allergan Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 43.426.626/0001-77  
Autorização de Funcionamento: 1.00.147-8 Expediente: 2307726/16-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).

Empresa Fabricante: Bayer Pharma AG  
Endereço: Kaiser-Wilhelm-Allee, 51368 Leverkusen  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Bayer S.A. CNPJ: 18.459.628/0001-15  
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8 Expediente(s): 1719271/16-4 e 1719284/16-6  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (embalagem primária e secundária).  
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.  
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Biosyn Arzneimittel GmbH  
Endereço: Eberhardstr. 64, 70736 Fellbach.  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: United Medical Ltda. CNPJ: 68.949.239/0001-46  
Autorização de Funcionamento: 1.02.576-2 Expediente(s): 2154751/16-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: DHL Supply Chain (Netherlands) B.V.  
Endereço: Bijsterhuizen 11-27, 6546 AR, Nijmegen  
País: Holanda  
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda. CNPJ: 07.398.671/0001-60  
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 1573350/16-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Eli Lilly and Company  
Endereço: Lilly Corporate Center, Indianapolis, Indiana (IN) 46285.  
País: Estados Unidos da América.  
Empresa solicitante: Daiichi Sankyo Brasil Farmacêutica Lt. da. CNPJ: 60.874.187/0001-84  
Autorização de Funcionamento: 1.00.454-8 Expediente(s): 0141736/15-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis (granel): comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Fournier Laboratories Ireland Limited.  
Endereço: Anugrove, Carrigtwohill, Co. Cork.  
País: Irlanda  
Empresa solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda. CNPJ: 15.800.545/0001-50  
Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7 Expediente(s): 1657866/16-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).

Empresa: Halex Istar Indústria Farmacêutica S.A. CNPJ: 01.571.702/0001-98  
Endereço: Rodovia. BR 153, Km 03 - Chácara Retiro.  
Município: Goiânia UF: GO CEP: 74675-090  
Autorização de Funcionamento: 1.00.311-3 Expediente(s): 1152860/16-5  
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 Fabricante: Lilly del Caribe, Inc.  
Endereço: 65<sup>th</sup> Infantry Road, Km. 12.6 (PR01) - Carolina, Porto Rico 00985.  
País: Estados Unidos da América.

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

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





ANEXO

Empresa: Genfarma Distribuidora de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 07.309.478/0001-47
Endereço: Avenida Maestro Amadeu Teixeira Côrrea, 16, Novo Mundo	
Município: Bom Jardim	UF: RJ
CEP: 28660-000	
Autorização de Funcionamento: 1.08.110-0	Autorização Especial: 1.22.887-1
Expediente(s): 006416R/17-5	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos:	

Empresa Fabricante: IDT Biologika GmbH
Endereço: Am Pharmapark 05861 Dessau-Rosslau
País: Alemanha
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2
Expediente(s): 2336725/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

RESOLUÇÃO - RE Nº 707, DE 17 DE MARÇO DE 2017

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 140, de 23 de fevereiro de 2017;

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 Fabricante: Actavis Italy S.p.A.
Endereço: Via Pasteur, 10- 20014 Nerviano (MI)
País: Itália
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Lt.
CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1
Expediente(s): 2303365/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados.
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Lupin Limited.
Endereço: Plot Nº15 B, Phase 1ª, Verna Industrial Area, Verna, Salcette, Goa-403722.
País: Índia
Empresa solicitante: Medquímica Indústria Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 17.875.154/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.00.917-8
Expediente(s): 2546283/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Meda Manufacturing GmbH
Endereço: Neurather Ring 1, 51063 Köln - Cologne
País: Alemanha
Empresa solicitante: Bayer S.A.
CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8
Expediente(s): 2272942/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: soluções (formulação).

Empresa Fabricante: AndersonBreon, Inc.
Endereço: 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Gilead Sciences Farmacêutica do Brasil Ltda.
CNPJ: 15.670.288/0001-89
Autorização de Funcionamento: 1.10.929-7
Expediente(s): 2474393/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Patheon Inc.
Endereço: 111 Consumers Drive, Whitchy, Ontario L1N 5Z5
País: Canadá
Empresa solicitante: Celgene Brasil Produtos Farmacêuticos Lt.
CNPJ: 17.625.281/0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.09.614-8
Expediente(s): 2223641/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa: Atlante Balas e Caramelos Ltda.	CNPJ: 54.360.508/0002-00
Endereço: Rua Geraldo Bizuti, 280, Comendador Mário Dedini	
Município: Piracicaba	UF: SP
CEP: 13413-090	
Autorização de Funcionamento: 1.00.602-9	Expediente(s): 2207747/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pastilhas.	

Empresa Fabricante: Recro Gainesville LLC.
Endereço: 1300 Gould Drive, Gainesville, Georgia (GA) 30504.
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Novartis Biotecnologias S.A.
CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5
Expediente: 2308600/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas (granel).

Empresa Fabricante: BioMarin International Limited
Endereço: Shambally, Ringaskiddy, Co. Cork
País: Irlanda
Empresa solicitante: Collect Importação e Comércio Ltda.
CNPJ: 53.452.157/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.05.189-5
Expediente(s): 1852571/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Roche Farma S.A.
Endereço: C/ Severo Ochoa, 13, Leganes 28914 Madrid
País: Espanha
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.
CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4
Expediente: 2282386/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions, LLC
Endereço: 14 Schoolhouse Road - Somerset, New Jersey (NJ) 08873
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Lt.
CNPJ: 56.998.982/0001-07
Autorização de Funcionamento: 1.00.180-0
Expediente(s): 0181101/17-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: pós (granel).

Empresa Fabricante: Unichem Farmacêutica do Brasil Ltda.
Endereço: C-31, C-32, and D-10, Industrial Area, Meerut Road, Ghaziabad.
País: Índia
Empresa solicitante: Unichem Farmacêutica do Brasil Ltda.
CNPJ: 05.399.786/0001-85
Autorização de Funcionamento: 1.05.649-4
Expediente(s): 0255168/17-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Hikma Italia S.p.A.
Endereço: Viale Certosa, 10 - 27100 Pavia (PV)
País: Itália
Empresa solicitante: Opem Representação, Importadora, Exportadora e Distribuidora Ltda.
CNPJ: 38.909.503/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.02.748-7
Expediente(s): 2104216/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aséptica).

Empresa: Vic Pharma Indústria e Comércio Ltda.	CNPJ: 39.032.974/0001-92
Endereço: Rua Geraldo Rosa, 62 - Setor Industrial A	
Município: Taquaritinga	UF: SP
CEP: 15900-000	
Autorização de Funcionamento: 1.03.382-8	Expediente(s): 2063739/16-0, 2063697/16-1 e 2063656/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: soluções.	

Dimensão 004345  
115-188  
004/79



Autorização de Funcionamento: 8.10.777-9 Expediente: 2078116/16-4  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Produtos para diagnóstico de uso in vitro da classe IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 36 de 26 de agosto de 2015.

Fabricante: Suzhou Avon Textile Co., Ltd.  
Endereço: Yuanhe Town, Xiangcheng Region, Suzhou, Jiangsu Province 215133 - China  
Empresa Solicitante: 3M do Brasil Ltda CNPJ: 45.985.371/0001-08  
Autorização de Funcionamento: 8.02.849-3 Expediente: 568435/11-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: The Binding Site Group Ltd  
Endereço: 8 Calthorpe Road - Edgbaston - Birmingham - Reino Unido - Post code B15 1QT - Reino Unido  
Empresa Solicitante: Astra Científica Ltda ME CNPJ: 05.431.736/0001-38  
Autorização de Funcionamento: 8.01.554-7 Expediente: 0501912/12-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Produtos para diagnóstico de uso in vitro da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 36, de 26 de agosto de 2015.

Empresa: Toride Indústria e Comércio Ltda - Epp CNPJ: 54.673.199/0001-48  
Endereço: Avenida Cactano Schincariol, 97, Parque das Empresas, Moji Mirim - SP CEP: 13803-340  
Autorização de Funcionamento: 8.00.844-2 Expediente: 415308/17-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa: Visiontech Medical Optics Ltda CNPJ: 64.345.010/0001-41  
Endereço: Avenida Regent, 555, Alphaville, Lagoa dos Ingleses, Nova Lima - MG CEP: 34000-000  
Autorização de Funcionamento: 1.02.206-4 Expediente: 0600983/17-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

**RESOLUÇÃO-RE Nº 431, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

considerando a Declaração de Cooperação firmada em 27 de novembro de 2012 entre as Autoridades Regulatórias participantes do Programa de Auditoria Única em Produtos para a Saúde (MDSAP - Medical Device Single Audit Program);  
considerando o Art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999 alterado pelo Art. 128 da Lei nº 13.097, de 19 de janeiro de 2015;

considerando o Parágrafo Único do Art. 4º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, alterado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 179, de 27 de setembro de 2017;

considerando o parecer da área técnica emitido com base em relatório válido de auditoria realizada por organismo auditor terceiro reconhecido pela Anvisa para realizar auditorias regulatórias em estabelecimentos fabris de Produtos para Saúde;

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

Art. 1º Conceder às empresas constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 00012018022600134

**ANEXO**

Fabricante: Boston Scientific Limited  
Endereço: Business and Technology Park, Model Farm Road, Cork - Irlanda  
Solicitante: Formed - Representação e Comércio de Equipamentos Médicos, Estéticos e Cosméticos Ltda. CNPJ: 07.139.218/0001-70  
Autorização de Funcionamento: 8.02.794-2 Expediente: 1666398/17-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Merit Maquiladora México, S. de R.L. de C.V.  
Endereço: Avenida Sor Juana Inés de la Cruz 19970 Interior, Tijuana, Baja California, 22630 - México  
Solicitante: Merit Medical Comercialização, Distrib. Import. e Export. de Prod. Hosp. Ltda. CNPJ: 13.200.579/0001-83  
Autorização de Funcionamento: 8.07.409-5 Expediente: 2223508/16-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Livante Corporation DBA ConMed Livante  
Endereço: 11311 Concept Boulevard, Largo, Florida - Estados Unidos da América  
Solicitante: Implante-Implantes Especializados Com. Import. e Export. Ltda CNPJ: 57.146.607/0001-00  
Autorização de Funcionamento: 1.02.475-3 Expediente: 2307574/17-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

**RESOLUÇÃO-RE Nº 432, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 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.

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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

**ANEXO**

EMPRESA FABRICANTE: INDOCO REMEDIES LIMITED  
ENDEREÇO: 1-32, 33 & 34, VERNA INDUSTRIAL AREA, VERNA, GOA - 403 722 - PAÍS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.1010  
EMPRESA SOLICITANTE: NATCOFARMA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 08.157.293/0001-27  
AUTORIZAÇÃO: 1082611 - EXPEDIENTE(S): 1849997/17-0  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE S.A.  
ENDEREÇO: VIA DEL PIANO, 6915 PAMBIO-NORANCO, SWITZERLAND - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.1143  
EMPRESA SOLICITANTE: UCB BIOPHARMA LTDA. - CNPJ: 64.711.500/0001-14  
AUTORIZAÇÃO: 1023619 - EXPEDIENTE(S): 1843606/17-4  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios): Embalagem secundária

EMPRESA: VIDORA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 92.762.277/0001-70 - AUTORIZAÇÃO: 1004733  
ENDEREÇO: RUA ALBERTO RANGEL, Nº 823  
MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1839151/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções; Xaropes

EMPRESA FABRICANTE: SANDOZ PRIVATE LIMITED  
ENDEREÇO: PLOT NO. 8-A/2 E 8-B, TTC INDUSTRIAL AREA, KALWE BLOCK, VILLAGE DIGHE, NAVI MUMBAI 400708, MAHARASHTRA STATE - PAÍS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0544  
EMPRESA SOLICITANTE: SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 61.286.647/0001-16  
AUTORIZAÇÃO: 1008472 - EXPEDIENTE(S): 1785173/17-4  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

**RESOLUÇÃO-RE Nº 433, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

**ANEXO**

EMPRESA: NEO LINE PRODUTOS E SERV. HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 09.366.073/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1165293  
ENDEREÇO: Rua Ourinhos nº 115  
MUNICÍPIO: CAMPO GRANDE - UF: MS - EXPEDIENTE(S): 2262354/17-0  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: MPW DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EIRELI - EPP - CNPJ: 14.459.413/0001-43 - AUTORIZAÇÃO: 1091688 - AE: 1230874  
ENDEREÇO: AVENIDA CASTELO BRANCO Nº 1.090, QUADRA 13, LOTE 28-E  
MUNICÍPIO: GOIÂNIA - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 0092681/17-0  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: KFMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA ME - CNPJ: 15.068.089/0001-03 - AUTORIZAÇÃO: 1092618 - AE: 1233026  
ENDEREÇO: RUA MARECHAL CASTELO BRANCO Nº 287 A  
MUNICÍPIO: IBIAÇÁ - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1315948/16-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: OP MED COMERCIO DE ARTIGOS HOSPITALARES - EIRELI - EPP - CNPJ: 26.515.687/0001-91 - AUTORIZAÇÃO: 1168653 - AE: 1168667  
ENDEREÇO: RUA GOVERNADOR NEY BRAGA N 4339  
MUNICÍPIO: UMUARAMA - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 2103833/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: BMC FARMA COMERCIO E DISTRIBUIDORA EIRELI - EPP - CNPJ: 26.574.261/0001-09 - AUTORIZAÇÃO: 1166362 - AE: 1166376  
ENDEREÇO: RUA JULIO DE CASTILHO, 376  
MUNICÍPIO: ARARUAMA - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 2237250/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

**RESOLUÇÃO-RE Nº 434, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

**ANEXO**

EMPRESA: BRAINEARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÉUTICA SA - CNPJ: 05.161.069/0005-44  
AUTORIZAÇÃO: 1055840  
ENDEREÇO: V PR 1, S/Nº, QUADRA 2/A, MÓDULO 4  
MUNICÍPIO: ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1559454/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixíres; Emulsões; Soluções; Soluções Acuosas; Suspensões; Xampus; Xaropes

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

004346  
004/80  
Dimensão



**EMPRESA: FARMACIA S/A** - CNPJ: 05.161.059/0005-44  
AUTORIZAÇÃO: 1055849  
ENDERECO: V. PR. - 1, S/Nº QUADRA 2-A MÓDULO 4  
MUNICIPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S):  
1559434/17-3 - 1559434/17-4 - 1559434/17-5  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem  
Secundária)  
Sólidos não estéreis (Hormônios); Embalagem secundária  
Sólidos não estéreis (Hormônios); Embalagem secundária  
Sólidos não estéreis; Comprimidos; Eferescentes;  
Sólidos não estéreis; Comprimidos; Granulados; Granulados;  
Eferescentes; Pastilhas; Pós; Pós Eferescentes  
EMPRESA: BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA  
FARMACEUTICA S/A - CNPJ: 05.161.059/0005-44  
AUTORIZAÇÃO: 1055849  
ENDERECO: V. PR. - 1, S/Nº QUADRA 2-A MÓDULO 4  
MUNICIPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S):  
1559434/17-3 - 1559434/17-4 - 1559434/17-5  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem  
Secundária)  
Sólidos não estéreis (Hormônios); Embalagem secundária  
Sólidos não estéreis; Comprimidos; Granulados; Eferescentes;  
Sólidos não estéreis; Comprimidos; Granulados; Granulados;  
Eferescentes; Pastilhas; Pós; Pós Eferescentes  
EMPRESA: Antibióticos do Brasil Ltda - CNPJ: 05.439.635/0008-  
80 - AUTORIZAÇÃO: 1055622  
ENDERECO: RODOVIA ANHANGUERA (SP-330), KM 107  
MUNICIPIO: SUMARÉ - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1163689/17-  
1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Cefalosporínicos); Pós com  
Preparação Asséptica  
EMPRESA: CIENTIFICA FARMACEUTICA LTDA -  
CNPJ: 17.562.075/0001-69 - AUTORIZAÇÃO: 1013601  
ENDERECO: RODOVIA BR 153 KM 5,5  
MUNICIPIO: GOJANIA - UF: GO - EXPEDIENTE(S):  
0916182/17-1 - 0916182/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária  
EMPRESA: HERBARIUM LABORATORIO BOTANICO S.A -  
CNPJ: 78.950.011/0001-20 - AUTORIZAÇÃO: 1018606  
ENDERECO: AV. SANTOS DUMONT, 1100  
MUNICIPIO: COLOMBO - UF: PR - EXPEDIENTE(S):  
2439145/16-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Soluções com Esterilização  
Terminal  
EMPRESA FABRICANTE: CATALENT GERMANY  
SCHORNDORF GMBH  
ENDERECO: STEINBEISSTRASSE 1 UND 2, D-73614,  
SCHORNDORF - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO:  
A.0134  
EMPRESA SOLICITANTE: ZAMBON LABORATORIOS  
FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 61.100.004/0001-36  
AUTORIZAÇÃO: 1000841 - EXPEDIENTE(S): 1204089/17-4  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Comprimidos  
Revestidos  
EMPRESA FABRICANTE: SCHERING-PLOUGH LABO N.V.  
ENDERECO: INDUSTRIEPARK 30, HEIST-OP-DEN-BERG, B-  
2220 - PAÍS: BELGICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0565  
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME  
FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZAÇÃO: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 1225646/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Embalagem secundária  
EMPRESA FABRICANTE: NOVARTIS SAGLIK, GIDA VE  
TARIM URUNLERI SANAYI VE TICARET AS  
ENDERECO: YENISEHIR MAHALLESİ, IHLARA VADISI  
SOKAK, NO: 2, PENDIK, ISTANBUL TR 34912 - PAÍS:  
TURQUIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0436  
EMPRESA SOLICITANTE: MYLAN LABORATORIOS LTDA -  
CNPJ: 11.643.096/0001-22  
AUTORIZAÇÃO: 1088307 - EXPEDIENTE(S): 0045718/18-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Comprimidos  
EMPRESA FABRICANTE: MSD INTERNATIONAL GMBH T/A  
MSD IRELAND (CARLOW)  
ENDERECO: DUBLIN ROAD, CARLOW, CO. CARLOW,  
IRELAND - PAÍS: IRLANDA - CÓDIGO ÚNICO: A.1134  
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME  
FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
AUTORIZAÇÃO: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 1736277/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Soluções Parenterais de  
Pequeno Volume com Preparação Asséptica  
EMPRESA FABRICANTE: Q PHARMA AB  
ENDERECO: AGNESLUNDVÄGEN 27, MALMÖ, 21215 - PAÍS:  
SUÉCIA - CÓDIGO ÚNICO: A.1139  
EMPRESA SOLICITANTE: LABORATORIOS FERRING LTDA -  
CNPJ: 74.232.034/0001-48

AUTORIZAÇÃO: 1028762 - EXPEDIENTE(S): 1820495/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Hormônios);  
Comprimidos  
EMPRESA FABRICANTE: GENZYME CORPORATION  
ENDERECO: 45, 51, 74, 76 NEW YORK AVENUE,  
FRAMINGHAM, MA 01701-9322 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS  
DA AMERICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0230  
EMPRESA SOLICITANTE: GENZYME DO BRASIL LTDA -  
CNPJ: 68.132.950/0001-03  
AUTORIZAÇÃO: 1025438 - EXPEDIENTE(S): 1267711/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Formulação); Pós  
Liofilizados  
EMPRESA FABRICANTE: PRESENIUS KABI NORGE AS  
ENDERECO: SVINESUNDSVEIEN 80 NO - 1788 HALDEN -  
PAÍS: NORUEGA - CÓDIGO ÚNICO: A.0235  
EMPRESA SOLICITANTE: LABORATORIOS PFIZER LTDA -  
CNPJ: 46.070.868/0036-99  
AUTORIZAÇÃO: 1002166 - EXPEDIENTE(S): 1684166/17-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE  
MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Soluções Parenterais de  
Grande Volume com Esterilização Terminal

**RESOLUÇÃO-RE Nº 435, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018**  
A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária,  
Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela  
Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no  
art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de  
3 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.  
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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa Fabricante: Baxter Oncology GmbH  
Endereço: Kantstrasse, 2, Halle - D 33790 - Westfalen País:  
Alemanha  
Empresa Solicitante: Baxter Hospitalar Ltda. - CNPJ:  
49.351.786/0001-80 - Expediente(s): 1803499/17-3  
Certificado de boas práticas de fabricação de insumos farmacêuticos  
ativos: Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química:  
ciclofosfamida

**RESOLUÇÃO-RE Nº 436, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018**  
A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária,  
Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela  
Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art.  
54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da  
Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de  
2016, resolve:  
Art. 1º Cancelar as Autorizações de Funcionamento de  
Empresas constantes no anexo desta Resolução.  
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua  
publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: TECNOCRYO GASES - TRANSPORTES,  
COMÉRCIO, SERVIÇOS E MANUTENÇÕES, IMPORTAÇÃO E  
EXPORTAÇÃO LTDA  
ENDERECO: RODOVIA BR 101/262 S/N  
BAIRRO: UNIVERSAL CEP: 29135000 - VIANA/ES  
CNPJ: 05.198.469/0001-09  
PROCESSO: 25351.776518/2014-51 AUTORIZAÇÃO: 2.20002.6  
MOTIVO DO CANCELAMENTO:  
Ofício OF/SESA/GEV5/NEVS/PROIS/Nº 820/2017 da VISA de  
Vitória/ES  
EMPRESA: UNorth Medical Hospitalares Ltda ME  
ENDERECO: Rua Edith Ferreira de Santana, 110 B  
BAIRRO: Chacaras do Coelho CEP: 1318512 -  
HORTOLÂNDIA/SP  
CNPJ: 12.230.703/0001-95  
PROCESSO: 25351.047874/2013-72 AUTORIZAÇÃO:  
PM1W5WFX38X2 (R.09569.1)  
MOTIVO DO CANCELAMENTO:  
Ofício 164/2017 emitido pela VISA de Hortolândia - SP em  
10/10/2017 informando o cancelamento da licença sanitária da  
Empresa.  
EMPRESA: BIOLOGIA MOLECULAR BRASIL LTDA - EPP

ENDERECO: RUA VISCONDE DO RIO BRANCO 1539  
BAIRRO: CENTRO CEP: 83005420 - CURITIBA/PR  
CNPJ: 04.306.862/0001-06  
PROCESSO: 25023.020774/2002-90 AUTORIZAÇÃO:  
PXH3XM4LXH7L (8.01192.6)  
MOTIVO DO CANCELAMENTO:  
Ofício Nº 448/2017 emitido pela VISA de Curitiba no qual é  
informada a inatividade da empresa e comprovada baixa no CNPJ.  
EMPRESA: BOEGE & BOEGE LTDA - ME  
ENDERECO: RUA RIO GRANDE DO SUL 0453  
BAIRRO: ATRADORES CEP: 89203570 - JOINVILLE/SC  
CNPJ: 73.224.230/0001-08  
PROCESSO: 0496093 AUTORIZAÇÃO: L.02610.9  
MOTIVO DO CANCELAMENTO:  
Ofício nº 4348/2017 - VISA-SC, no qual é informada a inatividade da  
empresa e comprovada baixa no CNPJ.

**RESOLUÇÃO-RE Nº 437, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária,  
Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela  
Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art.  
54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da  
Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de  
2016, resolve:  
Art. 1º Indeferir o pedido de Alteração de Autorização de  
Funcionamento para os estabelecimentos de Farmácias e Drogarias,  
em conformidade com o anexo desta Resolução.  
Art. 2º Esta resolução entra em vigor na data de sua  
publicação

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: H & A COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA -  
ME  
ENDERECO: Avenida Tabajara, 381 - loja C/D  
BAIRRO: Tabajara CEP: 53350300 - OLINDA/PE  
CNPJ: 21.544.720/0001-98  
PROCESSO: 25351.349590/2015-10  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não  
constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução  
RDC nº 17/2013.  
EMPRESA: V&S DROGARIAS E FARMACIAS LTDA ME  
ENDERECO: VIA COLETORA 8,06 FAZENDA GRANDE IV  
SETOR 05  
BAIRRO: BOCA DA MATA CEP: 41347000 - SALVADOR/BA  
CNPJ: 09.277.848/0001-37  
PROCESSO: 25351.253749/2013-21  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de declaração  
emitida pela autoridade competente ou a cópia do ato público que  
originou a alteração, conforme o disposto no artigo 15º e artigo 18º da  
RDC nº 16/2014.

EMPRESA: AGNALDO ALVES DE OLIVEIRA - ME  
ENDERECO: AVENIDA RIO GRANDE DO SUL, 96-A  
BAIRRO: CIDADE DA ESPERANÇA CEP: 59071300 -  
NATAL/RN  
CNPJ: 18.698.058/0001-04  
PROCESSO: 25351.437322/2015-46  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não  
constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução  
RDC nº 17/2013 e O endereço constante no Relatório de  
Inspeção/Licença diverge daquele cadastrado no formulário de  
petição/cadastro do CNPJ, em desacordo com o Art. 7º da Resolução  
RDC nº 17/2013.

EMPRESA: FARMÁCIA BARROS E RIOS LTDA  
ENDERECO: RUA MAJOR EGLIDIO LUIZ CERQUEIRA Nº 333-  
B  
BAIRRO: CENTRO CEP: 35550000 - ITAPECERICA/MG  
CNPJ: 04.259.135/0001-27  
PROCESSO: 25351.323065/2014-85  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não  
constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução  
RDC nº 17/2013.  
Total de Empresas: 4

**RESOLUÇÃO-RE Nº 438, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária,  
Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela  
Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no  
art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do  
Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de  
fevereiro de 2016, resolve:  
Art. 1º Indeferir o Pedido de Concessão de Autorização  
Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos  
Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.  
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua  
publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

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

**ESTADO DO PARANÁ**  
**CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE**

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un. Med.	Qtde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<b>Nr. do Processo: 30/2018 Licitação: 9/2018 - PR</b> <b>Data da Homologação:</b> <b>Fornecedor: 785 - Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.</b>									
35	04-06-4353	Cetoprofeno 100 mg IV injetável ()	Cristália	AMP	4.000,000	0,0000	2,2500	9.000,00	Venceu
46	04-06-2505	Cloranfenicol + aminoácidos + metionina+ retinol- pom 3,5g ()	Cristália	BISN	200,000	0,0000	7,5000	1.500,00	Venceu
53	46-01-0140	Cloridrato de Donepezila 5mg - compr. ()	Cristália	UND	2.600,000	0,0000	0,2000	520,00	Venceu
83	04-06-3008	Dextrano 70 + hipromelose - 15ml colírio-gotas ()	Cristália	FR	150,000	0,0000	10,3100	1.546,50	Venceu
84	46-01-0039	Diazepam 10 mg compr. ()	Cristália	UND	73.000,000	0,0000	0,0690	5.037,00	Venceu
105	46-01-0048	Fenobarbital 200 mg, 2ml. inj. ()	Cristália	AMP	1.200,000	0,0000	1,4000	1.680,00	Venceu
119	46-01-0059	Haloperidol decanoato 70,52 mg/ml - injetável (equivalente a 50 mg de haloperidol). ()	Cristália	AMP	700,000	0,0000	6,0000	4.200,00	Venceu
132	46-01-0067	Lamotrigina 50 mg - compr. ()	Cristália	UND	1.400,000	0,0000	0,2000	280,00	Venceu
135	46-01-0070	Levomopromazina 100 mg. compr. ()	Cristália	UND	25.800,000	0,0000	0,6500	16.770,00	Venceu
193	46-01-0098	Risperidona 1 mg - compr. ()	Cristália	UND	132.600,000	0,0000	0,1200	15.912,00	Venceu
194	46-01-0099	Risperidona 2 mg - compr. ()	Cristália	UND	48.000,000	0,0000	0,1400	6.720,00	Venceu
					<b>Total do Fornecedor -----&gt;</b>			<b>63.165,50</b>	

Pato Branco, 18 de Abril de 2018.

*(Handwritten signatures and initials)*

004347  
~~004381~~

OK!

Item 135-193-194  
35-46-53-83-84-101-119-132

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELAMENTO DE VOTOS - Código CNJ 06.370-0  
 Rua Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Centro das Américas - Foz de Iguaçu - Paraná - CEP 91205-905 - Fone: (51) 3364-5044 - Fax: (51) 3364-5148

**Autenticação Digital**

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

**Cod. Autenticação: 24850904181054010347-1; Data: 09/04/2018 11:05:16**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGS98541-9KWZ; Valor Total do Ato: R\$ 4,23

Bel. Valder do Miranda Cavalcanti Titular

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

004348 004/82  
ag



**Diário Oficial da União - Suplemento**

Nº 33, segunda-feira, 19 de fevereiro de 2018

**RESOLUÇÃO-RE Nº 387, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária. Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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 às(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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO  
ANEXO

- EMPRESA: WHITE MARTINS GASES INDUSTRIAIS LTDA - CNPJ: 35.820.448/0001-10 - AUTORIZAÇÃO: 2200001  
 ENDEREÇO: Av. Casa Grande 2422  
 MUNICÍPIO: DIADEMA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1204001/17-2  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais; envase
- EMPRESA: BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 49.475.835/0001-06 - AUTORIZAÇÃO: 1009744  
 ENDEREÇO: AVENIDA PAULO AYRES, Nº 280  
 MUNICÍPIO: TABOÃO DA SERRA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2341257/16-3  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis (Hormônios); Cremes; Géis; Pomadas
- EMPRESA FABRICANTE: SANOFI S.P.A  
 ENDEREÇO VIA VALCANELLO, 4 - 03042 - ANAGNI (FR) - PAÍS: ITALIA - CODIGO UNICO: A.0292  
 EMPRESA SOLICITANTE: SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 02.685.377/0001-57  
 AUTORIZAÇÃO: 1013003 - EXPEDIENTE(S): 1520028/17-3  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel); Cápsulas Sólidos não estéreis; Comprimidos Revestidos
- EMPRESA FABRICANTE: CATALENT GERMANY SCHORNDORF GMBH  
 ENDEREÇO: STEINBEISSSTRASSE 1 UND 2, D-73614, SCHORNDORF - PAÍS: ALEMANHA - CODIGO UNICO: A.0134  
 EMPRESA SOLICITANTE: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - CNPJ 33.247.743/0001-10  
 AUTORIZAÇÃO: 1001071 - EXPEDIENTE(S): 0364978/17-4  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas
- EMPRESA FABRICANTE: AESICA QUEENBOROUGH LIMITED  
 ENDEREÇO: NORTH ROAD, QUEENBOROUGH, ME11 5EL, REINO UNIDO - PAÍS: REINO UNIDO - CODIGO UNICO: A.0654  
 EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34  
 AUTORIZAÇÃO: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 0647704/17-6  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel); Comprimidos Revestidos
- EMPRESA FABRICANTE: LABORATORIO KEMEX S.A  
 ENDEREÇO: NAZARRE 3446, BUENOS AIRES - PAÍS: ARGENTINA - CODIGO UNICO: A.0742  
 EMPRESA SOLICITANTE: CHEMICALTECH IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS, FARMACÉUTICOS E HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 03.959.540/0001-95  
 AUTORIZAÇÃO: 1049324 - EXPEDIENTE(S): 2213475/16-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citotóxicos); Pós Estabilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica
- EMPRESA FABRICANTE: AESICA PHARMACEUTICALS GMBH  
 ENDEREÇO: GALILEISTRASSE 6, 08056 ZWICKAU - PAÍS: ALEMANHA - CODIGO UNICO: A.0805  
 EMPRESA SOLICITANTE: UCB BIOPHARMA LTDA - CNPJ: 64.711.500/0001-14  
 AUTORIZAÇÃO: 1023619 - EXPEDIENTE(S): 1684178/17-6  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel); Comprimidos Revestidos
- EMPRESA FABRICANTE: LABORATORIOS LEON FARMA S.A  
 ENDEREÇO: POLÍGONO INDUSTRIAL NAVATEJERA, C/ LA VALLEINA S/N, VILLALQUILAMBRE - LEÓN - PAÍS: ESPANHA - CODIGO UNICO: A.0355

- EMPRESA SOLICITANTE: BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 49.475.835/0001-06  
 AUTORIZAÇÃO: 1009744 - EXPEDIENTE(S): 1510864/17-6  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Hormônios); Comprimidos Revestidos
- EMPRESA FABRICANTE: SHANGHAI DAHUA PHARMACEUTICALS CO. LTD.  
 ENDEREÇO: CHANGZHENG FARM, CHONGMING DISTRICT, SHANGHAI - PAÍS: CHINA, REPUBLICA POPULAR - CODIGO UNICO: A.1122  
 EMPRESA SOLICITANTE: DKT DO BRASIL PRODUTOS DE USO PESSOAL LTDA - CNPJ: 38.756.680/0001-40  
 AUTORIZAÇÃO: 1119137 - EXPEDIENTE(S): 1779865/17-5  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios); Implantes
- EMPRESA FABRICANTE: PHARMATHEN INTERNATIONAL SA  
 ENDEREÇO: INDUSTRIAL PARK SAPES, RODOPI PERFECTURE, BLOCK NO 5, RODOPI 69300 - PAÍS: GRÉCIA - CODIGO UNICO: A.0926  
 EMPRESA SOLICITANTE: Aché Laboratórios Farmacêuticos S A - CNPJ: 60.659.463/0002-92  
 AUTORIZAÇÃO: 1005739 - EXPEDIENTE(S): 1414893/17-5  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos; Cápsulas
- EMPRESA FABRICANTE: PHARMATHEN INTERNATIONAL SA  
 ENDEREÇO: INDUSTRIAL PARK SAPES, RODOPI PERFECTURE, BLOCK NO 5, RODOPI 69300 - PAÍS: GRÉCIA - CODIGO UNICO: A.0926  
 EMPRESA SOLICITANTE: BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 53.162.995/0001-06  
 AUTORIZAÇÃO: 1012131 - EXPEDIENTE(S): 1414868/17-4  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos; Cápsulas
- EMPRESA FABRICANTE: DAICHI SANKYO EUROPE GMBH  
 ENDEREÇO: LUITPOLDSTRASSE 1, 85276 PFAFFENHOFEN - PAÍS: ALEMANHA - CODIGO UNICO: A.0177  
 EMPRESA SOLICITANTE: DAICHI SANKYO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 60.874.187/0001-84  
 AUTORIZAÇÃO: 1004548 - EXPEDIENTE(S): 0936774/17-8  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (contendo micro-organismos vivos); Comprimidos

**RESOLUÇÃO-RE Nº 388, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária. Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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 às(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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO  
ANEXO

- EMPRESA: MAJELA HOSPITALAR LTDA - CNPJ: 02.443.928/0001-08 - AUTORIZAÇÃO: 1045036 - AE: 1207856  
 ENDEREÇO: RUA JORGE ACURCIO 777  
 MUNICÍPIO: FORTALEZA - UF: CE - EXPEDIENTE(S): 1685018/17-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

**RESOLUÇÃO-RE Nº 390, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2018**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária. Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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 às(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de medicamentos por meio de sua representação legalizada.

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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO  
ANEXO

- EMPRESA: DROXTER INDÚSTRIA, COMÉRCIO E PARTICIPAÇÕES LTDA. - CNPJ: 05.090.043/0001-29 - AUTORIZAÇÃO: 1056639  
 ENDEREÇO: RUA VIGÁRIO TAQUES BITENCOURT, 258  
 MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1106681/17-7  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas
- EMPRESA: LABORATÓRIOS B. BRAUN S/A - CNPJ: 31.673.254/0001-02 - AUTORIZAÇÃO: 1000833  
 ENDEREÇO: AVENIDA EUGENIO BORGES, Nº 1092, AVENIDA JOELITOIBA, Nº 09  
 MUNICÍPIO: SÃO GONÇALO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 1370445/17-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal
- EMPRESA: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - CNPJ: 33.247.743/0001-10 - AUTORIZAÇÃO: 1001071  
 ENDEREÇO: ESTRADA DOS BANDEIRANTES, Nº 8464  
 MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 1824969/17-8 - 1825012/17-2 1824995/17-7  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Pomadas
- EMPRESA: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - CNPJ: 33.247.743/0001-10 - AUTORIZAÇÃO: 1001071  
 ENDEREÇO: ESTRADA DOS BANDEIRANTES, Nº 8464  
 MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 1825012/17-2 - 1824995/17-7 1824969/17-8  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Embalagem secundária
- EMPRESA: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - CNPJ: 33.247.743/0001-10 - AUTORIZAÇÃO: 1001071  
 ENDEREÇO: ESTRADA DOS BANDEIRANTES, Nº 8464  
 MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 1824995/17-7 - 1825012/17-2 1824969/17-8  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixires; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xaropes

**EMPRESA: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - CNPJ: 44.734.671/0001-51 - AUTORIZAÇÃO: 1002981**

- EMPRESA: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - CNPJ: 44.734.671/0001-51 - AUTORIZAÇÃO: 1002981  
 ENDEREÇO: RODOVIA ITAPIRA LINDÓIA, KM 14 S/N  
 MUNICÍPIO: ITAPIRA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1723953/17-2  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pomadas
- EMPRESA: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - CNPJ: 44.734.671/0001-51 - AUTORIZAÇÃO: 1002981  
 ENDEREÇO: RODOVIA ITAPIRA LINDÓIA, KM 14 S/N  
 MUNICÍPIO: ITAPIRA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1723952/17-2  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixires; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xaropes; Óleos
- EMPRESA: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - CNPJ: 44.734.671/0001-51 - AUTORIZAÇÃO: 1002981  
 ENDEREÇO: RODOVIA ITAPIRA LINDÓIA, KM 14 S/N  
 MUNICÍPIO: ITAPIRA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1723978/17-8  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Granulados; Implantes; Pós Sólidos não estéreis (Citotóxicos); Comprimidos; Comprimidos Revestidos
- EMPRESA: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - CNPJ: 44.734.671/0001-51 - AUTORIZAÇÃO: 1002981  
 ENDEREÇO: RODOVIA ITAPIRA LINDÓIA, KM 14 S/N  
 MUNICÍPIO: ITAPIRA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1723901/17-0  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citotóxicos); Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 00012018021900034

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

C. B. P. E.

Handwritten signatures and initials, including a large 'B' in a circle.

004349  
059  
004783

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
E TABELionato DE NOTAS - Código CNJ 06 876 0  
do Poder Judiciário - São Paulo - SP - CEP: 04052-000 - Av. Azevedo Bastos, nº 11 - 11º andar - Fone: (11) 3041-1111

**Autenticação Digital**

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

**Cód. Autenticação: 24850904181054010347-2; Data: 09/04/2018 11:05:16**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGS96540-X74H;  
Valor Total do Ato: R\$ 4,23

Bel. Valdir de Miranda Cavalcanti  
Tribunal  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>



Produtos estéreis: Géis com Esterilização Terminal; Géis com Preparação Asséptica; Pomadas com Esterilização Terminal; Pomadas com Preparação Asséptica; Pós Liofilizados; Pós com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções com Esterilização Terminal; Soluções com Preparação Asséptica

EMPRESA: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 44.734.671/0004-02 - AUTORIZ/MS: 1002981  
ENDEREÇO: AVENIDA PAOLETTI  
MUNICÍPIO: ITAPIRA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1723873/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS. Sólidos não estéreis: Adesivos

**GERÊNCIA-GERAL DE PORTOS, AEROPORTOS, FRONTEIRAS E RECINTOS ALFANDEGADOS**  
**RESOLUÇÃO-RE Nº 372, DE 15 DE FEVEREIRO DE 2018**

O Gerente-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.059, de 18 de dezembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e ainda amparado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 346, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento de empresa prestadora de serviço de Armazenagem em Recintos Alfandegados, em conformidade com o disposto no anexo.

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

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAÚJO  
ANEXO

M A T R I Z  
EMPRESA: TECON RIO GRANDE S.A.  
AUTORIZ/MS: 9.08265-1  
CNPJ: 01.640.625/0001-80  
PROCESSO Nº: 25751.536515/2016-66  
ENDEREÇO: AV. MAXIMIANO FONSECA Nº 201,  
BAIRRO: 4ª SEÇÃO DA BARRA  
MUNICÍPIO: RIO GRANDE  
UF: RS  
CEP: 96204-040  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de Serviço de Armazenagem de Alimentos e Matérias Primas que os integram em Recinto Alfandegado.

M A T R I Z  
EMPRESA: TECON RIO GRANDE S.A.  
AUTORIZ/MS: 9.08266-5  
CNPJ: 01.640.625/0001-80  
PROCESSO Nº: 25751.536490/2016-61  
ENDEREÇO: AV. MAXIMIANO FONSECA Nº 201,  
BAIRRO: 4ª SEÇÃO DA BARRA  
MUNICÍPIO: RIO GRANDE  
UF: RS  
CEP: 96204-040  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de cosméticos, produtos de higiene, perfumes e matérias-primas que os integram em Recinto Alfandegado.

M A T R I Z  
EMPRESA: TECON RIO GRANDE S.A.  
AUTORIZ/MS: 9.08267-9  
CNPJ: 01.640.625/0001-80  
PROCESSO Nº: 25751.536565/2016-55  
ENDEREÇO: AV. MAXIMIANO FONSECA Nº 201,  
BAIRRO: 4ª SEÇÃO DA BARRA  
MUNICÍPIO: RIO GRANDE  
UF: RS  
CEP: 96204-040  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de Serviço de Armazenagem de produtos para saúde, materiais e equipamentos médico hospitalares e produtos para diagnóstico de uso "in vitro" e matérias primas que os integram em Recinto Alfandegado.

M A T R I Z  
EMPRESA: TECON RIO GRANDE S.A.  
AUTORIZ/MS: 9.08268-2  
CNPJ: 01.640.625/0001-80  
PROCESSO Nº: 25751.536481/2016-78  
ENDEREÇO: AV. MAXIMIANO FONSECA Nº 201,  
BAIRRO: 4ª SEÇÃO DA BARRA  
MUNICÍPIO: RIO GRANDE  
UF: RS  
CEP: 96204-040  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de Serviço de Armazenagem de Prestação de serviço de armazenagem de sanantes domissanitários e matérias-primas que os integram em Recinto Alfandegado.

M A T R I Z  
EMPRESA: TECON RIO GRANDE S.A.  
AUTORIZ/MS: 9.08269-6  
CNPJ: 01.640.625/0001-80  
PROCESSO Nº: 25751.536548/2016-05  
ENDEREÇO: AV. MAXIMIANO FONSECA Nº 201,  
BAIRRO: 4ª SEÇÃO DA BARRA  
MUNICÍPIO: RIO GRANDE  
UF: RS  
CEP: 96204-040  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de medicamentos, matérias-primas, insinutos farmacêuticos em recinto alfandegado

**RESOLUÇÃO-RE Nº 382, DE 15 DE FEVEREIRO DE 2018**  
O Gerente-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.059, de 18 de dezembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e ainda amparado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento de Empresas Prestadoras de Serviços de Interesse da Saúde Pública em conformidade com o disposto no anexo.

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

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAÚJO  
ANEXO

EMPRESA: PORTO OPERAÇÕES AGENCIAMENTO DE VIAGENS E TURISMO LTDA  
ENDEREÇO: ROD PA 483, SN - KM 09, SALA 01  
BAIRRO: VILA MURUCUPI  
MUNICÍPIO: BARCARENA  
UF: PA  
CEP: 68.447-000  
CNPJ: 07.034.045/0001-26  
PROCESSO: 25760.684616/2017-13 (EXP: 225856/17-1)  
AUTORIZ/MS: 9.08256-1  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviços de administração ou representação de negócios, em nome do representante legal ou responsável direto por embarcação, tomando as providências necessárias ao seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional

EMPRESA: AMBITEC SOLUÇÕES AMBIENTAIS LTDA.  
ENDEREÇO: AVENIDA PACAEMBU, Nº 1088 - SALA 08  
BAIRRO: PACAEMBU  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO  
UF: SP  
CEP: 01.234-000  
CNPJ: 06.679.427/0001-68  
PROCESSO: 25767.594947/2017-94 (EXP: 2127434/17-7)  
AUTORIZ/MS: 9.08261-7  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e destinação final de resíduos sólidos resultantes de Veículos Terrestres em trânsito por postos de fronteira, Aeronaves, Embarcações, terminais, aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: EMBAFAC COMÉRCIO E INDÚSTRIA DE EMBALAGENS LTDA  
ENDEREÇO: ESTRADA DO CORREDOR, Nº 4555- GALPÃO 01  
BAIRRO: JARDIM PAINEIRA  
MUNICÍPIO: ITAQUAQUECETUBA  
UF: SP  
CEP: 08.580-000  
CNPJ: 06.965.480/0001-01  
PROCESSO: 25767.421807/2017-16 (EXP: 1558566/17-2)  
AUTORIZ/MS: 9.08262-1  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e destinação final de resíduos sólidos resultantes de Aeronaves, Veículos Terrestres em trânsito por estações e passagens de fronteira, Embarcações, terminais portuários e aeroportuários de cargas e viajantes, terminais alfandegados de uso público e estações e passagens de fronteiras.

fronteira, Embarcações, terminais portuários e aeroportuários de cargas e viajantes, terminais alfandegados de uso público e estações e passagens de fronteira.

EMPRESA: OCEAN NETWORK EXPRESS (LATIN AMERICA) AGÊNCIA MARÍTIMA LTDA  
ENDEREÇO: ALAMEDA SANTOS, Nº 960 - ANDAR 7  
BAIRRO: CERQUEIRA CESAR  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO  
UF: SP  
CEP: 01.418-002  
CNPJ: 28.689.596/0001-06  
PROCESSO: 25767.720706/2017-15 (EXP: 2309134/17-7)  
AUTORIZ/MS: 9.08259-1  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviços de administração ou representação de negócios, em nome do representante legal ou responsável direto por embarcação, tomando as providências necessárias ao seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional

EMPRESA: L'EXPRESS TRANSPORTES E LOCAÇÕES DE EQUIPAMENTOS EIRELI  
ENDEREÇO: RUA PEDRO PINTO DA CUNHA FILHO, Nº 100  
BAIRRO: MONTE CASTELO  
MUNICÍPIO: SÃO JOSÉ DOS CAMPOS  
UF: SP  
CEP: 12.215-590  
CNPJ: 04.692.038/0001-23  
PROCESSO: 25759.693181/2017-29 (EXP: 2270240/17-7)  
AUTORIZ/MS: 9.08260-3  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza e recolhimento de resíduos resultantes do tratamento de águas servidas e dejetos em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: ECOPRAG COMBATE E CONTROLE DE PRAGAS URBANAS LTDA - ME  
ENDEREÇO: RUA MAJOR GABRIEL, 446  
BAIRRO: CENTRO  
MUNICÍPIO: MANAUS  
UF: AM  
CEP: 69.020-060  
CNPJ: 11.581.037/0001-77  
PROCESSO: 25351.007799/2018-43 (EXP: 0010502/18-3)  
AUTORIZ/MS: 9.08243-5  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou desratização em embarcações, veículos terrestres em trânsito por estações e passagens de fronteiras, aeronaves, terminais portuários e aeroportuários de cargas e viajantes, terminais aduaneiros de uso público e estações de estações de passagens de fronteira.

EMPRESA: APWX AGÊNCIA MARÍTIMA E CONSULTORIA LTDA - ME  
ENDEREÇO: 10 RUA UNIÃO, Nº 666  
BAIRRO: CORADO  
MUNICÍPIO: MANAUS  
UF: AM  
CEP: 69.080-680  
CNPJ: 29.226.397/0001-16  
PROCESSO: 25351.036222/2018-49 (EXP: 0049030/18-3)  
AUTORIZ/MS: 9.08250-9  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviços de administração ou representação de negócios, em nome do representante legal ou responsável direto por embarcação, tomando as providências necessárias ao seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.

EMPRESA: T DE SOUZA CLODDOMAR EIRELI - ME  
ENDEREÇO: AV 7 DE SETEMBRO Nº 1813 - LETRA C-2  
BAIRRO: IRACI  
MUNICÍPIO: ITACOATIARA  
UF: AM  
CEP: 69.101-068  
CNPJ: 25.127.746/0001-91  
PROCESSO: 25351.035065/2018-54 (EXP: 0047088/18-1)  
AUTORIZ/MS: 9.08251-2  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e destinação final de resíduos sólidos resultantes de aeronaves, veículos terrestres em trânsito por estações e passagens de fronteira, embarcações, terminais portuários e aeroportuários de cargas e viajantes, terminais alfandegados de uso público e estações e passagens de fronteiras.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 00012018021900035

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

*[Handwritten signatures and initials]*

**(B)**



004/84 004350

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELionato DE NOTAS - Código CNJ de 870-0  
 Av. Presidente Antônio Carlos, 1145 - Bairro Duas Escolas - Belo Horizonte - MG - CEP: 31255-006 - Fone: (51) 3645-5041 - Fax: (51) 3645-5462

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 82 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cód. Autenticação: 24850904181054010347-3; Data: 09/04/2018 11:05:16**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGS96539-1325; Valor Total do Ato: R\$ 4,23

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



GERÊNCIA-GERAL DE TOXICOLOGIA

RESOLUÇÃO-RE Nº 875, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Toxicologia no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 599, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Aprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrotoxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise.

Art. 2º A publicação do extrato deste informe de avaliação toxicológica não exige a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

GRAZIELA COSTA ARAUJO  
ANEXO

GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - GGTOX

- DEFERIMENTOS  
 RAZÃO SOCIAL/CNPJ  
 MARCA COMERCIAL  
 NÚMERO DO PROCESSO  
 PETIÇÃO(ÕES)/EXPEDIENTE(S)  
 CLASSE TOXICOLÓGICA
- Basf S.A 48.539.407/0001-18  
 Serifel  
 25351.533058/2017-06  
 5086 - Produto Microbiológico - Avaliação toxicológica do produto com ingrediente ativo microbiológico já registrado no País. 1995074/1-1  
 CLASSE III
- FMC Química do Brasil Ltda./04.136.367/0001-98  
 Azaka  
 25351.670591/2009-99  
 5065 - Produto Formulado com base em Produto Técnico Equivalente - 870043/09-5  
 CLASSE III
- UPL de Brasil Indústria e Comércio de Insumos Agropecuários S.A./02.974.733/0001-52  
 Glifosato DVA Agro técnico  
 25351.010092/2011-84  
 5041 - Produto Técnico Equivalente. 014606/11-4  
 CLASSE I

RESOLUÇÃO-RE Nº 876, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Toxicologia no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 599, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Repravar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrotoxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise.

Art. 2º A publicação do extrato deste informe de avaliação toxicológica não exige a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

GRAZIELA COSTA ARAUJO  
ANEXO

GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - GGTOX

- INDEFERIMENTOS  
 RAZÃO SOCIAL/CNPJ  
 MARCA COMERCIAL  
 NÚMERO DO PROCESSO  
 PETIÇÃO(ÕES), EXPEDIENTE(S)
- Oligos Biotecnologia Ltda./12.801.225/0001-26  
 Metarizinium Oligos WP  
 25351.621013/2017-14  
 5064 - Produto Fitossanitário Aprovado para Agricultura Orgânica - Avaliação toxicológica de produto baseado em especificação de referência. 216660/17-5

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102018040900117

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS  
GERÊNCIA-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO-RE Nº 828, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 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 às 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO  
ANEXO

- Fabricante: Avid Bioservices, Inc.  
 Endereço: 14282 Franklin Ave, Tustin, California (CA) 92780 País: Estados Unidos da América  
 Solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A CNPJ: 33.009.945/0001-23  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 Expediente(s): 2086351/17-9  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos biológicos: hialuronidase humana recombinante
- Fabricante: Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG  
 Endereço: Birkendörfer Str. 65, 88397 Biberach a.d.R. País: Alemanha  
 Solicitante: Amgen - Biotecnologia do Brasil Ltda. CNPJ: 18.774.815/0001-93  
 Autorização de Funcionamento: 1.10.244-0 Expediente(s): 2145817/17-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: desonumab
- Fabricante: Opocrin S.p.A.  
 Endereço: Via Pacinotti, 3, Corio di Formigine, 41043 Formigine (MO) País: Itália  
 Solicitante: Chiesi Farmaceutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 2103852/17-0  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfaparatocina
- Fabricante: Pfizer Global Supply - Brandon, a Division of Pfizer Canada Inc.  
 Endereço: 720 17th Street East - Brandon, Manitoba, R7A 7H2 País: Canadá  
 Solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda. CNPJ: 46.070.868/0036-99  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6 Expediente(s): 2012389/17-2  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: estrogênios conjugados
- Fabricante: Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings LLC, a subsidiary of Pfizer Inc.  
 Endereço: 4300 Oak Park, Sanford, North Carolina (NC) 27330 País: Estados Unidos da América  
 Solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33  
 Autorização de Funcionamento nº: 1.02.110-1 Expediente(s) nº: 2172430/17-2  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: polissacarídeos capsulares de Streptococcus pneumoniae sorotipos 3, 4, 6B, 9V, 14, 18C, 19A e 23F (conjugados) (etapas de ativação e conjugação); proteína carreadora - CRM 197.

RESOLUÇÃO-RE Nº 829, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

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

Art. 1º Conceder às empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos.

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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

- Fabricante: Novartis Pharma Stein AG - Chemical Operations Schweiz  
 Endereço: Schaffhauserstrasse, 4332 Stein  
 País: Suíça  
 Empresa Solicitante: Mylan Laboratórios Ltda. CNPJ: 11.643.096/0001-22  
 Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7 Expediente: 0092613/18-2  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumos farmacêuticos(s) ativo(s) obtido(s) por síntese química: clozapina (etapa de moagem).  
 A fabricação deste insumo farmacêutico ativo envolve ainda outras etapas de produção realizadas pelas seguintes plantas, que também devem possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 69/2014:  
 Clozapina (etapa de síntese): NOVARTIS RINGASKIDDY LIMITED Ringaskiddy, County Cork, Irlanda.  
 AREVIPHARMA GmbH Meissner Strasse, Radebeul, Nº 35 01445 - Alemanha.  
 PIRAMAL ENTERPRISES LIMITED Digital Village, Kohir Mandal, Medak District, Andhra Pradesh - 502321 - Índia.  
 Clozapina (etapa de purificação): NOVARTIS PHARMA AG Lichtstrasse Nº 35, Basileia - CH-4056 - Suíça  
 Fabricante: Química Sintética S.A.  
 Endereço: Calle Dulcinea, s/n, Alcalá de Henares, Madrid - 28805 - Espanha  
 Solicitante: Hypofarma - Instituto de Hipodermia e Farmácia Ltda CNPJ: 17.174.657/0001-78  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.387-7 Expediente(s): 0029628/18-7  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: etofoximaco.
- Fabricante: Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd.  
 Endereço: No. 6 Weiyu Road, Hangzhou Gulf, Shuangyu Industrial Zone, Shuangyu, Zhejiang 312369  
 País: República Popular da China  
 Solicitante: Cimex Indústria de Medicamentos Ltda. CNPJ: 02.814.497/0001-07  
 Autorização de Funcionamento: 1.04.381-0 Expediente(s): 0487785/17-3  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Intermediário obtido por síntese química: azacitromicina (etapas de síntese química).  
 Este intermediário está envolvido na obtenção do insumo azacitromicina di-hidratado, cujas etapas posteriores de síntese química e de processamento final são realizadas na seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 69/2014:  
 Jubilant Life Sciences Limited  
 Endereço: Plot # 18, 56, 57 and 58, Kiadb Industrial Area, Nanjangud, Mysore District Karnataka - Índia - 571302

RESOLUÇÃO-RE Nº 830, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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 às 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO  
ANEXO

- EMPRESA LABORATÓRIO TELITO BRASILEIRO S/A - CNPJ 17.159.229/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1003707  
 ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO II  
 MUNICÍPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877393/17-1 - 1877366/17-4 - 1877369/17-9 - 1877418/17-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estereis; Cremes; Geis; Pomadas
- EMPRESA LABORATÓRIO TELITO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1003707  
 ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO II  
 MUNICÍPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877366/17-4 - 1877369/17-9 - 1877393/17-1 - 1877418/17-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estereis; Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

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

Handwritten signatures and initials: J.F., P.F., and a circled 'B'.

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.976-6  
 Rua Passagem Estrela Passos, 1114 - Bairro São José - Joo Pessoa/PB - CEP 51020-307 - www.cartorioazvedobastos.pb.gov.br - Fone: (33) 3345-1144

**Autenticação Digital**

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

**Cód. Autenticação: 24850904181054010347-4; Data: 09/04/2018 11:05:16**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGS96538-5ILD.  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,23

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti  
 Tabelião

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



Sólidos não esteréis (Cefalosporínicos): Comprimidos; Pós Sólidos não esteréis (Penicilínicos): Comprimidos; Cápsulas; Pós

EMPRESA: LABORATÓRIO TELTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZ/MS: 1003707  
 ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11  
 MUNICÍPIO: ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877369/17-9 - 1877366/17-4 1877393/17-1 1877418/17-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos esteréis (Penicilínicos): Pós Liofilizados; Pós com Esterilização Terminal; Pós com Preparação Asséptica  
 Produtos esteréis: Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: LABORATÓRIO TELTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZ/MS: 1003707  
 ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11  
 MUNICÍPIO: ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877369/17-9 - 1877366/17-4 1877393/17-1 1877418/17-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não esteréis: Elixíres; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes

EMPRESA: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 44.734.671/0008-28 - AUTORIZ/MS: 1002981  
 ENDEREÇO: AVENIDA NOSSA SENHORA DE ASSUNÇÃO  
 MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 208971/17-8  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos esteréis: Emulsões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Emulsões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0098-80 - AUTORIZ/MS: 1000410  
 ENDEREÇO: RODOVIA CE 040, KM 10  
 MUNICÍPIO: AQUIDAUANA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1849839/17-6 - 1849816/17-7  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não esteréis: Soluções (concentrados polieletrólitos para hemodálise - CPHD)

EMPRESA: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0098-80 - AUTORIZ/MS: 1000410  
 ENDEREÇO: RODOVIA CE 040, KM 10  
 MUNICÍPIO: AQUIDAUANA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1849816/17-7 - 1849839/17-6  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos esteréis: Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG  
 ENDEREÇO: EISENBAHNSTRASSE 2 - 4, 89085 LANGENARGEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.02916  
 EMPRESA SOLICITANTE: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15  
 AUTORIZ/MS: 1070568 - EXPEDIENTE(S): 2090162/17-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos esteréis (Embalagem primária): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA LABORATÓRIO INDUSTRIAL FARMACÊUTICO LIFAR LTDA - CNPJ: 92.928.951/0001-43 - AUTORIZ/MS: 1000927  
 ENDEREÇO: RUA FREDERICO MENTZ, 1115  
 MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1952175/17-8  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não esteréis: Emulsões; Soluções; Óleos

EMPRESA LABORATÓRIO INDUSTRIAL FARMACÊUTICO LIFAR LTDA - CNPJ: 92.928.951/0001-43 - AUTORIZ/MS: 1000927  
 ENDEREÇO: RUA FREDERICO MENTZ, 1115  
 MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1952175/17-8  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não esteréis: Cremes; Pastas; Pomadas

RESOLUÇÃO-RE Nº 831, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: D-HOSP - DISTRIBUIDORA HOSPITALAR, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA - CNPJ: 08.076.127/0012-59 - AUTORIZ/MS: 1065251 - AE: 1166575  
 ENDEREÇO: Setor de Armazenagem e Abastecimento Norte - SAAN Quadra 02, nº 575, Parte A  
 MUNICÍPIO: BRASÍLIA - UF: DF - EXPEDIENTE(S): 0040412/18-8  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 832, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: AIR LIQUIDE BRASIL LTDA - CNPJ: 00.331.788/0025-24 - AUTORIZ/MS: 2209003  
 ENDEREÇO: AV. PRESIDENTE WILSON, 5874  
 MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1952350/17-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais: Enxasc

EMPRESA: Air Liquide Brasil Ltda - CNPJ: 00.331.788/0046-10 - AUTORIZ/MS: 2209003  
 ENDEREÇO: Avenida Mangueiras, 2331  
 MUNICÍPIO: SERRA - UF: ES - EXPEDIENTE(S): 1952381/17-3  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais: Enxasc

EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZ/MS: 1056202  
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº  
 MUNICÍPIO: POMBOIS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120222/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não esteréis: Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZ/MS: 1056202  
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº  
 MUNICÍPIO: POMBOIS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120222/17-0  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não esteréis: Colutorios; Elixíres; Emulsões; Esmaltes; Líquidos; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes

EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZ/MS: 1056202  
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº  
 MUNICÍPIO: POMBOIS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120172/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não esteréis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Cápsulas Moles; Sólidos não esteréis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA: INSTITUTO BIOCHIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 33.258.401/0001-03 - AUTORIZ/MS: 1000637  
 ENDEREÇO: RUA ANTONIO JOÃO, PRÉDIOS 168, 194 e 218  
 MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 1891906/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos esteréis (Cefalosporínicos): Pós com Preparação Asséptica  
 Produtos esteréis (Carbapenênicos): Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA: WHITE MARTINS GASES INDUSTRIAIS LTDA - CNPJ: 35.829.448/0018-84 - AUTORIZ/MS: 2300001  
 ENDEREÇO: SIA Sul Qd 05 nº 1125  
 MUNICÍPIO: GUARA - UF: DF - EXPEDIENTE(S): 1247117/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais

EMPRESA: White Martins Gases Industriais Ltda - CNPJ: 35.829.448/0054-48 - AUTORIZ/MS: 2200001  
 ENDEREÇO: RUA OSWALDO ARANHA N.180  
 MUNICÍPIO: LONDRIINA - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 0003471/15-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais

EMPRESA: Biofarmacêutica S.A. - CNPJ: 58.450.828/0013-01 - AUTORIZ/MS: 1016377  
 ENDEREÇO: R. Adherbal Stressor, 84  
 MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1686705/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos esteréis: Pós Liofilizados; Pós com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica  
 Produtos esteréis (Penicilínicos): Pós com Preparação Asséptica  
 Produtos esteréis (Cefalosporínicos): Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH.  
 ENDEREÇO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291  
 EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13  
 AUTORIZ/MS: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498956/17-5 - 1498990/17-5 1498938/17-7 1498956/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não esteréis (Embalagem secundária): Emplastos

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH.  
 ENDEREÇO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291  
 EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13  
 AUTORIZ/MS: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498956/17-5 - 1498990/17-5 1498938/17-7 1498956/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não esteréis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Comprimidos Revestidos; Cápsulas Sólidos não esteréis (Embalagem secundária); Adesivos

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH.  
 ENDEREÇO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291  
 EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13  
 AUTORIZ/MS: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498938/17-7 - 1498990/17-5 1498938/17-5 1498975/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não esteréis: Soluções

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH  
 ENDEREÇO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291  
 EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13  
 AUTORIZ/MS: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498938/17-7 - 1498990/17-5 1498938/17-5 1498975/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos esteréis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD  
 ENDEREÇO: 4303 KAISERLUGUST - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0216  
 EMPRESA SOLICITANTE: FARMOQUÍMICA S/A - CNPJ: 33.349.473/0001-58  
 AUTORIZ/MS: 1003906 - EXPEDIENTE(S): 0027422/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não esteréis (Embalagem primária): Cápsulas Moles

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG



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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **13/04/2018 07:41:03 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 954470

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **09/04/2019 11:17:28 (hora local)**.

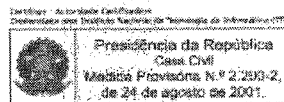
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 24850904181054010347-1 a 24850904181054010347-4

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b72602ef201d14dee8c13fa26be76a9798d695b59940f90399f63ab47b625d57aea4eb49329550caaa1d2044105  
223721cd3af5f3b725fe99bb1e73aa5e024d76



Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and a circled 'U'.

004353 Item 35  
 UG Crista 1804/87

**Cartório Alencar Bastos** - 1ª Vara de Processo Civil das Comarcas de São Paulo e São José do Rio Preto - Estado de São Paulo  
**Autenticação Digital**  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º Inc. Vº Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.  
**Cód. Autenticação: 24851812170946330967-1; Data: 18/12/2017 09:48:52**  
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGE33224-JZRM; Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
 Bel. Valber de Miranda Cavalcanti Titular  
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

**MINISTÉRIO DA SAÚDE**  
 AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA  
 SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA  
**FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 1**  
 PRODUTO

**A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO ORGÃO DE V.S.)**

**B NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM**  
 01 2 5 3 5 1 2 1 0 7 4 9 2 0 0 2 8 4

**PROTOCOLO (DIA/MÊS/ANO) (PRODUTO) E (APRES.)**  
 02 03 FORMULÁRIOS ANEXOS

**C DADOS DA EMPRESA**  
 DETENTORA: 04 CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA  
 NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO: 05 1 0 0 2 9 8 1  
 CEDENTE ( CONFORME DOCUMENTO DE CESSÃO LEGAL, VÁLIDO E ACABADO EM PODER DA SNVS )  
 06 NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO: 07

**D DADOS DO PRODUTO**  
 CLASSE TERAPÊUTICA / CATEGORIA: 08 1 1 0 1 0 0 5 ANTIINFLAMATÓRIOS ANTIRREUMÁTICOS  
 VENCIMENTO (MÊS / ANO): 09 0 4 2 0 2 3  
 NOME DO PRODUTO: 10 C E T O P R O F E N O

**E REFERÊNCIA DO SIMILAR ( EXCLUSIVO PARA MEDICAMENTOS )**  
 EMPRESA DETENTORA: 11 SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA.  
 NÚMERO DE REGISTRO: 12 1.1300.0271  
 NOME DO PRODUTO: 13 PROFENID® IV

**F DADOS RELACIONADOS À FÓRMULA**

14 Nº DA APRES.	15 F. FÍSICA / FARMACÊUTICA	16 COMPONENTES DA FÓRMULA	17 CÓDIGO DA D. C. B.	18 TIPO	19 CONCENTRAÇÃO QUANT. / VOLUME	20 UNIDADE DE DEMONSTRAÇÃO DA FÓRMULA.
001	Pó Liof p/ Sol Inj	CETOPROFENO	0 1 9 6 0	05	100,00 MG	FA
	Pó Liof p/ Sol Inj	GLICINA	0 4 4 7 2	16	156,25 MG	FA
	Pó Liof p/ Sol	ÁCIDO CÍTRICO*	0 0 1 3 4	16	17,50 MG	FA
	Pó Liof p/ Sol Inj	HIDRÓXIDO DE SÓDIO	0 4 6 9 9	16	14,30 MG	FA
	Pó Liof p/ Sol Inj	HIDRÓXIDO DE SÓDIO*	0 4 6 9 9	16	14,30 MG	FA
		*Quantidade máxima que pode ser usada para ajuste de pH.				

MS / ANVISA

FPI - frente

ITEM 35  
 Cristália

*(Handwritten signatures and initials)*

004354

004X88

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** - OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS E TABELAÇÃO DE MAPAS - DEPARTAMENTO DE REGISTRO CIVIL - RUA DE SÃO CARLOS, 14 - JARDIM TUPACATI - SÃO PAULO - SP

**Autenticação Digital**


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

**Cód. Autenticação: 24851812170946330967-2; Data: 18/12/2017 09:48:52**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGE33223-111Y; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti  
Titular

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

 <p><b>MINISTÉRIO DA SAÚDE</b> AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA</p> <p><b>FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 2</b></p> <p>APRESENTAÇÃO</p>	<p><b>A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO ORGÃO FEVVS)</b></p> <p>LN11</p>
	<p><b>R NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM</b></p> <p>09 2 5 3 3 1 2 1 0 7 4 9 2 0 0 2 8 4</p> <p><b>PROTÓCOLO ( DIA / MÊS / ANO )</b></p> <p>02 / 11 / 2017</p> <p><b>NÚMERO DE APRESENTAÇÕES</b></p> <p>01 / 01 / 2017</p>
<p><b>L3 INDICANTE</b> AS PETIÇÕES RELACIONADAS AOS PROCEDIMENTOS AUTOMÁTICOS E SUMARÍSSIMOS NOMEITE, SERÃO JULGADAS CASO NÃO HUBERIAM DO DEFERIMENTO DE PETIÇÕES VINCULADAS A OUTROS PROCEDIMENTOS (SUMÁRIO ESPECIAL)</p>	
<p><b>L4 ASSUNTOS DA PETIÇÃO (CÓDIGOS E DESCRIÇÃO)</b></p> <p>01 1 4 3 <b>GENÉRICO</b> Renovação de Registro de Medicamentos</p>	
<p><b>L5 DADOS DO FABRICANTE</b></p> <p><b>FABRICANTE</b> <b>NÚMERO DE REGISTRAÇÃO / C/ANISTRO</b></p> <p>22 <b>CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA</b> 23 1 0 8 2 9 8 1</p> <p><b>MUNICÍPIO DE FABRICAÇÃO</b> <b>UF DE FABRICAÇÃO</b> <b>CÓDIGO MUNICIPAL</b></p> <p>21 <b>ITAPIRA</b> 25 SP 26 2 2 6 0 4</p>	
<p><b>L6 DADOS DA APRESENTAÇÃO</b></p> <p><b>NÚMERO DE REGISTRO</b> <b>24 - DESTINAÇÃO DO PRODUTO</b></p> <p>27 1 0 2 9 8 0 3 1 0 0 0 3 3</p> <p><input type="checkbox"/> 1 INSTITUCIONAL <input type="checkbox"/> 2 INDUSTRIAL / PROFISSIONAL</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> 3 COMERCIAL <input type="checkbox"/> 4 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS</p> <p><b>TEMPO DE VALIDADE</b></p> <p>28 3 6 <input type="checkbox"/> 1 DIAS OU <input checked="" type="checkbox"/> 2 MESES OU <input type="checkbox"/> 3 ANOS</p> <p><b>NOME DO PRODUTO</b> <b>CETOPROFENO</b></p> <p>29</p> <p><b>COMPLEMENTO DO NOME DE MARCA</b> <b>NOME DA APRESEN. NA FÓRMULA</b></p> <p>31 32 0 0 1</p> <p><b>APRESENTAÇÃO DO PRODUTO</b></p> <p>33 V D T R A N S I E M B H O S P E</p> <p>34</p> <p><b>FÓRMULA FARMACÉUTICA</b></p> <p><b>PÓ LIOFILIZADO PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL</b></p> <p>35</p> <p><b>RESTRIÇÃO DE USO / VENDA</b> <b>CONDIÇÕES DE CONSERVAÇÃO</b></p> <p>36 1 2 <b>SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA</b> 38 0 3 1 0 <b>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE, ENTRE 15 E 30°C. PROTEGER DA LUZ.</b></p> <p>37 <b>ALOSTRUCIONAMENTO E SINALAGEMA PRIMÁRIA</b> <b>FRANCA-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</b> 39 0 9 4 <b>CAIXA DE CARTOLINA COM COLMELA</b></p>	

BMS / ANVISA

192 - Inscrit

*Handwritten signatures and initials:*

Handwritten signature: *[Signature]*

Handwritten initials: *[Initials]*

Handwritten mark: *(B)*

004355

004 X 89

**CARTÃO AZEVEDO BASTOS** IMPRESSÃO DE PRESERVAÇÃO DE CÓPIA E PESSOAS NATURAIS  
E TABELA DE PREÇOS DE SERVIÇOS - Edição 04/18/2018

**Autenticação Digital**

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

**Cód. Autenticação: 24851812170946330967-3; Data: 18/12/2017 09:48:52**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGE33222-7Y9M;  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valter de Miranda Cavalcanti  
Título

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

**I - FÉRMULA DE RESPONSABILIDADE**

Assumimos, civil e criminalmente, inteira responsabilidade pela veracidade das informações aqui prestadas (inclusive pela Descrição dos Componentes da Fórmula e das Apresentações em anexo), bem assim pela Qualidade do Produto (incluindo-se, nos casos cabíveis, sua esterilidade e ou aptogenicidade) cujo cadastramento ou registro, ou as modificações deste, tenhamos solicitado através desta Petição.

Hapiça, 29 de Agosto de 2017

**Chesmon Stoll Cavallaro**  
Procurador Legal  
OAB/SP. 234.523

**Jose Carlos Módolo**  
Farmacêutico Responsável  
CRF/SP. 10.446

Representante Legal (Assinatura e Carimbo)  
Chesmon Stoll Cavallaro  
OAB - SP 234523

Responsável Técnico (Assinatura e Carimbo)  
Dr. José Carlos Módolo  
CRF-SP N.º 10.446

**M - UNIDADE ORGÃO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA**

MM - ANEISA

PP2 - VEISA

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and other scribbles.

004356

WJ

004/90



**PETIÇÃO**

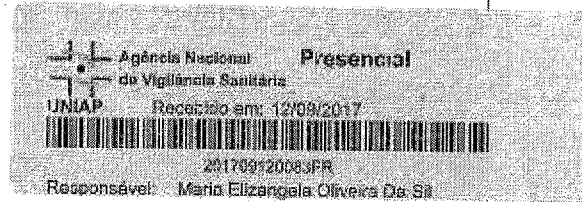
(Somente para peticionamento manual)

<b>Nome da Empresa:</b> Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.	
<b>CNPJ:</b> 44.734.671/0001-51	
<b>Identifique a Modalidade de Petição:</b> <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	<b>Nº do Processo:</b> (Somente para petição secundária) 25351.210749/2002-84
<b>Código e Assunto de Petição:</b> (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) 143 – GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO	
<b>Nº de folhas apresentadas neste ato:</b> (Excluída esta folha de rosto)	<b>Nº do Expediente:</b> (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
<b>Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina:</b> GGMED / GEPRE	

**Observações:**

**PRODUTO:** CETOPROFENO  
**MARCA:** N/A  
**CLASSE TERAPÊUTICA:** ANTINFLAMATÓRIOS ANTIREUMÁTICOS  
**FORMA FARMACÊUTICA:** PÓ LIÓFILIZADO PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL  
**APRESENTAÇÕES:**  
 100 MG PÓ LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS  
 100 MG PÓ LIOF SOL INJ CX 25 FA VD TRANS  
 100 MG PÓ LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS (EMB HOSP)

**ASSUNTO:** GENÉRICO- RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO



Elisângela C. Roldi Cabral  
Assunto: Regulatório

<b>Data:</b> 12/08/2017	<b>Nome do Responsável Legal ou Representante Legal:</b> CRISTÁLIA	<b>Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal:</b> <i>Elisângela C. Roldi Cabral</i>
----------------------------	---	---

Handwritten signatures and initials: WJ, B, and others.

~~004391~~ *wg*



PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.

**MINISTÉRIO DA SAÚDE - MS**  
**AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA – ANVISA**  
**GERÊNCIA GERAL DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS BIOLÓGICOS – GG MED**  
**GERÊNCIA DE AVALIAÇÃO DE TECNOLOGIA DE PÓS-REGISTRO DE**  
**MEDICAMENTOS SINTÉTICOS – GEPRE**

**PROCESSO INICIAL N.º:** 25351.210749/2002-84  
**PRODUTO:** CETOPROFENO  
**MARCA:** N/A  
**CLASSE TERAPÊUTICA:** ANTINFLAMATÓRIOS ANTIREUMÁTICOS  
**FORMA FARMACÊUTICA:** PÓ LIOFILIZADO PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL  
**APRESENTAÇÃO:** 100 MG PÓ LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS  
100 MG PÓ LIOF SOL INJ CX 25 FA VD TRANS  
100 MG PÓ LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS (EMB HOSP)  
**ASSUNTO:** GENÉRICO – RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

**CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.**, sociedade empresária limitada, com sede na Rodovia Itapira/Lindóia, Km. 14, na Cidade de Itapira, Estado de São Paulo, inscrita no CNPJ/MF sob o nº 44.734.671/0001-51 e Inscrição Estadual sob o nº 374.007.758.117, com Autorização de Funcionamento na ANVISA sob o nº 1.00298-1 e Autorização Especial de Funcionamento na ANVISA sob o nº 1.20065-9, vem, através de seu Representante Legal e Responsável Técnico, abaixo assinados, muito respeitosamente, solicitar a Renovação de Registro de Medicamento, para o produto em epígrafe:

Para tanto, a empresa encaminha os seguintes documentos:

- Ofício de encaminhamento;

**Documento 1:** Formulários de petição FP1 e FP2 devidamente preenchidos;

*CRISTÁLIA*  
Estrutura organizacional para a área de produtos - Gerência de Registro de Medicamentos

**Unidade I - Rua Itapira-Lindóia, Km 14 - Posto Postal - Itapira/SP - CEP 13575-372 - Tel/Fax: (011) 3841-0500**  
**Unidade II - Av. Paulista, 563 - Jockey Club - Itapira/SP - CEP 13574-470 - Caixa Postal 526 - Tel/Fax: (14) 3663-6235**  
**Unidade III - Av. Nossa Senhora Aparecida, 574 - Butantã - São Paulo/SP - CEP 05519-001 - Tel/Fax: (11) 5728-2230**  
**Unidade Valioso - Rua Padre Euzébio, 361 - Maracanã - São Paulo/SP - CEP 05653-010 - Tel/Fax: (11) 5723-6630**

Page 1 of 2

*[Handwritten signatures and initials]*

004 X/2 004358  
ael



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONFIRMAÇÃO E ACOMPANHAMENTO DE PROTOCOLO

COMPROVANTE DE PROTOCOLIZAÇÃO Nº:  
**2005.982904.662467**

Protocolo:  
**25352713690201758**

Protocolizado em:  
**13/09/2017**

Tipo de Documento:  
**Petição**

Nº Expediente:  
**1950212/17-5**

Favorecido:  
**44.734.671/0001-51 - CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.**

Assunto:  
**143 - GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento**

Nome do Produto:  
**XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX**

Nº de Registro:  
**XXXXXXXXXX**

Nº de Conhecimento:  
**201709120083PR**

Este documento foi emitido em **15/09/2017** pela empresa **CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.**  
por: **Cinthia Moreira Tomaz**

**ATENÇÃO**

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

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

Data de Emissão deste Comprovante  
**15/09/2017**

Data de Validade deste Comprovante  
**15/10/2017**

Handwritten signatures and initials: A, J, P, C, B, and a circled B.

Ministério da Saúde

Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária

**EMIÇÃO DE CERTIFICADO DE PROTOCOLIZAÇÃO**  
(PROTÓTIPO NÃO FUNCIONAL)



Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação Equipe de Trabalho Profissionais da Anvisa Setor de Atendimento

**INFORMAÇÃO SOBRE O DOCUMENTO**

Protocolo:  
25352713690201768

Data de Entrada:  
13/09/2017

Tipo de Documento:  
Processo

Nº de Expediente:  
1950212/17-S

Interessado:  
44.734.671/0001-51 - CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.

Assunto:  
143 - GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento

RS nº do Comprovante:  
201709120003PR

<< VOLTAR      EMITIR COMPROVANTE

*[Handwritten signatures and initials]*



004/94 004360

**ARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO DE MEDICAMENTOS, SUBSECRETARIA DE REGISTRO DE MEDICAMENTOS, SECRETARIA DE SAÚDE DO ESTADO DE SÃO PAULO

**Autenticação Digital**

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

**Cód. Autenticação: 24851812170946330967-4; Data: 18/12/2017 09:48:52**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGE33221-ZXWY; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti  
Trabalha

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

Nº 174, segunda-feira, 9 de setembro de 2013

**Diário Oficial da União - Suplemento**

ISSN 1677-7042

53



1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.  
COMERCIAL 1.0553.0314.003-0 24 Meses  
120 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20  
Não informado

1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.  
COMERCIAL 1.0553.0314.004-9 24 Meses  
120 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30  
Não informado

1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.  
COMERCIAL 1.0553.0314.005-7 24 Meses  
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20  
Não informado

1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.  
COMERCIAL 1.0553.0314.006-5 24 Meses  
80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20  
Não informado

1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.  
COMERCIAL 1.0553.0314.007-3 24 Meses  
80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10  
Não informado

1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.  
COMERCIAL 1.0553.0314.008-1 24 Meses  
120 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10  
Não informado

1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.  
COMERCIAL 1.1560.0176.001-4 24 Meses  
17.138 MG/ML SUS OR CT 30 FLAC PLAS AMB X 10 ML (EMB MULT)

1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1560.0176.002-2 24 Meses  
17.138 MG/ML SUS OR CT 30 FLAC PLAS AMB X 10 ML (EMB MULT)

1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1560.0176.003-0 24 Meses  
17.138 MG/ML SUS OR CT 60 FLAC PLAS AMB X 10 ML (EMB MULT)

1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1560.0176.004-8 24 Meses  
17.138 MG/ML SUS OR CT 100 FLAC PLAS AMB X 10 ML (EMB MULT)

1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1560.0176.005-7 24 Meses  
17.138 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML

1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1560.0176.006-5 24 Meses  
17.138 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 120 ML

1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1560.0176.007-3 24 Meses  
17.138 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 150 ML

1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1560.0176.008-1 24 Meses  
17.138 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML

1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1560.0176.009-9 24 Meses  
17.138 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 120 ML

1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1560.0176.010-3 24 Meses  
17.138 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML

1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COSMED INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A. 1.07817-7  
CASSIA ANGIUSTIFOLIA + CASSIA FISTULA LAXANTES  
TAMARINE 25351.651335/2009-92 04/2015  
COMERCIAL 1.7817.0023.001-3 24 Meses  
GEL CT FR PLAS OPC X 150 G

1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.  
COMERCIAL 1.7817.0023.002-1 24 Meses  
GEL CT FR PLAS OPC X 250 G  
Não informado

1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.  
COMERCIAL 1.7817.0023.003-1 24 Meses  
CAP GEL DURA CT BL PLAS INC X 8  
Não informado

1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.  
1780 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO  
COMERCIAL 1.7817.0023.004-8 24 Meses  
CAP GEL DURA CT BL PLAS INC X 20  
Não informado

1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.  
1780 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO  
COMERCIAL 1.7817.0023.005-6 24 Meses  
CAP GEL DURA CT BL PLAS INC X 100  
Não informado

1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.  
1780 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO  
COMERCIAL 1.7817.0023.006-4 24 Meses  
CAP GEL DURA CT BL PLAS INC X 200  
Não informado

1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.  
1780 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO  
GERMED FARMACEUTICA LTDA 1.00583-3  
FOSFATO DE CÁLCIO TRIBÁSICO + COLECALCIFEROL VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS  
PREVICAL D 25351.170829/2013-71 09/2018  
COMERCIAL 1.0583.0768.001-8 24 Meses  
600 MG + 400 UI COM REV CT FR PLAS OPC X 30  
Não informado

1577 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0583.0768.002-6 24 Meses  
600 MG + 400 UI COM REV CT FR PLAS OPC X 60  
Não informado

1577 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
HERBARIUM LABORATORIO BOTANICO LTDA 1.01860-6  
CENTELLA ASIÁTICA  
OUTROS PRODUTOS COM ACAO NO APARELHO CARDIOVASCULAR  
FITOTERAPICO SIMPLES  
CENTELLA HERBARIUM 25351.002190/2007-25 09/2017  
COMERCIAL 1.1860.0079.001-9 24 Meses  
66 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30  
Não informado

1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1860.0079.002-7 24 Meses  
66 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 45  
Não informado

1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1860.0079.003-5 24 Meses  
66 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60  
Não informado

1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
KLEY HERTZ S/A INDÚSTRIA E COMÉRCIO 1.00689-0  
PASSIFLORA INCARNATA  
ANSIOLÍTICOS SIMPLES  
FITOTERAPICO SIMPLES  
RITMONEURAN RTM 25351.124647/2009-11 10/2014  
COMERCIAL 1.0689.0163.010-4 24 Meses  
35 MG/ML SOL OR CT 12 FLAC X 10 ML (EMB MULTIPLA)  
RITMONEURAN RTM  
1798 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO  
COMERCIAL  
COMERCIAL 1.0689.0163.011-2 24 Meses  
35 MG/ML SOL OR CT 48 FLAC X 10 ML (EMB MULTIPLA)  
RITMONEURAN RTM  
1798 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO  
COMERCIAL  
MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 1.00181-4  
HEDERA HELIX  
EXPECTORANTES  
FITOTERAPICO SIMPLES  
RESPIRATUS 25351.238113/2007-10 02/2018  
COMERCIAL 1.0181.0561.001-1 24 Meses  
7MG/ML XPE-CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED

1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.  
COMERCIAL 1.0181.0561.002-8 24 Meses  
7MG/ML XPE-CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED + SER

1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.  
COMERCIAL 1.0181.0561.003-6 24 Meses

7MG/ML XPE CT FR VD AMB X 200 ML + CP MED  
Não informado

1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.  
COMERCIAL 1.0181.0561.004-4 24 Meses  
7MG/ML XPE CT FR VD AMB X 200 ML + CP MED + SER

1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.  
ORIENT MIX FITOTERÁPICOS DO BRASIL LTDA. 1.02397-4  
PASSIFLORA INCARNATA  
FITOTERAPICO SIMPLES  
PASSIFLORA ORIENT 25000.002249/96-60 04/2013  
COMERCIAL 1.2397.0010.001-1 24 Meses  
450 MG CAP GEL DURA FR PLAS OPC X 60  
Não informado

10089 FITOTERÁPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA  
COMERCIAL 1.2397.0010.002-8 24 Meses  
450 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 45  
Não informado

10089 FITOTERÁPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA  
TAKEDA PHARMA LTDA. 1.00639-8  
HEDERA HELIX  
EXPECTORANTES  
FITOTERAPICO SIMPLES  
HEVELAIR 25351.170563/2011-23 12/2017  
COMERCIAL 1.0639.0263.002-8 24 Meses  
7 MG/ML CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS

1798 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO  
COMERCIAL 1.0639.0263.003-6 24 Meses  
7 MG/ML CT FR PLAS AMB X 100 ML + CP MED

1799 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO  
COMERCIAL 1.0639.0263.004-4 24 Meses  
7 MG/ML CT FR PLAS AMB X 100 ML + SER DOS

1799 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO  
VIDORA FARMACÉUTICA LTDA 1.00473-3  
ACONITUM NAPPALLUS + ATROPA BELLADONNA + GELSEMIUM SEMPERVIRENS  
MEDICAMENTOS DINAMIZADOS COMPOSTOS  
SOLUÇÃO DE ACONITUM COMPOSTO KLEIN 25006.000693/72 06/2017  
COMERCIAL 1.0473.0023.002-1 24 Meses  
SOL OR CT FR PLAS OPC X 30 ML

159 DINAMIZADO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO

**RESOLUÇÃO - RE Nº 3.335, DE 6 DE SETEMBRO DE 2013**

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 31 de março de 2011, da Presidência da República, publicado no DOU de 1º de abril de 2011 e a Portaria GM/MS nº 537, de 29 de março de 2012, tendo em vista o disposto no inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, no inciso VIII do art. 16, e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e

Considerando a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976; Considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999;

Considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999;

Considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos novos sob o nº, de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº 6.360, de 1976.

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

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

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

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: [http://rvvv7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta\\_Produto/consulta\\_medicamento.asp](http://rvvv7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicamento.asp)

Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102013090900053

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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

004361

ad

004395

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS E ESTATAL DO ESTADO DE PIAUÍ - Endereço: CNH 60 875-0 - Fone: (33) 3333-1111 - Rua: 10 de Novembro, 103 - Bairro: Centro - CEP: 64000-000 - Teresopolis - PI

**Autenticação Digital**

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

**Cód. Autenticação: 24851812170946330967-5; Data: 18/12/2017 09:48:52**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGE33220-YY4W; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti Titular **Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br**



ANEXO

EMPRESA	PROCESSO	PRODUTO	EXPEDIENTE	DATA DE VENCIMENTO
ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA	250000316969752	BLOPRESS	0618553123	fev/18
ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA	25351261257201184	SOMAZINA	07353504125	abr/17
ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA	253510532008/2005-95	DALSY	0920230127	mar/18
ACCORD FARMACEUTICA LTDA	25351313675/2006-61	CARBOPLATINA	0281364125	mar/18
ACCORD FARMACEUTICA LTDA	25351312643/2006-01	CLORIDRATO DE METFORMINA	0892136129	abr/18
ACCORD FARMACEUTICA LTDA	25351186783/2007-35	HIVIAS	0891773126	abr/18
ACCORD FARMACEUTICA LTDA	25351187065/2007-86	PANTILUM	0281141125	abr/18
ACCORD FARMACEUTICA LTDA	25351374060/2006-19	Pravastatina Sódica	0710016127	out/17
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A	25351374403/2006-54	simonprida	0778851127	fev/18
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A	25992010849/69	COMBIRON	0701275126	mar/18
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A	250000003066/85	COTIREX	0893404125	abr/18
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A	2599200375371	BIOFENAC	11035954121	jun/18
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A	250000001809/97-40	COLPISTATIN	092183121	jul/18
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A	2500100403187	DIOSMIN	0618634125	ago/18
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A	25000007922/97-93	FLIMOX	0873874122	ago/18
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A	250000405709/24	FLOXID	0714224122	ago/18
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A	25351102542/2001	FLACASS	11036146124	ago/18
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A	25001002455/82	LEUCOGEN	0546914127	ago/18
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A	250000008715/92-74	OMEPRAMIX	0854620127	fev/18
AGILA ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS LTDA	25351329795/2011-67	EMME COM FLUOR	0784744121	mar/18
AGILA ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS LTDA	25351329974/201113	IAM SODICA + SULBAC-	0641331125	fev/18
AGILA ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS LTDA	25351329836/2011-90	AXEPEN	0641337124	fev/18
AGILA ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS LTDA	25351329873/201180	piperacilina sódica + tazobactam sódico	0953575126	mar/18
AGILA ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS LTDA	25351329753/2011-31	SULBACTER	0836087121	ago/18
ALLERGAN PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA	250920015339/24	Ampicilina	0774628128	mar/18
ALLERGAN PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA	2500000708598-58	BIAMOTIL D	06202723125	fev/18
ANTIBIOTICOS DO BRASIL LTDA	25351211612/2007-51	TOBRAGAN	0152733139	ago/18
ANTIBIOTICOS DO BRASIL LTDA	25351191753/2007-70	CEFALOTINA SODICA	0594837121	fev/18
ANTIBIOTICOS DO BRASIL LTDA	25351042116/2003-18	CETRIAXONA DISSODICA	1103498122	fev/18
ANTIBIOTICOS DO BRASIL LTDA	25351006812/2004-11	KEFAZOL	0571408127	jul/18
ANTIBIOTICOS DO BRASIL LTDA	25351112570/2006-696	ONCOVIN	0596942125	fev/18
ANTIBIOTICOS DO BRASIL LTDA	25351155020/2007-42	CEFAZOLANINA	0781739128	abr/18
ASPEN FARMACEUTICA S/A	250000270889743	CEFAZOLINA SODICA	0753596127	abr/18
ASPEN FARMACEUTICA S/A	250000048529701	DESTILBENOL	0654860122	fev/18
ASPEN FARMACEUTICA S/A	2500000647098-59	ETOXIN	0618625124	fev/18
ASPEN FARMACEUTICA S/A	25000008119784	LEVONIN	0136496131	ago/18
ARISTON INDUSTRIAS QUIMICAS E FARMACEUTICAS LTDA	25351382122201149	TRIANCIL	0653240125	fev/18
ARISTON INDUSTRIAS QUIMICAS E FARMACEUTICAS LTDA	25351382364/201193	CINTON	0962051126	mar/18
ARISTON INDUSTRIAS QUIMICAS E FARMACEUTICAS LTDA	25351382362/2011-35	DOBUTARISTON	1030219121	jun/18
ARISTON INDUSTRIAS QUIMICAS E FARMACEUTICAS LTDA	25351382386/201185	FAZOLON	0922286123	jun/18
ARISTON INDUSTRIAS QUIMICAS E FARMACEUTICAS LTDA	25351388990/2011-93	HIOARISTON	0879259123	abr/18
ARROW FARMACEUTICA LTDA	25351219523/2006-72	MAGNOSTON	0750713125	abr/18
ARROW FARMACEUTICA LTDA	25351036923/2006-08	BESILATO DE ANLIDIPINO	0930135126	jul/18
ARROW FARMACEUTICA LTDA	25351483289/2005-54	CEPELIC	0519055120	fev/18
ARROW FARMACEUTICA LTDA	25351183523/2007-16	CLORIDRATO DE SERTRALINA	0574010120	mar/18
ARROW FARMACEUTICA LTDA	25351341085/2006-28	Cloridrato de Terbutalina	0930131123	jun/18
ARROW FARMACEUTICA LTDA	25351416949/200753	GAMBIBTAL	0468492125	fev/18
ARROW FARMACEUTICA LTDA	25351394377/2007-05	RISLEPTIC	0705805125	mai/18
ARROW FARMACEUTICA LTDA	25351041831/200848	RISPERIDONA	0744895123	mai/18
ARROW FARMACEUTICA LTDA	25351282712/200681	SECTERO	0860552121	jun/18
ARROW FARMACEUTICA LTDA	25351183349/200701	INDIPINA	0779362126	mar/18
ARROW FARMACEUTICA LTDA	25351188658/2002-55	TERBINACOL	0726600128	jun/18
ARROW FARMACEUTICA LTDA	25351336805/2006-44	EROWGLIZ	0881133121	jun/18
ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	25351398699/2006-71	Gabapentina	0649486122	mai/18
ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	253510340340176	CLORIDRATO DE VANCOMICINA	0652515126	fev/18
ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	25351224597/2002-05	INDUSON	09229659120	mai/18
ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	253510192620125	MENADION	0866207120	abr/18
ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	253510192640151	NORFLURIN	0602889126	fev/18
ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	25351276462/2006-41	VIROTIN	0602884125	fev/18
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	250000316959790	CLARTROMICINA	0750269129	mar/18
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	2599200324376	ATACAND	0567367124	fev/18
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	25992000574160	ATIENOL	0593542123	fev/18
ATIVUS FARMACEUTICA LTDA	25351176205/2002-86	FULCIN	0893538120	fev/18
ATIVUS FARMACEUTICA LTDA	25351222646/2002-67	ACETATO DE HIDROCORTISONA	0586524129	fev/18
ATIVUS FARMACEUTICA LTDA	2535120272/2003-86	ENPOL	0816651120	jan/18
ATIVUS FARMACEUTICA LTDA	25351397341/2007-11	EBRINI FOLICO	0692173126	fev/18
ATIVUS FARMACEUTICA LTDA	25351201498/2002-47	POLIFER FERRO	0556977121	jan/18
ATIVUS FARMACEUTICA LTDA	25351176248/2002-61	PIROXICAM	0586584121	jan/18
ATIVUS FARMACEUTICA LTDA	25351210167/2002-63	PROPINATO DE CLOBETASOL	0570686126	jan/18
ATIVUS FARMACEUTICA LTDA - 64.088.172/0001-41	25000000164797-68	TIOCONAZOL + TINIDAZOL	0858304128	abr/18
AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA	25351129487/2008-18	ZRIVIT PLUS	0934169122	mai/18
AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA	25351400324/2006-99	AGUA PARA INJEÇÃO	0914707121	mai/18
AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA	25351040782/2007-45	atonolol	0962844124	jun/18
AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA	25351202371/2002-45	BEZILATO DE ANLIDIPINO	0895430125	mai/18
AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA	25351202381/2002-81	CEFAZOLINA SODICA	0546296127	jan/18
AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA	25351267433/2007-79	CEFOTAXIMA SODICA	0617551121	jan/18
AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA	25351202377/2002-12	FINASTERIDA	0886177123	mar/18
AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA	25351198271/2002-15	CEFALOTINA SODICA	0713243123	mar/18
BAXTER HOSPITALAR LTDA	2500002013794-36	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACI-	0789812126	abr/18
BAXTER HOSPITALAR LTDA	25351077617300820	BAXTER GLICINA	1030495122	jun/18
BAXTER HOSPITALAR LTDA	25351077617300869	HOLOXANE	0728634121	mar/18
BAYER S.A.	25351013858201139	MITEXAN	0728593121	mar/18
		ADVANTAN	0752745124	abr/18

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102013090900054

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

Handwritten signatures and initials, including a large 'B' in a circle.

004362

004X96

**PORTAL AZEVEDO BASTOS** - SERVIÇO DE REGISTRO CIVIL DAS EMPRESAS NACIONAIS E REGISTRO DE IMÓVEIS - SERVIÇO DE REGISTRO DE EMPRESAS E REGISTRO DE IMÓVEIS - SERVIÇO DE REGISTRO DE EMPRESAS E REGISTRO DE IMÓVEIS

**Autenticação Digital**

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

**Cód. Autenticação: 24851812170946330967-6; Data: 18/12/2017 09:48:52**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGE33219-J7H7; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti Titular **Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br**



CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	25000.004046/88-43	JACETICIL	4920050088	mai/11
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	2599200841672	AEROTRIAL	1028017121	jun/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	2599100663772	BACIGEN	1028405120	jun/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	250000109480670	CASPACIL	1057712123	jun/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	250000012097291	CEFABEN	0623893129	jun/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	25351.359337/2007-56	DORFEN	0559347126	jun/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	250000112959414	Levotona	0952573127	jun/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	2500000117287	LAOXINA	0950435124	jun/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	2500000404488	HOMATROPIN	0966108125	mai/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	25001.006325/82	IBUPROFENO	0971056126	jun/13
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	250000040498831	MICOTIAZOL	1057722121	jun/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	25001.005197/87	NAUROL	0966222128	jun/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	25001.005209/87	NEURI - B6	0950435129	jun/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	25992.012317/72	NEURIVIT	0950440121	jun/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	25992.012317/72	RINOBEN	1027990123	ago/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	2599201929471	STONGEL	398274072	ago/17
CAZI QUIMICA FARMACEUTICA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	25000006014-83	CAZIDERM	0660256123	fev/18
CHEMICALTECH IMPORTACAO EXPORTACAO E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS E HOSPITALARES LTDA	253511215329200294	DOSATAVEL	0790143127	ago/18
CHEMICALTECH IMPORTACAO EXPORTACAO E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS E HOSPITALARES LTDA	25351223015200265	IDA	0866186123	abr/18
CHEMICALTECH IMPORTACAO EXPORTACAO E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS E HOSPITALARES LTDA	25351223007200219	VILNE	0873877127	abr/18
CIETEC FARMACEUTICA LTDA	25351010274200317	ALERFIN	0877611128	mai/18
CIETEC FARMACEUTICA LTDA	25351.075095/2007-41	SIMETICONA	0966051123	mai/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351.010850/2003-18	AMBROXIMEL	0628119122	mar/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351.210678/2002-10	AMBROXIMEL	0456498127	jan/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	250000045199794	CAPTOMED	0660722125	mar/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351.018416/2007-18	CEPALIXINA	0927544129	abr/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	2535111082200721	CIMEGRIPE	0679461121	mar/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25992.010703/99	DILETIN	0563751121	fev/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351554818200773	DIPROZIL	0753040125	abr/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25992.017967/62	DIROZIL	0398042129	fev/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351.202507/2002-17	NARIX	0482884120	fev/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351.564505/2007-23	NEBACIMED	0138466130	set/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351.117215/2007-94	SULFATO DE NEOMICINA + BACITRACINA ZINCA	0649653129	fev/18
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A	25351.651422/2009-04	BRONCOFLUX	0658214122	mar/18
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A	25351.644357/2009-96	LISADOR	0624983123	fev/18
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A	25351643951200986	ATROVERAN COMPOSTO	0793257120	abr/18
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A	25351637736200973	LACTO PURGA	0793429127	abr/18
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A	25351.658848/2009-35	MAGNOPYROL	0149566136	set/18
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A	25351.014473/2011-13	THIOMUCASE	0478145121	nov/17
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25351.001925/2008-84	AGUA PARA INECCAO	0938313121	jun/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	253510206932003-59	ANA - FLEX	0088389131	ago/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25000.032862/96-84	FASTFEN	0567340122	jan/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25351.197719/2002-75	MALEATO DE ENALAPRIL	0614186122	fev/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25000.013551/97-98	NITROPRUS	0578679127	jan/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25351.197755/2002-39	NOVABUPI (SEM VASOCONSTRICTOR)	0578628122	jan/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25001.003057/83	CORDILAT	0624923120	fev/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25351.124790/2002-04	CAPTOPRIL	0551604129	jan/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25351.210749/2002-84	CETOPROFENO	0804975121	abr/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	2535104180832003-18	CHOCOLATA	0430344134	ago/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25351214923200268	EVIR	0790121126	abr/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	250000166709360	ISOFORINE	0690722129	mar/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25992013429-72	MEDICAINA	063394120	fev/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25351.719364/2008-73	SEDADOR	0563191123	jan/18
DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACEUTICA LTDA	25351245637200714	BENICARANLO	0577160129	abr/18
DENTISPLY IND COM LTDA	253510178220115	CITANEST 3% COM OCTAPRESSIN	0617527129	fev/18
DIFFLUCAP - CHEMOBRAS QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA	250000192589805	ULCESTOP	0960014121	mai/18
DIVINA DISTRIBUIDORA DE VITAMINAS NATURAIS SUNDOWN REXALL DO BRASIL LTDA	25351.387180/2007-59	SON C	0714324129	mar/18
DR. REDDYS FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA	25351498606200618	RIPEVIL	0774091126	mar/18
EMS S/A	25000.012395/95-77	ANTIVIRAX	0578758121	jan/18
EMS S/A	25351213647200211	CELERGIN	0690753129	mar/18
EMS S/A	25351.204795/2002-44	CETOCONAZOL + DIPROPIONATO DE BETAMETASONA	0595144125	fev/18
EMS S/A	25351.204798/2002-88	CETOCONAZOL + DIPROPIONATO DE BETAMETASONA	0595150120	fev/18
EMS S/A	25351.204520/2002-19	CETOCONAZOL + DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + SULFATO DE NEOMICINA	0417014128	jan/18
EMS S/A	25351.204513/2002-17	CETOCONAZOL + DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + SULFATO DE NEOMICINA	0516674128	jan/18
EMS S/A	25351.016990/2003-08	Cetorolaco de Trometamina	0910647122	jun/18
EMS S/A	25351.361527/2007-66	CLONAZEPAM	0924864121	jun/18
EMS S/A	25351.309492/2007-51	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA	0940744128	jun/18
EMS S/A	25351.214030/2002-12	ANPOTERICINA B	0595170124	fev/18
EMS S/A	25351.175248/2002-18	DICLOFENACO DIETILAMONIO	0426371125	jun/18
EMS S/A	25351.146594/2002-66	ENERGIL C AMINO	0727053124	abr/18
EMS S/A	25351.633830/2007-28	ENERGIL ZINCO	0989542126	jul/18
EMS S/A	2535100276202	ESCIAMO DIMETILV	0843764125	mar/18
EMS S/A	250000078819627	FLUCOCIN	1028250125	jun/18
EMS S/A	25351.202645/2002-04	FLUCONAZOL	0535610125	ago/18
EMS S/A	253510013440298	FLUTIBINA	0656250127	fev/18
EMS S/A	25992.003974/60	FRUXOPEL	0618500122	fev/18

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102013090900056

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

*[Handwritten signatures and initials]*

*[Handwritten mark: B]*

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **22/12/2017 07:45:39 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 870614

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **18/12/2018 15:06:08 (hora local)**.

<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 24851812170946330967-1 a 24851812170946330967-6

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b0d7a61026467bde26281dc562420b8c62259e3ce1947a7bcb0d8fad461c5a50aea4eb49329550caaa1d204410522372188d97dc2e0fd3789dded1f14729dccc81



*[Handwritten signatures and initials]*



RESOLUÇÃO - RE Nº 308, DE 3 DE FEVEREIRO DE 2017

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

Table with columns: Empresa, Processo, Nome do Produto, Expediente, and Vencimento do Registro. Lists various pharmaceutical products and their registration details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 313, DE 3 DE FEVEREIRO DE 2017

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 314, DE 3 DE FEVEREIRO DE 2017

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

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

20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 28 + BL AL PLAS TRANS X 14 + BL AL PLAS TRANS X 28 OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 1010201702060025

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.

ITEM 46 e 83

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código: CH 65 970-9 Autenticação Digital



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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **28/03/2018 16:15:44 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 941798

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **22/03/2019 11:12:08 (hora local)**.

<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 24852203181025360805-1

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

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b3356654fde793da76b63830b1ca1dbb7b86e800617ce3cd5556d763e215283e8ea4eb49329550caaa1d20441052237214b6482cb92323a5eb3dc78b00a68d6e3



Handwritten signatures and initials.

Item 46  
Cristalino  
004366  
004 X 0

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: REGENCEL

<b>Nome da Empresa</b> <b>Detentora do Registro</b>	LATINFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA	<b>CNPJ</b>	60.084.456/0001- 09	<b>Autorização</b>	1.01.725-0
<b>Processo</b>	25351.005817/0170	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	16/08/2001
<b>Nome do Produto</b>	REGENCEL	<b>Registro</b>	117250014	<b>Vencimento do registro</b>	16/08/2021
<b>Princípio Ativo</b>	ACETATO DE RETINOL, AMINOÁCIDOS, CLORANFENICOL, levometionina			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	OUTROS MEDICAMENTOS COM AÇÃO NO APARELHO VISUAL			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10.000 UI/G + 25 MG/G + 5 MG/G + 5 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G <b>ATIVA</b>	1172500140013	POMADA OFTALMICA	16/08/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ACETATO DE RETINOL AMINOÁCIDOS levometionina CLORANFENICOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>LATINFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA - COTIA - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Voltar



Item 83  
Cristalio- 004367  
004/01



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.122, DE 28 DE ABRIL DE 2016

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

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

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

- NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO
VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP
-43640754000119
BROMIDRATO DE GALANTAMINA 25351.5601372013-
10 155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
0802133/13-3
0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
28 0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
56 0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
14 0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
56 0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
14 0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
14 0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
7 0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
7 0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
200 (EMB HOSP) 0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
100 (EMB HOSP) 0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
28 0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
56 0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
200 (EMB HOSP) 0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
200 (EMB HOSP) 0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
100 (EMB HOSP) 0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
100 (EMB HOSP) 0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
7 0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
28 LABORATÓRIO FARMACÉUTICO ELOFAR LTDA
83874628000143
TINDAZOL + TIOCONAZOL
Azastel 25351.0115302015-18
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMI-
LAR 0017582/15-0
0000000000 24 Meses
30 MG/G + 20 MG/G CREM VAG CT BG AL X 35 G + 7
APLICADORES
0000000000 24 Meses
30 MG/G + 20 MG/G CREM VAG 25 CT BG AL X 35 G
+ 175 APLICADORES (EMB HOSP)
CITRATO DE SILDENAFILA
POTENZA 25351.420818/2012-50
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMI-
LAR 0601794/12-1
0000000000 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 2

- 0000000000 24 Meses
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 4
0000000000 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 1
0000000000 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 4
0000000000 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 8
0000000000 24 Meses
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 2
LIBBS FARMACEUTICA LTDA 61230314000175
CANDESARTANA CILEXETILA
VENZER 25351.672891/2012-21
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMI-
LAR 0963429/12-1
0000000000 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
0000000000 24 Meses
32 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
0000000000 24 Meses
8 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
0000000000 24 Meses
32 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
0000000000 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
0000000000 24 Meses
8 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
MUNDIPHARMA BRASIL PRODUTOS MÉDICOS E
FARMACÉUTICOS LTDA 15127898000130
BUPRENORFINA
Resúvia 25351.610397/2013-66
156 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO DE FORMA
FARMACÉUTICA NOVA NO PAÍS 0873838/13-1
0000000000 18 Meses
20 MG ADES TRANS CT ENV X 4
0000000000 18 Meses
20 MG ADES TRANS CT ENV X 2
0000000000 18 Meses
5 MG ADES TRANS CT ENV X 2
0000000000 18 Meses
10 MG ADES TRANS CT ENV X 4
0000000000 18 Meses
10 MG ADES TRANS CT ENV X 2
0000000000 18 Meses
5 MG ADES TRANS CT ENV X 4
5 TORRENT DO BRASIL LTDA 33078528000132
ROSUVASTATINA CÁLCICA 25351.089256/2009-22
1414 GENCERICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRA-
ÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS 0232837/14-2
0000000000 Anos(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 60
0000000000 Anos(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 100
0000000000 Anos(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 200
0000000000 Anos(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 10
0000000000 Anos(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 30
0000000000 Anos(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 20

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.123, DE 28 DE ABRIL DE 2016

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

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

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

- NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO
VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
AVERT LABORATORIOS LTDA 44211936000137
AESCLUSUS HIPPOCASTANUM L
NOVARRUTINA 25991.010214/79 09/2014
10778 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - ALTERAÇÃO
OU INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO 0705979/14-5
1.0174.0027.002-6 24 Meses
625 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML
Laboratórios Bago do Brasil S/A 04748181000947
MALEATO DE ENALAPRIL
GLOTTEN 25351.045814/2009-95
1979 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRA-
ÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS. 0379024/14-0
0000000000 24 Meses

- 10,0 MG COM CT BL AL/AL X 30
0000000000 24 Meses
5,0 MG COM CT BL AL/AL X 30

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.124, DE 28 DE ABRIL DE 2016

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

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

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

- NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO
VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
Althara S.A Indústria Farmacêutica 48344725000719
DROSOPRENOVA + ETINILESTRADIOL
VINYC 25351.695684/2011-91 06/2019
1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTA-
ÇÃO COMERCIAL 1297894/16-9
3 MG + 0,2 MG COM REV CT BL CALEND AL PLAS
TRANS X 24 + 4 PLACEBOS
1.3517.0011.003-7 18 Meses
3 MG + 0,2 MG COM REV CT BL CALEND AL PLAS
TRANS X 24 + 4 PLACEBOS
1.3517.0011.004-5 18 Meses
3 MG + 0,2 MG COM REV CT BL CALEND AL PLAS
TRANS X 24 + 4 PLACEBOS
BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA
49475835000106
LOSARTAN POTÁSSICO + HIDROCLOROTIAZIDA
ARADOIS H 25351.016204/01-12 10/2021
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE ME-
DICAMENTO 1254397/16-7
1.0974.0140.007-5 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 15
1.0974.0140.008-3 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
1.0974.0140.009-1 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 100
(EMB HOSP)
1.0974.0140.010-5 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 15
1.0974.0140.011-3 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
1.0974.0140.012-1 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 100
(EMB HOSP)
1.0974.0140.016-4 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 45
1.0974.0140.017-2 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60
1.0974.0140.018-0 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 90
1.0974.0140.019-9 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 45
1.0974.0140.020-2 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 90
1.0974.0140.021-0 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60
BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEU-
TICA S.A 05161069000110
CARBOCISTEINA
MUCOCISTEIN 25351.541583/2011-15 09/2021
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE ME-
DICAMENTO 1212835/16-0
1.5584.0289.001-8 24 Meses
50 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML
1.5584.0289.002-6 24 Meses
20 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML
1.5584.0289.003-4 24 Meses
50 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML (EMB
HOSP)
1.5584.0289.004-2 24 Meses
20 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML (EMB
HOSP)
1.5584.0289.005-0 24 Meses
50 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + COP
1.5584.0289.006-0 24 Meses
20 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + COP
1.5584.0289.007-7 24 Meses
50 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP
(EMB HOSP)
1.5584.0289.008-5 24 Meses
20 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP
(EMB HOSP)
EMS S/A 575073780000565
HEMITARTARATO DE RIVASTIGMINA

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/acmunicidade.html>, pelo código 10102016050200019

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.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS...
Autenticação Digital
De acordo com o artigo 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6 Inc. XII
da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel
do documento apresentado e conteúdo nesse ato. O referido é verdade. Dou fe.
Cód. Autenticação: 24852003181653050250-1; Data: 20/03/2018 16:54:36
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGQ35346-SIR7;
Valor Total do Ato: R\$ 4,23
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Item 83  
Cristalio

Handwritten signatures and initials.





25351.736813/2009-42 09/2021  
 143 GENEÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1280078/16-3  
 1.0235.1044.001-5 24 Meses  
 1.5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 14  
 1.0235.1044.002-3 24 Meses  
 1.5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 15  
 1.0235.1044.003-1 24 Meses  
 1.5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 20  
 1.0235.1044.004-1 24 Meses  
 1.5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 28  
 1.0235.1044.005-8 24 Meses  
 1.5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 30  
 1.0235.1044.006-6 24 Meses  
 1.5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 56  
 1.0235.1044.007-4 24 Meses  
 1.5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 80 (EMB HOSP)  
 1.0235.1044.008-2 24 Meses  
 1.5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP)  
 1.0235.1044.009-0 24 Meses  
 3.0 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 14  
 1.0235.1044.010-4 24 Meses  
 3.0 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 15  
 1.0235.1044.011-2 24 Meses  
 3.0 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 20  
 1.0235.1044.012-0 24 Meses  
 3.0 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 28  
 1.0235.1044.013-9 24 Meses  
 3.0 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 30  
 1.0235.1044.014-7 24 Meses  
 3.0 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 56  
 1.0235.1044.015-5 24 Meses  
 3.0 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 80 (EMB HOSP)  
 1.0235.1044.016-3 24 Meses  
 3.0 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP)  
 1.0235.1044.017-1 24 Meses  
 4.5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 14  
 1.0235.1044.018-1 24 Meses  
 4.5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 15  
 1.0235.1044.019-8 24 Meses  
 4.5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 20  
 1.0235.1044.020-1 24 Meses  
 4.5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 28  
 1.0235.1044.021-1 24 Meses  
 4.5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 30  
 1.0235.1044.022-8 24 Meses  
 4.5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 56  
 1.0235.1044.023-6 24 Meses  
 4.5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 80 (EMB HOSP)  
 1.0235.1044.024-4 24 Meses  
 4.5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP)  
 1.0235.1044.025-2 24 Meses  
 6.0 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 14  
 1.0235.1044.026-0 24 Meses  
 6.0 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 15  
 1.0235.1044.027-9 24 Meses  
 6.0 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 20  
 1.0235.1044.028-7 24 Meses  
 6.0 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 28  
 1.0235.1044.029-5 24 Meses  
 6.0 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 30  
 1.0235.1044.030-9 24 Meses  
 6.0 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 56  
 1.0235.1044.031-7 24 Meses  
 6.0 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 80 (EMB HOSP)  
 1.0235.1044.032-5 24 Meses  
 6.0 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP)  
 EMS SIGMA PHARMA LTDA 00923140000131  
 DROSPIRENONA + ETINILESTRADIOL  
 DALYNE 25351.602691/2010-45 09/2021  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1299847/16-8  
 1.3569.0642.001-6 24 Meses  
 3 MG + 0,03 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS OPC X 21  
 1.3569.0642.002-4 24 Meses  
 3 MG + 0,03 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 21  
 FARMOQUÍMICA S/A 33349473000158  
 TIOCONAZOL + TINIDAZOL  
 GYNOMAX 25000.012060/06-30 12/2021  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1264780/16-2  
 1.0390.0115.001-5 24 Meses  
 100 MG/5 G + 150 MG/5 G CREM VAG CT BG AL 35 G + 7 APLIC  
 GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A 03485572000104  
 CETOCONAZOL + DIPROPIONATO DE BETAMETASO-

CONACORT 25351.029814/2006-71 08/2021  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1287723/16-9  
 1.5423.0070.001-9 24 Meses  
 20 MG/G + 0,5 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G  
 1.5423.0070.002-7 24 Meses  
 20 MG/G + 0,5 MG/G CREM DERM CX 60 BG AL X 30 G (EMB HOSP)  
 1.5423.0070.003-5 24 Meses  
 20 MG/G + 0,5 MG/G POM DERM CT BG AL X 30 G  
 1.5423.0070.004-3 24 Meses  
 20 MG/G + 0,5 MG/G POM DERM CX 60 BG AL X 30 G (EMB HOSP)  
 Cloridrato de Ambroxol 25351.030152/2006-81 07/2021  
 143 GENEÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1194955/16-4  
 1.5423.0067.001-2 24 Meses  
 6,0 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED  
 1.5423.0067.002-0 24 Meses  
 6,0 MG/ML XPE CX 60 FR VD AMB X 120 ML + 60 CP MED (EMB HOSP)  
 1.5423.0067.003-9 24 Meses  
 3,0 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED  
 1.5423.0067.004-7 24 Meses  
 3,0 MG/ML XPE CX 60 FR VD AMB X 120 ML + 60 CP MED (EMB HOSP)  
 1.5423.0067.005-5 24 Meses  
 6,0 MG/ML XPE CT FR PEAD X 120 ML + CP MED  
 1.5423.0067.006-3 24 Meses  
 6,0 MG/ML XPE CX 60 FR PEAD X 120 ML + 60 CP MED (EMB HOSP)  
 1.5423.0067.007-1 24 Meses  
 3,0 MG/ML XPE CT FR PEAD X 120 ML + CP MED  
 1.5423.0067.008-1 24 Meses  
 3,0 MG/ML XPE CX 60 FR PEAD X 120 ML + 60 CP MED (EMB HOSP)  
 CLORIDRATO DE BROMEXINA 25351.350189/2009-23 08/2021  
 143 GENEÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1219462/16-0  
 1.5423.0176.001-5 24 Meses  
 0,8MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100ML + CP MED  
 1.5423.0176.002-3 24 Meses  
 0,8MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100ML + 50 CP MED (EMB HOSP)  
 1.5423.0176.003-1 24 Meses  
 0,8MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120ML + CP MED  
 1.5423.0176.004-1 24 Meses  
 0,8MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120ML + 50 CP MED (EMB HOSP)  
 1.5423.0176.005-8 24 Meses  
 0,8MG/ML XPE CT FR PLAS X 100ML + CP MED  
 1.5423.0176.006-6 24 Meses  
 0,8MG/ML XPE CX 50 FR PLAS X 100ML + 50 CP MED (EMB HOSP)  
 1.5423.0176.007-4 24 Meses  
 0,8MG/ML XPE CT FR PLAS X 120ML + CP MED  
 1.5423.0176.008-2 24 Meses  
 0,8MG/ML XPE CX 50 FR PLAS X 120ML + 50 CP MED (EMB HOSP)  
 1.5423.0176.009-0 24 Meses  
 1,6MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100ML + CP MED  
 1.5423.0176.010-4 24 Meses  
 1,6MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100ML + 50 CP MED (EMB HOSP)  
 1.5423.0176.011-2 24 Meses  
 1,6MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120ML + CP MED  
 1.5423.0176.012-0 24 Meses  
 1,6MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120ML + 50 CP MED (EMB HOSP)  
 1.5423.0176.013-9 24 Meses  
 1,6MG/ML XPE CT FR PLAS X 100ML + CP MED  
 1.5423.0176.014-7 24 Meses  
 1,6MG/ML XPE CX 50 FR PLAS X 100ML + 50 CP MED (EMB HOSP)  
 1.5423.0176.015-5 24 Meses  
 1,6MG/ML XPE CT FR PLAS X 120ML + CP MED  
 1.5423.0176.016-3 24 Meses  
 1,6MG/ML XPE CX 50 FR PLAS X 120ML + 50 CP MED (EMB HOSP)  
 GERMED FARMACÉUTICA LTDA 45992062000165  
 AZATIOPRINA  
 JMUSUPREX 25000.013933/95-22 08/2021  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1264735/16-7  
 1.0583.0003.004-2 24 Meses  
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMB HOSP)  
 1.0583.0003.005-0 24 Meses  
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 50  
 HIPOLABOR FARMACÉUTICA LTDA 1957020000110  
 CLORIDRATO DE RANITIDINA 25351.467452/2005-31 10/2021  
 143 GENEÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1918466/16-1  
 1.1343.0140.001-2 24 Meses  
 25 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 2 ML  
 1.1343.0140.002-0 24 Meses

25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)  
 LATINOFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA 60084456000109  
 OFLOXACINO  
 NOSTIL 25351.031280/00-95 08/2021  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1255584/16-3  
 1.1725.0016.001-4 24 Meses  
 3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML  
 TOBRAMICINA  
 TOBRACIN 25351.031286/00-71 08/2021  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1274357/16-7  
 1.1725.0017.002-8 24 Meses  
 3 MG/ML POM OFT CT BG AL X 3,5 G  
 1.1725.0017.003-6 24 Meses  
 3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML  
 DEXTRANO + HIPROMELOSE  
 DEXTRANO 70 + HIPROMELOSE 25351.031287/00-34 08/2021  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1255592/16-4  
 1.1725.0013.001-8 24 Meses  
 1,0 MG/ML + 3,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML  
 LACRIBELL  
 1.1725.0013.002-6 24 Meses  
 1,0 MG/ML + 3,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 15 ML  
 LACRIBELL  
 1.1725.0013.003-4 24 Meses  
 1,0 MG/ML + 3,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML  
 LACRIBELL  
 CLORIDRATO DE PILOCARPINA  
 PILOCAN 25351.031288/00-05 08/2021  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 127373/16-9  
 1.1725.0019.003-7 24 Meses  
 20 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 10 ML  
 1.1725.0019.004-5 24 Meses  
 40 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 10 ML  
 1.1725.0019.005-3 24 Meses  
 20 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML  
 1.1725.0019.006-1 24 Meses  
 40 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML  
 LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 05044984000126  
 DICLOFENACO SÓDICO 25351.357883/2010-15 08/2021  
 143 GENEÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1287434/16-5  
 1.6773.0350.001-1 24 Meses  
 50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 1.6773.0350.002-8 24 Meses  
 50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 15  
 1.6773.0350.003-6 24 Meses  
 50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 20  
 1.6773.0350.004-4 24 Meses  
 50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 1.6773.0350.005-2 24 Meses  
 50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB FRAC)  
 1.6773.0350.006-0 24 Meses  
 50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB HOSP)  
 1.6773.0350.007-9 24 Meses  
 50 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)  
 MALEATO DE ENALAPRIL 25351.676265/2010-03 09/2021  
 143 GENEÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1314719/16-6  
 1.6773.0267.001-9 24 Meses  
 5 MG COM CT BL AL / AL X 10  
 1.6773.0267.002-7 24 Meses  
 5 MG COM CT BL AL / AL X 20  
 1.6773.0267.003-5 24 Meses  
 5 MG COM CT BL AL / AL X 30  
 1.6773.0267.004-3 24 Meses  
 5 MG COM CT BL AL / AL X 40  
 1.6773.0267.005-1 24 Meses  
 5 MG COM CT BL AL / AL X 60  
 1.6773.0267.016-7 24 Meses  
 5 MG COM CT BL AL / AL X 90  
 1.6773.0267.017-5 24 Meses  
 5 MG COM CT BL AL / AL X 240 (EMB HOSP)  
 1.6773.0267.024-8 24 Meses  
 10 MG COM CT BL AL / AL X 90  
 1.6773.0267.025-6 24 Meses  
 10 MG COM CT BL AL / AL X 240 (EMB HOSP)

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html> pelo código 10102016050200020

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

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CHA 08.876-9  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 315 - Bairro dos Estados - Rio de Janeiro, RJ - CEP: 20060-900 - Fone: (21) 2543.5000 - Fax: (21) 2543.5004

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

**Cód. Autenticação: 24852003181653050250-2; Data: 20/03/2018 16:54:35**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGQ35347-9G37.  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,23

Bel. Vêlber de Miranda Cavalcanti  
 Titular Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Handwritten signatures and initials, including a large signature and several smaller initials and marks.

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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida seqüência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **28/03/2018 15:03:43 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 940253

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **21/03/2019 12:51:59 (hora local)**.

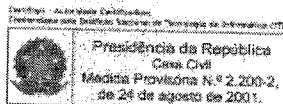
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 24852003181653050250-1 a 24852003181653050250-2

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

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b3356654fde793da76b63830b1ca1dbb792ba66ccac53d70a951423c0b4673284ea4eb49329550caaa1d20441052237219762ebf9b9f831c38b637105f68cf4d3



Handwritten signatures and initials, including a large signature on the right and several smaller ones below it.



**SIVISA Sistema de Informação em Vigilância Sanitária**  
**SUS - Sistema Único de Saúde**  
**VIGILÂNCIA SANITÁRIA**  
**COTIA**

004370  
004 X/4  
ag

<b>LICENÇA DE FUNCIONAMENTO</b>	
Nº CEVS: <b>351300903-212-000009-1-4</b>	DATA DE VALIDADE: <b>18/08/2018</b>

NOTA: ESTE DOCUMENTO CONTÉM 2 PÁGINA(S)

Nº PROCESSO:		
Nº PROTOCOLO:	<b>30941/2017</b>	Data do Protocolo: <b>10/07/2017</b>
SUBGRUPO:	<b>FABRIL</b>	
AGRUPAMENTO:	<b>INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS</b>	
ATIVIDADE ECONÔMICA-CNAE:	<b>2121-1/01 FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS ALOPÁTICOS PARA USO HUMANO</b>	
OBJETO LICENCIADO:	<b>ESTABELECIMENTO</b>	

<b>DETALHE:</b>		
RAZÃO SOCIAL:	<b>LATINOFARMA INDÚSTRIAS FARMACÊUTICAS LTDA</b>	CNPJ ALBERGANTE:
NOME FANTASIA:	<b>LATINOFARMA</b>	
CNPJ / CPF:	<b>60.084.456/0001-09</b>	
LOGRADOURO:	<b>RUA DOUTOR TOMAS SEPE</b>	NÚMERO: <b>489</b>
COMPLEMENTO:		
BAIRRO:	<b>JARDIM DA GLÓRIA</b>	
MUNICÍPIO:	<b>COTIA</b>	
CEP:	<b>06711-270</b>	UF: <b>SP</b>
PÁGINA DA WEB:		

RESPONSÁVEL LEGAL: <b>CARLOS TEIXEIRA RAMOS</b>	
CPF: <b>87198550878</b>	
Nº INSCR. CONSELHO PROF:	CONSELHO REGIONAL: <b>N/A</b>
	UF:

RESPONSÁVEL TÉCNICO: <b>JANAINA ANGELICA DE SOUZA ROBERTO</b>	
CPF: <b>17848227871</b>	
Nº INSCR. CONSELHO PROF: <b>27185</b>	CONSELHO REGIONAL: <b>CRF</b>
	UF: <b>SP</b>

RESPONSÁVEL TÉCNICO SUBSTITUTO: <b>ANA MARIA RIBEIRO LEITE</b>	
CPF: <b>00743796748</b>	
Nº INSCR. CONSELHO PROF: <b>38775</b>	CONSELHO REGIONAL: <b>CRF</b>
	UF: <b>SP</b>

RESPONSÁVEL TÉCNICO SUBSTITUTO: <b>FERNANDA CARMASSIO</b>	
CPF: <b>31851451862</b>	
Nº INSCR. CONSELHO PROF: <b>52634</b>	CONSELHO REGIONAL: <b>CRF</b>
	UF: <b>SP</b>

*Ednaldo José da Silva*  
**Ednaldo José da Silva**  
 Coord. da Divisão de Vigilância  
 Sanitária - Cotia - SP

Handwritten initials and signatures.

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELionato DE NOTAS - Código CNJ 36.576-0  
 Rua: Presidente Epitácio Paulo, 1145 - Bairro: São Estêvão - Jd. Paraíso - CEP: 13033-200 - www.azvedobastos.com.br - Tel.: (13) 3343-4444 - Fax: (13) 3343-4444

**Autenticação Digital**

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

**Cód. Autenticação: 24851610170947080269-1; Data: 16/10/2017 09:55:30**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFV09464-RZWZ,  
 Valor Total do Ato: RS 4,12

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti  
 Titular

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

B

004 X 05

### LICENÇA DE FUNCIONAMENTO

Nº CEVS: 351300903-212-000009-1-4

DATA DE VALIDADE: 18/08/2018

ATIVIDADES AUTORIZADAS E CLASSES DE PRODUTOS - Indústria / Importadora / Exportadora / Farmácia de Manipulação

**CLASSE DE PRODUTO:**

INSUMO FARMACÊUTICO

- ARMAZENAR
- IMPORTAR PARA USO PRÓRIO

INSUMO FARMACÊUTICO SUJEITO AO CONTROLE ESPECIAL

- ARMAZENAR
- IMPORTAR PARA USO PRÓRIO

MEDICAMENTO

- ARMAZENAR
- DISTRIBUIR
- EMBALAR
- EXPEDIR
- EXPORTAR
- FABRICAR
- IMPORTAR
- TRANSPORTAR

MEDICAMENTO SUJEITO AO CONTROLE ESPECIAL

- ARMAZENAR
- DISTRIBUIR
- EMBALAR
- EXPEDIR
- EXPORTAR
- FABRICAR
- IMPORTAR
- TRANSPORTAR

**CATEGORIA: ALOPÁTICOS - ANTIBIÓTICOS**

- COLÍRIO
- POMADA OFTÁLMICA

**CATEGORIA: ALOPÁTICOS - DEMAIS CATEGORIAS**

- COLÍRIO
- POMADA OFTÁLMICA

O(A) AUTORIDADE SANITÁRIA DA VIGILÂNCIA SANITÁRIA DE COTIA CONCEDE A PRESENTE LICENÇA DE FUNCIONAMENTO, SENDO QUE SEU (S) RESPONSÁVEL(IS) ASSUME (M) CONHECER A LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE E CUMPRÍ-LA INTEGRALMENTE, INCLUSIVE EM SUAS FUTURAS ATUALIZAÇÕES, OBSERVANDO AS BOAS PRÁTICAS REFERENTES ÀS ATIVIDADES E OU SERVIÇOS PRESTADO, RESPONDENDO CIVIL E CRIMINALMENTE PELO NÃO CUMPRIMENTO DE TAIS EXIGÊNCIAS, FICANDO, INCLUSIVE, SUJEITO (S) AO CANCELAMENTO DESTES DOCUMENTOS. ASSUMEM AINDA INTEIRA RESPONSABILIDADE PELA VERACIDADE DAS INFORMAÇÕES AQUI PRESTADAS PARA O EXERCÍCIO DAS ATIVIDADES RELACIONADAS E DECLARAM ESTAR CIENTES DA OBRIGAÇÃO DE PRESTAR ESCLARECIMENTOS E OBSERVAR AS EXIGÊNCIAS LEGAIS QUE VIEREM A SER DETERMINADAS PELO ÓRGÃO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA COMPETENTE, EM QUALQUER TEMPO, NA FORMA PREVISTA NO ARTIGO 95 DA LEI ESTADUAL 10.083 DE 23 DE SETEMBRO DE 1998.

**COTIA**

18/08/2017

LOCAL

DATA DE DEFERIMENTO

*[Handwritten Signature]*  
 AUTORIDADE SANITÁRIA

CIENTE:

*[Handwritten Signature]*

15/09/2017

DATA DE CIÊNCIA

*[Handwritten Signature]*  
 Ednaldo José da Silva  
 Coord. da Divisão de Vigilância  
 Sanitária - Cotia - SP

ASSINATURA DO RESPONSÁVEL TÉCNICO

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELADO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-6  
 Rua Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Bairro Dom Estrela - 13060-000 - Cotia - SP - Tel: (11) 4144-4444

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 62 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cód. Autenticação: 24851610170947080269-2; Data: 16/10/2017 09:55:30**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFD09463-EYPG;  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valter de Miranda Cavalcanti Titular  
 Confirma os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

(B)

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **18/10/2017 07:48:46 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 834544

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **16/10/2018 09:57:12 (hora local)**.

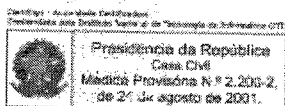
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 24851610170947080269-1 a 24851610170947080269-2

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

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b10bcb1ae49c411a21e619633371f3177cf42e8c2dd9a9e4beac9848d3890b8b8ea4eb49329550caaa1d204410522372127ee9c8c9d9b77304b9f2b2ed0425389





004373  
09

004X07

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.346, DE 12 DE JUNHO DE 2009**

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando o art. 4º e os parágrafos 1º e 2º, do art. 3º, da RDC 66, de 5 de outubro de 2007, e o parecer técnico, resolve:  
Art. 1º Conceder a Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.  
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir da sua publicação.  
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: Laboratório Maheira Ltda.	CNPJ: 05.806.579/0001-93
ENDEREÇO: Av. Francisco Sá	
N.º 7.200	BAIRRO: Barra do Ceará
	CEP: 06310-003
MUNICÍPIO: Brasília	UF: DF
Autorização de Funcionamento n.º: 1.08.227-4	
Certificação de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Sólidos: Pils	
Líquidos: Soluções e suspensões	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.347, DE 12 DE JUNHO DE 2009**

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando a solicitação de inspeção pela empresa Eli Lilly do Brasil Ltda., CNPJ nº 43.940.618/0001-44, Autorização de Funcionamento n.º 1.01.260-3 e Autorização Especial n.º 1.20.030-7, considerando ainda o parecer da área técnica e que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder a Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação para fins de exportação para o Brasil.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir da sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

RAZÃO SOCIAL: Lilly do Brasil, Inc.
ENDEREÇO: 65ª Infância Road, Km 12/6, Cavallari
PAIS: Porto Rico
Certificação de Boas Práticas para a Linha de Produção - Forma Farmacêuticas
Sólidos: Cápsulas (granul)
Líquidos: amido
Produtos injetivos a contêiner especial: Cápsulas (granul)

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.348, DE 12 DE JUNHO DE 2009**

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria n.º 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Alterar Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: POLIMED COMERCIO DE MATERIAIS HOSPITALARES LTDA  
 ENDEREÇO: RUA DAS HORTÊNCIAS, Nº 55  
 BAIRRO: VILA MARIANA CEP: 04051000 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 06.265.596/0001-38  
 PROCESSO: 25351.302163/2006-79 AUTORIZ/MS: 1.06755.6  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

**EMPRESA: LATINOFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA**

ENDEREÇO: R TOMAS SEPE 489  
 BAIRRO: JD DA GLÓRIA CEP: 6711270 - COTIA/SP  
 CNPJ: 60.084.456/0001-09  
 PROCESSO: 25000.005828/89-44 AUTORIZ/MS: 1.01725.0  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EMBALAR: MEDICAMENTO  
 EXPORTAR: MEDICAMENTO  
 FABRICAR: MEDICAMENTO  
 IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 REEMBALAR: MEDICAMENTO  
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

**EMPRESA: DISTRIMIX DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA**

ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE TANCREDO NEVES, Nº 1108  
 BAIRRO: ESPANADA CEP: 35300102 - CARATINGA/MG  
 CNPJ: 01.417.694/0001-20  
 PROCESSO: 25351.002810/00-33 AUTORIZ/MS: 1.04704.7  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.349, DE 12 DE JUNHO DE 2009**

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria n.º 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Cancelar Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: REDE FÁCIL - DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA SENADOR VITORINO FREIRE, Nº 481  
 BAIRRO: RETIRO NATAL CEP: 65010580 - SÃO LUÍS/MA  
 CNPJ: 06.248.669/0001-83  
 PROCESSO: 25014.002626/2007-15 AUTORIZ/MS: 1.07249.5  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.350, DE 12 DE JUNHO DE 2009**

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria n.º 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Cancelar Autorização Especial de Funcionamento para Empresa de Medicamentos, constante no anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: FARMA LOGÍSTICA E ARMAZENS GERAIS LTDA  
 ENDEREÇO: RODÓVIA PRESIDENTE CASTELO BRANCO, Nº 11370, G.B  
 BAIRRO: JARDIM MUTINGA CEP: 06463400 - BARUERI/SP  
 CNPJ: 04.019.475/0004-23  
 PROCESSO: 25351.346492/2006-21 AUTORIZ/MS: 1.21807.9  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.351, DE 12 DE JUNHO DE 2009**

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria n.º 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: VITOR COELHO HOSPITALAR E FARMACEUTICA LTDA  
 ENDEREÇO: AV. SEBASTIÃO PEDRO JUNQUEIRA Nº 764  
 BAIRRO: EL DORADO CEP: 75115110 - ANÁPOLIS/GO  
 CNPJ: 10.495.972/0001-58  
 PROCESSO: 25351.133853/2009-21 AUTORIZ/MS: 1.07746.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: COMERCIAL IRMÃOS RODRIGUES LTDA  
 ENDEREÇO: RUA PAULO FRONTINI, 1166  
 BAIRRO: MONTE CASTELO CEP: 65031360 - SÃO LUÍS/MA  
 CNPJ: 10.576.901/0001-80  
 PROCESSO: 25351.280051/2009-38 AUTORIZ/MS: 1.07805.5  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.352, DE 12 DE JUNHO DE 2009**

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria n.º 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: CRUZMEDICA PRODUTOS MEDICOS LTDA-EPP  
 ENDEREÇO: RUA BARÃO DE CERRO AZUL, 417  
 BAIRRO: SANTA EUGENIA CEP: 26286050 - NOVA IGUAÇU/RJ  
 CNPJ: 04.332.815/0001-20  
 PROCESSO: 25351.087600/2009-19 AUTORIZ/MS: 1.22310.7  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: MEDILIVERY COMERCIO LTDA ME  
 ENDEREÇO: AV. HERMES FONTES 305 LOTE 02  
 BAIRRO: SÃO JOSE CEP: 49010360 - ARACAJU/SE  
 CNPJ: 07.301.958/0001-61  
 PROCESSO: 25351.127757/2009-21 AUTORIZ/MS: 1.22296.0  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: Profarma Distribuidora de Produtos Farmacêuticos S/A  
 ENDEREÇO: Rua Liberdade, 1051, Parte II  
 BAIRRO: Marechal Rondon CEP: 92020240 - CANOAS/RS  
 CNPJ: 45.453.214/0031-77  
 PROCESSO: 25351.250692/2008-41 AUTORIZ/MS: 1.22318.6  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA SEGUNDA RADIAL, Nº 363  
 BAIRRO: SETOR PEDRO LUDOVICO CEP: 74280090 - GOIÂNIA/GO  
 CNPJ: 05.443.348/0001-77

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 2º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06 070-0  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 142 - Bairro Dos Cristais - Belo Horizonte - MG - CEP: 31220-000 - Fone: (51) 3241-1044 - Fax: (51) 3241-1045

**Autenticação Digital**  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V nº 41 e 52 da Lei Federal 8.635/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cód. Autenticação: 24852908170946330066-1; Data: 29/08/2017 09:50:15**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFP94864-ITYM;  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bél. Valber de Miranda Cavalcanti  
 Titular  
 Confirma os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Handwritten signatures and initials.

Handwritten mark.

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **31/08/2017 08:45:01 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.nof.br](mailto:autentica@azevedobastos.nof.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 807252

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **29/08/2018 11:04:58 (hora local)**.

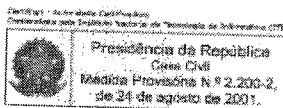
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 24852908170946330066-1

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b7f15d702f4aa93eb6f6a7cbfb3dcbe4f1328399fd291e88f6b533ba26338a87aea4eb49329550caaa1d20441052237214d406916ca4fdbc45f996f61a150d563



*Handwritten signatures and initials:*  
A large signature on the right side.  
A circled '2' below it.  
Other initials and marks scattered below.



004375 004X09

CURITIBA/PR /  
 COMERCIAL 36 Dias  
 2010070 BATOM (LIQUIDO, CREME OU SOLIDO)  
 TUBO PLASTICO  
 CAIXA DE CARTOLINA  
 BASTAO  
 287 Registro de Produto Grau de Risco 2  
 Em desacordo com a Legislação vigente  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-  
 LAGEM  
 CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-  
 PERIOR A 40° C)  
 BATOM LUZES RACCO FILTRO SOLAR SPHINGOCERYL  
 WAX  
 01/20 25351.310825/2005-01 000  
 CURITIBA/PR /  
 COMERCIAL 36 Dias  
 2010070 BATOM (LIQUIDO, CREME OU SOLIDO)  
 TUBO PLASTICO  
 CAIXA DE CARTOLINA  
 BASTAO  
 287 Registro de Produto Grau de Risco 2  
 Em desacordo com a Legislação vigente  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-  
 LAGEM  
 CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-  
 PERIOR A 40° C)  
 BATOM LUZES RACCO FILTRO SOLAR SPHINGOCERYL  
 WAX  
 01/21 25351.310825/2005-01 000  
 CURITIBA/PR /  
 COMERCIAL 36 Dias  
 2010070 BATOM (LIQUIDO, CREME OU SOLIDO)  
 TUBO PLASTICO  
 CAIXA DE CARTOLINA  
 BASTAO  
 287 Registro de Produto Grau de Risco 2  
 Em desacordo com a Legislação vigente  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-  
 LAGEM  
 CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-  
 PERIOR A 40° C)  
 BATOM LUZES RACCO FILTRO SOLAR SPHINGOCERYL  
 WAX  
 01/21 25351.310825/2005-01 000  
 CURITIBA/PR /  
 COMERCIAL 36 Dias  
 2010070 BATOM (LIQUIDO, CREME OU SOLIDO)  
 TUBO PLASTICO  
 CAIXA DE CARTOLINA  
 BASTAO  
 287 Registro de Produto Grau de Risco 2  
 Em desacordo com a Legislação vigente  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-  
 LAGEM  
 CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-  
 PERIOR A 40° C)  
 BATOM LUZES RACCO FILTRO SOLAR SPHINGOCERYL  
 WAX  
 01/51 25351.310825/2005-01 000  
 CURITIBA/PR /  
 COMERCIAL 36 Dias  
 2010070 BATOM (LIQUIDO, CREME OU SOLIDO)  
 TUBO PLASTICO  
 CAIXA DE CARTOLINA  
 BASTAO  
 287 Registro de Produto Grau de Risco 2  
 Em desacordo com a Legislação vigente  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-  
 LAGEM  
 CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-  
 PERIOR A 40° C)  
 BATOM LUZES RACCO FILTRO SOLAR SPHINGOCERYL  
 WAX  
 01/52 25351.310825/2005-01 000  
 CURITIBA/PR /  
 COMERCIAL 36 Dias  
 2010070 BATOM (LIQUIDO, CREME OU SOLIDO)  
 TUBO PLASTICO  
 CAIXA DE CARTOLINA  
 BASTAO  
 287 Registro de Produto Grau de Risco 2  
 Em desacordo com a Legislação vigente  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-  
 LAGEM  
 CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-  
 PERIOR A 40° C)  
 BATOM LUZES RACCO FILTRO SOLAR SPHINGOCERYL  
 WAX  
 01/53 25351.310825/2005-01 000  
 CURITIBA/PR /  
 COMERCIAL 36 Dias  
 2010070 BATOM (LIQUIDO, CREME OU SOLIDO)  
 TUBO PLASTICO  
 CAIXA DE CARTOLINA  
 BASTAO  
 287 Registro de Produto Grau de Risco 2  
 Em desacordo com a Legislação vigente  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-  
 LAGEM  
 CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-  
 PERIOR A 40° C)  
 BATOM LUZES RACCO FILTRO SOLAR SPHINGOCERYL  
 WAX  
 01/62 25351.310825/2005-01 000  
 CURITIBA/PR /  
 COMERCIAL 36 Dias  
 2010070 BATOM (LIQUIDO, CREME OU SOLIDO)  
 TUBO PLASTICO  
 CAIXA DE CARTOLINA  
 BASTAO  
 287 Registro de Produto Grau de Risco 2  
 Em desacordo com a Legislação vigente

RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-  
 LAGEM  
 CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-  
 PERIOR A 40° C)  
 BATOM LUZES RACCO FILTRO SOLAR SPHINGOCERYL WAX  
 01/64 25351.310825/2005-01 000  
 CURITIBA/PR /  
 COMERCIAL 36 Dias  
 2010070 BATOM (LIQUIDO, CREME OU SOLIDO)  
 TUBO PLASTICO  
 CAIXA DE CARTOLINA  
 BASTAO  
 287 Registro de Produto Grau de Risco 2  
 Em desacordo com a Legislação vigente  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-  
 LAGEM  
 CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-  
 PERIOR A 40° C)  
 RAMELK SERUM FACIAL CRONO REVERSOR DMAE AHA  
 PENTACARE FUCOGEL  
 25351.316837/2005-31 000  
 CURITIBA/PR /  
 COMERCIAL 36 Meses  
 2020084 CREME PARA A AREA DOS OLHOS  
 FRASCO DE VIDRO COM VALVULA DOSADORA  
 CAIXA DE CARTOLINA  
 CREME  
 287 Registro de Produto Grau de Risco 2  
 Em desacordo com a Legislação vigente  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-  
 LAGEM  
 CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-  
 PERIOR A 40° C)  
 C & R IND COM COSMETICOS LTDA 2.02464-9  
 BLOQUEADOR SOLAR FPS 30 ROSELIS  
 25351.062866/2005-78 000  
 SAO PAULO/SP /  
 COMERCIAL 24 Meses  
 2020091 PROTETOR SOLAR  
 FRASCO DE PLASTICO  
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
 LOCAO  
 287 Registro de Produto Grau de Risco 2  
 Em desacordo com a Legislação vigente  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-  
 LAGEM  
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA  
 ROTULAGEM  
 LABORATORIO VITA BRASILIS LTDA 2.03147-5  
 AGUA OXIGENADA CREMOSA PROFISIONAL VITA 20 VO-  
 LUMES  
 25351.119052/2005-12 000  
 PINHAIS/PR /  
 COMERCIAL 3 Anos(s)  
 2020132 AGUA OXIGENADA (10 A 40 VOL.) (INCLUIDAS AS  
 CREMOSAS, EXCEPTO OS PROD.  
 OFICINAIS)  
 FRASCO DE PLASTICO  
 CAIXA DE PAPELAO  
 CREME  
 287 Registro de Produto Grau de Risco 2 - Importado  
 Em desacordo com a Legislação vigente  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-  
 LAGEM  
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA  
 ROTULAGEM  
 REALCE IMPORT. EXPORT. DISTRIBUIÇÃO E PRESTAÇÃO  
 DE SERVICOS LTDA 2.03779-9  
 CREME HIDRATANTE EUTODERM ESENSATION 18  
 25351.002693/2005-39 000  
 ESTADOS UNIDOS /  
 PROFESSIONAL 5 Anos(s)  
 2010221 CREME PARA O ROSTO (PERFUMADOS OU NAO IN-  
 CLUINDO OS GEIS)  
 FRASCO DE PLASTICO  
 CAIXA DE PAPELAO  
 CREME  
 2871 Registro de Produto Grau de Risco 2 - Importado  
 Em desacordo com a Legislação vigente  
 USO PROFESSIONAL  
 CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SU-  
 PERIOR A 40° C)

ANEXO

AFFE DE PRODUTOS PARA SAÚDE

EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACEUTI-  
 COS E HOSPITALARES MOURA LTDA  
 CNPJ: 30.791.966/0001-55  
 PROCESSO: 25351.070709/2004-55  
 10112305W140 (8.02000.9) AUTORIZ/MS:  
 RP TECNICO: GRIZEPE CESAR MARQUES MELO  
 RP LEGAL: MARCOS ANTONIO PADUA DE MOURA  
 ENDEREÇO: AVENIDA OSVALDO HORTA AGUIRRE, Nº 51  
 BAIRRO: JARDIM CAMBURI CEP: 29092050 - VITORIA/ES  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATO  
 DISTRIBUIR: CORRELATO  
 EXPEDIR: CORRELATO  
 TRANSPORTAR: CORRELATO  
 EMPRESA: LATINFARMA INDÚSTRIAS FARMACÉUTICAS  
 LTDA.  
 CNPJ: 60.084.456/0001-09  
 PROCESSO: 25351.343985/2005-29  
 5X63X08Y6X0 (8.02664.3) AUTORIZ/MS:  
 RP TECNICO: MORIO SATO  
 RP LEGAL: FERMIN SANCHEZ VALLE  
 ENDEREÇO: RUA DR TOMAS SEPE 489  
 BAIRRO: JARDIM DA GLORIA CEP: 06711270 - COTIA/SP  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATO  
 DISTRIBUIR: CORRELATO  
 EMBALAR: CORRELATO  
 EXPORTAR: CORRELATO  
 FABRICAR: CORRELATO  
 IMPORTAR: CORRELATO  
 REEMBALAR: CORRELATO  
 TRANSPORTAR: CORRELATO  
 EMPRESA: PROEFARMA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FAR-  
 MACÊUTICOS S A  
 CNPJ: 45.453.214/0001-51  
 PROCESSO: 25351.344613/2005-10  
 659LXGH714X (8.02666.1) AUTORIZ/MS:  
 RP TECNICO:  
 RP LEGAL: MANOEL BIRMARCKER  
 ENDEREÇO: RUA LUJZ COUTINHO CAVALCANTI 649  
 BAIRRO: GUADALUPE CEP: 21675310 - RIO DE JANEIRO/RJ  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATO  
 DISTRIBUIR: CORRELATO  
 EMPRESA: TECNOFARMA INDUSTRIA E COM DE EMBA-  
 LAGENS LTDA EPP  
 CNPJ: 02.930.035/0001-55  
 PROCESSO: 25351.343998/2005-06  
 UXX22W33W530 (8.02665.7) AUTORIZ/MS:  
 RP TECNICO: ANTONIO BENEDITO BRIANTI  
 RP LEGAL: PEDRO PAULO CAMPOS JACINTO  
 ENDEREÇO: RUA JOAQUIM SEVERINO 17  
 BAIRRO: JD CUPECE CEP: 4652006 - SAO PAULO/SP  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATO  
 EMBALAR: CORRELATO  
 EXPEDIR: CORRELATO  
 REEMBALAR: CORRELATO  
 TRANSPORTAR: CORRELATO

Total de Empresas: 4

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.355, DE 22 DE SETEMBRO DE 2005

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de  
 Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria  
 nº. 249, de 14 de julho de 2005,  
 considerando o disposto no § 3º do art. 111 do Regulamento  
 Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000,  
 republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000;  
 considerando o art. 2º, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro  
 de 1976, resolve:  
 Art. 1º Indeferir os pedidos de alteração na autorização de  
 funcionamento das empresas constantes no anexo desta resolução.  
 Art. 2º Esta resolução entrará em vigor na data de sua pu-  
 blicação.

VICTOR HUGO COSTA TRAVASSOS DA ROSA  
ANEXO

EMPRESA: AMCOR FLEXIBLES BRASIL LTDA  
 CNPJ: 05.818.423/0001-37  
 PROCESSO: 25023.170063/2004-12  
 ENDEREÇO: RUA RIO JOAQUINHONHA 348  
 BAIRRO: JARDIM SANTO AMARO CEP: 86185260 - CAM-  
 BE/PR  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: PETICIONAMENTO EM DE-  
 SACORDO AS EXIGÊNCIAS CONTIDAS NA LEGISLAÇÃO VI-  
 GENTE E NÃO POSSUI ENCAMINHAMENTO DA VISA/LO-  
 CAL CONFORME PREVISTO NA PORTARIA SVS Nº  
 109/1994.INDEFERIMENTO COM BASE NO PARAGRAFO UNI-  
 CO DO ART. 2º DA RDC Nº 204/2005.

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.353, DE 22 DE SETEMBRO DE 2005

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de  
 Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria  
 nº. 249, de 14 de julho de 2005,  
 considerando o disposto no § 3º do art. 111 do Regimento  
 Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000,  
 republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000;  
 considerando o art. 2º, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro  
 de 1976, resolve:  
 Art. 1º Conceder os pedidos de autorização de funciona-  
 mento das empresas constantes no anexo desta resolução.  
 Art. 2º Esta resolução entrará em vigor na data de sua publicação.

VICTOR HUGO COSTA TRAVASSOS DA ROSA

Handwritten signatures and initials.

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELIATO DE NOTAS - Código CNJ 06 876-0  
 Rua Presidente Antônio Carlos, 1149 - Bairro Dom João - 13060-000 - Campinas/SP - CEP: 13060-000  
**Autenticação Digital**  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 8º Inc. XII  
 da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel  
 do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.  
**Cód. Autenticação: 24852908170946320971-1; Data: 29/08/2017 09:50:09**  
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFP94862-UI1Y;  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Handwritten mark resembling the letter 'B'.



004/10 ug

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pôde ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **31/08/2017 08:45:54 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 807253

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **29/08/2018 11:04:58 (hora local)**.

<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 24852908170946320971-1

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b7f15d702f4aa93eb6f6a7cbfb3dcbe4f864412100d28da0889e3a87c20ed7db7ea4eb49329550caaa1d2044105  
223721137d9556234d71ab9cfd2a882e54665d



Handwritten signatures and initials, including a circled '2' and a circled 'B'.



Brasília, DF, CEP 70.770-520 ou Fax: (0xx61)-448-1080 ou E-mail: "ajustamentos@anvisa.gov.br"

Art. 3º Fimdo o prazo estipulado no art. 1º a Agência Nacional de Vigilância Sanitária avaliará as sugestões recebidas e articular-se-á com os órgãos e entidades envolvidos e aqueles que tenham manifestado interesse na matéria, para que indiquem representantes nas discussões posteriores, visando a consolidação do texto final.

Art. 4º Fica revogada a Consulta Pública nº 86 de 17 de outubro de 2001, publicada no D.O de 19 de outubro de 2001.

GONZALO VECINA NETO

ANEXO

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o art. 11, inciso IV, do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, e o § 1º do art. 111, do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, em reunião realizada em 26 de 2001,

considerando o disposto no Art. 7º, Capítulo II, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999;

considerando a necessidade de constante aperfeiçoamento das ações de controle sanitário na área de alimentos, visando à saúde da população;

considerando que é indispensável o estabelecimento de regulamentações técnicas sobre contaminantes em alimentos, com vistas a minimizar os riscos à saúde humana;

considerando que os cloropropanóis são substâncias químicas reconhecidas internacionalmente como contaminantes tóxicos e que podem ser produzidos em determinadas condições durante o processamento de alimentos;

considerando o risco à saúde pública envolvido no consumo de alimentos contaminados pelas substâncias pertencentes ao grupo dos cloropropanóis, 3-Monocloropropanol-1,2-diol ou 3-cloro-1,2-propanediol (3-MCPD) e 1,3-dicloro-2-propanol (1,3-DCP) com potencial carcinogênico, genotóxico, nefrotóxico e hepatotóxico, quando consumidas por longo período de tempo;

considerando a avaliação pelo Joint FAO/WHO Expert Committee on Food Additives - JECFA, ligado à Organização das Nações Unidas para a Alimentação e a Agricultura (FAO) e a Organização Mundial de Saúde (OMS ou WHO), em sua 41ª reunião de 1993, que concluiu que estas substâncias eram intoleráveis nos alimentos e recomendou que as concentrações destas nas proteínas vegetais hidrolisadas por meio ácido deveriam ser reduzidas ao máximo tecnicamente possível; e,

considerando que o JECFA em sua 37ª reunião, em junho de 2001, reavaliou estas substâncias, estabelecendo uma ingestão tolerável máxima-provisória (provisional maximum tolerable daily intake - EMTDI) de 2 µg/kg de peso corpóreo para o 3-cloro-1,2-propanediol (3-MCPD) e recomendando que o controle desta substância (precursora na formação do 1,3-DCP) é necessário e suficiente para o controle do 1,3-dicloro-2-propanol (1,3-DCP); resolve:

Art. 1º O "Item 1 - Descrição" referente ao padrão de identidade e qualidade da proteína hidrolisada vegetal constante da Resolução CNMPA nº 15 de 1978, passa a ter a seguinte redação:

1- DESCRIÇÃO:

Proteína Hidrolisada Vegetal é o produto obtido a partir da hidrólise, total ou parcial, de proteínas vegetais, tais como milho, amendoim, soja, trigo, isolados ou embebidos.

Art. 2º Fica revogado o Item 1 - Descrição, referente ao padrão de identidade e qualidade da proteína hidrolisada vegetal constante da Resolução CNMPA nº 15 de 1978 (D.O.U. de 26/06/78).

Art. 3º O descumprimento desta Resolução constitui infração sanitária sujeitando os infratores às penalidades da Lei nº 6.437, de 28 de agosto de 1977 e demais disposições aplicáveis.

Art. 4º Esta Resolução da Diretoria Colegiada entra em vigor na data de sua publicação.

GONZALO VECINA NETO

CONSULTA PÚBLICA Nº 101, DE 6 DE DEZEMBRO DE 2001

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o art. 11, inciso IV, do Regulamento da ANVISA aprovado pelo Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, e o § 1º do art. 111 do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000, em reunião realizada em 28 de novembro de 2001,

considerando a necessidade de tornar-se público o ingrediente ativo: D-21 DIQUAT,

deixou a seguinte Consulta Pública e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Fica aberto, a contar da data de publicação desta Consulta Pública, o prazo de 40 (quarenta) dias para que sejam apresentadas críticas e sugestões relativas à proposta de Regulamento Técnico, em anexo.

Art. 2º Informar que as sugestões deverão ser encaminhadas por escrito para o seguinte endereço: "Agência Nacional de Vigilância Sanitária, SEEN 515, Bloco "B" Ed. Órgãos Ass. Norte, Brasília, DF, CEP 70.770.502" ou Fax: (061)448-1076 ou E-mail: toxicologia@anvisa.gov.br.

Art. 3º Fimdo o prazo estipulado no art. 1º a Agência Nacional de Vigilância Sanitária articular-se-á com os Órgãos e Entidades envolvidos e aqueles que tenham manifestado interesse na matéria, para que indiquem representantes nas discussões posteriores, visando a consolidação do texto final.

GONZALO VECINA NETO

ANEXO

REGULAMENTO TÉCNICO

Proposta: Alterar a monografia D-21 DIQUAT, constante da "Relação de Substâncias com Ação Tóxica sobre Animais ou Plantas, cujo registro pode ser Autorizado no Brasil, em Atividades Agropecuárias e Produtos Domissanitários", no item 1). Emprego agropecuário: Autorizado conforme indicado. Modalidade de emprego: Aplicação em pós-emergência em culturas de batata, cebola, cítrica, feijão e pêssego. Aplicação como dessecante em culturas de arroz, batata, feijão e soja.

Incluir o item k) IDA = Ingestão Diária Aceitável.

[...]

Table with 3 columns: Cultura, Limites máximos de resíduos, Intervalo de Segurança. Row 1: Leguminosas secas, 0,5 mg/kg, 17 dias.

[...] parte da monografia não alterada. k) Ingestão Diária Aceitável (IDA) = 0,002 mg/kg/dia de peso corporal.

RESOLUÇÃO Nº 246, DE 10 DE DEZEMBRO DE 2001

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº 724, do Diretor-Presidente, de 10 de outubro de 2000, considerando o § 3º do artigo 111 do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000; considerando o disposto nos artigos 34 e 35 da Lei nº 6.437, de 20 de agosto de 1977.

Art. 1º Determinar a apreensão e inutilização, em todo o território nacional, do produto SAL IODADO, marca TTA-BOM SABOR, embalagem de sachê de papel, peso líquido 1g, Fab. 07/2000, Val. 07/2002, emitido pela empresa Mécoca Pack Embalagens Ltda; considerando o teor de iodo abaixo do limite mínimo exigido, conforme decisão condenatória definitiva expedida pela Secretaria Municipal de Trabalho da Serra.

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

RICARDO OLIVA

RESOLUÇÃO Nº 1937, DE 4 DE DEZEMBRO DE 2001

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº 724, do Diretor-Presidente, de 10 de outubro de 2000, com fulcro no art. 2º, § 3º da Lei nº 6.368, de 21 de outubro de 1976, e art. 111, § 3º do Regimento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000, resolve:

Art. 1º Conceder autorização especial de funcionamento para empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

GONZALO VECINA NETO

MINISTÉRIO DA SAÚDE
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
DIRETORIA COLEGIADA
CONCESSÃO DE AUTORIZAÇÃO ESPECIAL DE FUNCIONAMENTO
PARA EMPRESAS DE MEDICAMENTO
BANGU DERM-FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA.
AUTORIZAÇÃO: 1.35.545-6 DATA AUT:
C.G.C.: 00.299.316/0001-26 PROC: 25351.028752/01-95
ENDER: RUA SELVA CARDOSO, LOJA C
NÚMERO: 530 SALA:
BAIRRO: BANGU
MUNIC: RIO DE JANEIRO UF: RJ
C.E.P.: 21810-030 FONE: 33388702
DROGA
MANIPULAR
BOMEDIANO E TEIXEIRA PINTO LTDA. - ME
AUTORIZAÇÃO: 1.35.547-3 DATA AUT:
C.G.C.: 02.234.180/0001-22 PROC: 25351.028750/01-97
ENDER: RUA BARÃO DE JACAREÍ
NÚMERO: 425 SALA:
BAIRRO: JACAREÍ
MUNIC: JACAREÍ UF: SP
C.E.P.: 12300-000 FONE: 3531689
DROGA
MANIPULAR

LATINOPARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA.
AUTORIZAÇÃO: 1.31.049-0 DATA AUT:
C.G.C.: 06.084.436/0001-09 PROC: 25351.032245/01-19
ENDER: RUA TOMÁS SEPE
NÚMERO: 489 SALA:
BAIRRO: JARDIM GLÓRIA
MUNIC: COTIÁ UF: SP
C.E.P.: 06711-270 FONE: 46120819
DROGA: MEDICAMENTO INSULINO
FARMACÉUTICO
ARMAZEM EMBALAR DISTRIBUIR EXPORTAR
FABRILAR IMPORTAR EMBALAR EXPEDIR
MATHIAS E KAWAKITA LTDA. - ME
AUTORIZAÇÃO: 1.35.549-0 DATA AUT:
C.G.C.: 04.598.824/0001-09 PROC: 25351.034750/01-44
ENDER: RUA SÃO PAULO
NÚMERO: 1349 SALA:
BAIRRO: CENTRO
MUNIC: AVARE UF: SP
C.E.P.: 13700-370 FONE: 37312223
DROGA
MANIPULAR
MCW PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA.
AUTORIZAÇÃO: 1.31.050-2 DATA AUT:
C.G.C.: 04.389.400/0001-34 PROC: 25351.030689/01-93
ENDER: RUA SÃO JOÃO
NÚMERO: 130 SALA:
BAIRRO: UNIVERSITÁRIO
MUNIC: SANTA CRUZ DO SUL UF: RS
C.E.P.: 96815-600 FONE: 7171343
MEDICAMENTO
DISTRIBUIR
MOTA E MARIANO LTDA.
AUTORIZAÇÃO: 1.35.546-1 DATA AUT:
C.G.C.: 22.129.530/0001-77 PROC: 25351.034589/01-91
ENDER: RUA GOIÁS
NÚMERO: 361 SALA:
BAIRRO: CENTRO
MUNIC: PARACATU UF: MG
C.E.P.: 38600-000 FONE: 36712214
DROGA

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06 876 0
Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º, inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé
Cód. Autenticação: 24852908170946320912-1; Data: 29/08/2017 09:50:04
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFP94860-1MTB.
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

004/12

ug

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **31/08/2017 08:46:37 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 807254

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **29/08/2018 11:04:58 (hora local)**.

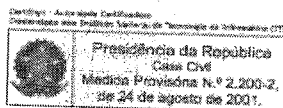
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 24852908170946320912-1

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b7f15d702f4aa93eb6f6a7cbfb3dcbe4f8c59d778cc0303d96d6a6f783f44b5d1ea4eb49329550caaa1d2044105223721da020006c85cad962fd67fbedbe1e953



Handwritten signatures and initials.

004379 004X3

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELIONATO DE RCTAS - Código CNJ 06.576-8  
 Av. Tenente Celso Faria, 115 - Jd. Primavera, 132 - 90040-000 - Porto Alegre, RS, Brasil  
**Autenticação Digital**  
 De acordo com os artigos 1º, 6º, 7º, 11º e 12º da Lei Federal 8.934/94 e Art. 6º, XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.  
**Cód. Autenticação: 24852507170839080648-1; Data: 25/07/2017 08:40:36**  
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFM39610-QZ96;  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
 Bel. Válber de Miranda Cavalcanti Titular  
**Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br**



ANEXO

Empresa Depósito Geral de Suprimentos Hospitalares Ltda.	CNPJ: 06.224.321/0001-56
Endereço: BR 408 Km 76, S/Nº, Bairro Novo	
Município: Carpina	UF: PE CEP: 55819-320
Autorização de Funcionamento: 1.06.318-8	Autorização Especial: 1.21.856-8
Expediente(s): 0068395/14-7	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.921, DE 19 DE JULHO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aludido ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa Fabricante: AndersonFreeman Inc.	
Endereço: 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Vertex Farmacêutica do Brasil Ltda.	CNPJ: 21.798.065/0001-02
Autorização de Funcionamento: 1.13.823-9	Expediente(s): 2618692/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis (embalagens primária e secundária) comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa: Latofarma Indústrias Farmacêuticas Ltda.	CNPJ: 60.084.456/0001-09
Endereço: Rua Tomás Sena, 489, Jardim da Glória	
Município: Cotia	UF: SP CEP: 06711-370
Autorização de Funcionamento: 1.01.725-0	Expediente(s): 1423522/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica) e pomadas.	

Empresa: Pharma Luminar Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 16.590.191/0001-29
Endereço: Av. Pedro Ludovico, Quadra 02, Lotes 06/07/08/09/50/51/52, Residencial Pedro Ludovico	
Município: Anápolis	UF: GO CEP: 75124-884
Autorização de Funcionamento: 1.07.223-4	Expediente(s): 2007977/16-0, 2007901/16-4 e 2007787/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: pós (com preparação asséptica); Produtos esteréis orofaríngeos, pós (com preparação asséptica); Produtos esteréis carbamatoésteres: pós (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Tolmar Inc.	
Endereço: 1413 Duff Drive, Fort Collins, Colorado (CO) - 80524	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Zodiak Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 0175365/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Zambon S.p.A.	
Endereço: Via Della Chimica, 9 - 36100 - Vicenza (VI)	
Pais: Itália	
Empresa solicitante: Zambon Laboratórios Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 61.100.004/0001-36
Autorização de Funcionamento: 1.00.084-1	Expediente(s): 0022129/17-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não esteréis: soluções.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.925, DE 19 DE JULHO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aludido ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: belovet farmácia de manipulação ltda me	
ENDEREÇO: AV DO CONTORNO 7449	
BAIRRO: SANTO ANTONIO CEP: 30110047 - BELO HORIZONTE/MG	
CNPJ: 09.015.943/0001-62	
PROCESSO: 25351.166768/2014-08	
AUTORIZ/MS: 1.10089-5	
ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS (VETERINÁRIOS)	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.926, DE 19 DE JULHO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aludido ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de Farmácias e Drogarias, em conformidade com o anexo desta Resolução.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: J E FARMACIA E DRUGSTORE LTDA - ME	
ENDEREÇO: Av. Washington Luiz n 194	
BAIRRO: Centro CEP: 43700000 - SIMÕES FILHO/BA	
CNPJ: 09.014.223/0001-82	
PROCESSO: 25351.337853/2017-00	
AUTORIZ/MS: 7.52654-7	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL.	

EMPRESA: CARDOSO & SALVADOR LTDA - ME

ENDEREÇO: AV RUI COELHO 53	
BAIRRO: VILA DO V CEP: 69927000 - PORTO ACRE/AC	
CNPJ: 27.129.847/0001-27	
PROCESSO: 25351.354736/2017-01	
AUTORIZ/MS: 7.52701-9	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL.	

EMPRESA: COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS BRAIR

ENDEREÇO: RUA PINHEIRO MACHADO 1127	
BAIRRO: CENTRO CEP: 95340000 - NOVA BASSA-NOVA/RS	
CNPJ: 88.212.113/0657-32	
PROCESSO: 25351.366580/2017-01	
AUTORIZ/MS: 7.52722-1	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS;	
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS. INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.	

EMPRESA: A FERNANDES PEREIRA COMERCIO EPP

ENDEREÇO: RUA DAS LARANJEIRAS 31	
BAIRRO: VILA MILITAR CEP: 65306305 - SANTA INÊS/MA	
CNPJ: 27.121.331/0001-36	
PROCESSO: 25351.343258/2017-03	

AUTORIZ/MS: 7.52664-1  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
 COMÉRCIO: CORRELATOS  
 COMÉRCIO: COSMÉTICOS  
 COMÉRCIO: PERFUMES  
 COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL.

EMPRESA: DROGARIA FERNANDES CAXIAS 4 LTDA

ENDEREÇO: ESTRADA VELHA DO PILAR, QD 10 LT 7	
LJ 2	
BAIRRO: PARQUE CAPIVARI CEP: 25231000 - DUQUE DE CAXIAS/RJ	
CNPJ: 23.643.931/0001-03	
PROCESSO: 25351.349404/2017-04	
AUTORIZ/MS: 7.52705-3	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:	

EMPRESA: EDINILSON LUCENA DE ARAÚJO- ME

ENDEREÇO: RUA ANTONIO MATIAS Nº 106	
BAIRRO: CENTRO CEP: 57600350 - PALMEIRA DOS ÍNDIOS/PA	
CNPJ: 27.760.956/0001-48	
PROCESSO: 25351.343265/2017-05	
AUTORIZ/MS: 7.52657-8	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.	
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS:	

EMPRESA: EVC FARMA DROGARIA E PERFUMARIA EIRELI EPP

ENDEREÇO: AVENIDA ELIAS YAZBEK, 2247	
BAIRRO: EMBUEMA CEP: 06803137 - EMBU DAS ARTES/SP	
CNPJ: 27.778.387/0001-68	
PROCESSO: 25351.349411/2017-06	
AUTORIZ/MS: 7.52704-0	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.	
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS:	

EMPRESA: FARMACIA E PERFUMARIA ROCHA E PERSE IGUAÇU LTDA ME

ENDEREÇO: rua professor heleno fragozo 1007 loja lt 4 qd p	
BAIRRO: jardim iguacu CEP: 26282011 - NOVA IGUAÇU/RJ	
CNPJ: 22.819.683/0001-46	
PROCESSO: 25351.357737/2017-07	
AUTORIZ/MS: 7.52674-6	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL.	

EMPRESA: LUMINA DERM LTDA - ME

ENDEREÇO: Rua Francisco Gigliotti, Nº 490 - Box 04	
BAIRRO: Jardim Pinheiros CEP: 15091280 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP	
CNPJ: 07.269.070/0001-99	
PROCESSO: 25351.366566/2017-07	
AUTORIZ/MS: 7.52710-0	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL.	

EMPRESA: CIA LATINO AMERICANA DE MEDICAMENTOS

ENDEREÇO: AV PROFESSOR OSCAR PEREIRA, 2095	
BAIRRO: GLORIA CEP: 90660080 - PORTO ALEGRE/RS	
CNPJ: 84.683.481/0498-50	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017072400018

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

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

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



**DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **28/07/2017 15:56:06 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 783115

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **25/07/2018 09:28:28 (hora local)**.

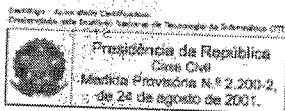
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 24852507170839080648-1

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

O referido é verdade, dou fé.

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b0e78e76a45c68edd0d38ca5209e32f2d1fb10fd0f5ca1561789172530145bf3dea4eb49329550caaa1d2044105  
 2237219c8478fad23f58ca858bc7617f3f3be44



*[Handwritten signature]*

*[Handwritten initials and a circled 'B']*

004381

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS  
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0  
 Rua: Rua Dr. Tomás de Sepe, nº 489 - Jardim da Glória - Cotia/SP - CEP: 06011-270 - Tel.: (55) (11) 4612-0800 Fax: (55) (11) 4612-6343

**Autenticação Digital**  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 9º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cód. Autenticação: 24850512170821100288-1; Data: 05/12/2017 08:30:22**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGC27963-BTJT.  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti  
 Tabelar

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



**LATINO FARMA**  
Indústrias Farmacêuticas Ltda.

Rua Dr. Tomás de Sepe, 489 - Jardim da Glória - Cotia/SP - CEP: 06011-270 - Tel.: (55) (11) 4612-0800 Fax: (55) (11) 4612-6343  
 Site: [www.latinofarma.com.br](http://www.latinofarma.com.br) E-mail: [latinofarma@latinofarma.com.br](mailto:latinofarma@latinofarma.com.br)

004/15

**DECLARAÇÃO**

**LATINO FARMA INDÚSTRIAS FARMACÊUTICAS LTDA.**, sociedade empresária limitada, com sede na Rua Dr. Tomás de Sepe, nº 489, Jardim da Glória, na cidade de Cotia, Estado de São Paulo, inscrita no CNPJ/ME sob o nº 60.084.456/0001-09 e Inscrição Estadual sob o nº 278.071.041.115, declara para todos os fins e efeitos legais da Portaria nº 2814 do Ministério da Saúde, de 29 de maio de 1998, que a empresa **Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.**, com sede na Rodovia Itapira/Lindoia, km 14 - Bairro Ponte Preta, na cidade de Itapira, estado de São Paulo - CEP: 13974-900, inscrita no CNPJ sob o nº 44.734.671/0001-51, está cadastrada a distribuir/revender todos os produtos fornecidos pela **LATINO FARMA INDÚSTRIAS FARMACÊUTICAS LTDA.**, a qualquer Órgão Público ou Privado.

O cadastro ora efetuado não confere qualquer exclusividade a **Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.**, para a distribuição dos produtos da **LATINO FARMA INDÚSTRIAS FARMACÊUTICAS LTDA.**, o qual reserva-se o direito de vender seus produtos a qualquer outra empresa, entidade, órgão público ou privado. Igualmente a empresa **Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.**, poderá ser excluído do cadastro da **LATINO FARMA INDÚSTRIAS FARMACÊUTICAS LTDA.**, a qualquer tempo e a seu critério exclusivo, independente de prévia comunicação.

A mesma terá validade até 31/12/2018.

Cotia, 24 de novembro de 2017.

*Valber de Miranda Cavalcanti*  
**LATINO FARMA INDÚSTRIAS FARMACÊUTICAS LTDA**

Nádia Stevanatto Sampão  
 CPF: 016.587.418-03  
 RG: 9.297.906-3

Milton César Olympio  
 CPF: 077.927.896-49  
 RG: 17.244.118

2º Tabelião de Notas e Protesto de Letras e Títulos  
 Rua: Rua Dr. Tomás de Sepe, nº 489 - Jardim da Glória - Cotia/SP - CEP: 06011-270 - Tel.: (55) (11) 4612-0800 Fax: (55) (11) 4612-6343

Recebeu por sua banca, seu maior econômico, dois poderes dos  
**XANIA STEVANATTO SAMPÃO, MILTON CÉSAR OLYMPIO**  
 Rua Dr. Itapira, 04/12/2017  
 Valor Pago R\$: 01,70

*Milton César Olympio*  
 TABELIÃO DE NOTAS E TÍTULOS - CEBREPRE

0436RA00512233

Protesto Controlado  
 0436RA00512233

ofc

Handwritten initials and a circled 'B'.

004382 ag

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **11/12/2017 07:38:57 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 862808

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **05/12/2018 08:39:11 (hora local)**.

<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 24850512170821100288-1

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b2915db8ad1abc48b35fd54ab443dc5c72ff48ab4a5c003ce0da6d84200d61c78ea4eb49329550caaa1d204410522372184137d6812b5a3b966e6952bf478c654



Handwritten signature and initials.

Handwritten signature.

Handwritten signature.

Handwritten signature.



Item 53  
Cristalia

004/17

04383  
Cuj

ANEXO

Table with columns: RAZÃO SOCIAL CNPJ, Nº PROCESSO, EXPEDIENTE DO PEDIDO DE DESISTÊNCIA, EXPEDIENTE DA PETIÇÃO, ASSUNTO. Lists various pharmaceutical companies and their registration processes.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.069, DE 20 DE ABRIL DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria No- 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinâmizantes, fitoterápicos, biológicos sob os nºs. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.
Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.
Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6360, de 1976.
Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.
Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta\_Produto/consulta\_medicamento.asp
Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção na regularidade do registro.
Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RICARDO FERREIRA BORGES

ANEXO

Table with columns: Empresa, Processo, Nome do Produto, Expediente, Vencimento do Registro. Lists specific products and their registration details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.070, DE 20 DE ABRIL DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria No- 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
Art. 1º Deferir as petições de registro de medicamento novo conforme relação anexa.
Art. 2º Mais informações devem ser consultadas no site da Anvisa - www.anvisa.gov.br.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RICARDO FERREIRA BORGES

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCÍPIO ATIVO
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VEN-
CIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
COMPLEMENTO DE NOME
NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A 56.994.502/0001-30
PAMOATO DE PASIREOTIDA
SIGNIFOR LP 25351.572579/2015-43 04/2022
MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO ELETRÔNICO DE ME-
DICAMENTO NOVO 0826839/15-1
1.0068.1138.001-1 36 MESES
60MG PO SUS INJ CT FA VD TRANS X 60 + DIL SER PREENC
VD TRANS X 2 + AGU + ADAPT
1.0068.1138.002-1 36 MESES

40 MG PO SUS INJ CT FA VD TRANS X 40 + DIL SER PREENC
VD TRANS X 2 + AGU + ADAPT
1.0068.1138.003-8 36 MESES
20 MG PO SUS INJ CT FA VD TRANS X 20 + DIL SER PREENC
VD TRANS X 2 + AGU + ADAPT

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.071, DE 20 DE ABRIL DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria No- 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RICARDO FERREIRA BORGES

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html pelo código 10102017042400015

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.

ITEM 53

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Cadastro em 06/07/2010
Autenticação Digital
Cód. Autenticação: 24852203181025370101-1; Data: 22/03/2018 10:37:04
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGQ45603-40SS.
Valor Total do Ato: R\$ 4,23
Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

(B)





004/18

004384

ANEXO

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

ACCORD FARMACÊUTICA LTDA 64171697000146
lamotrigina 25351.164124/2017-10 04/2022
10488 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE
0487143/17-0
(150) SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR -
02829226/12-0 - 25351.266642/2012-20)
1.5537.0052.001-3 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PVC X 30
LAMOTRIGINA
1.5537.0052.002-1 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PVC X 1000
LAMOTRIGINA
1.5537.0052.003-1 24 Meses
100 MG COM CT AL PVC X 30
LAMOTRIGINA
1.5537.0052.004-8 24 Meses
100 MG COM CT AL PVC X 1000
LAMOTRIGINA
1.5537.0052.005-6 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
LAMOTRIGINA
1.5537.0052.006-4 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 1000
LAMOTRIGINA

Alhaja S.A Indústria Farmacêutica 48344725000719
PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO
25351.531692/2014-12 03/2020
10306 GÊNÉRICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE
2545722/16-5
(10142) GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM
PRIMÁRIA - 2454555/16-4 - 25351.319981/2012-26)
1.3517.0021.001-5 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/AL X 7
PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO
1.3517.0021.002-3 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/AL X 14
PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO
1.3517.0021.003-1 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/AL X 28
PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO
1.3517.0021.004-1 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/AL X 42
PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO
1.3517.0021.005-8 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/AL X 56
PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO
1.3517.0021.006-6 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/AL X 60
PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO
1.3517.0021.007-4 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/AL X 30
PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO
1.3517.0021.008-2 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/AL X 84
PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO
1.3517.0021.009-0 24 Meses
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/AL X 90
PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO

BEAUFOUR IPSEN FARMACÊUTICA LTDA 07718721000180
ACETATO DE LANREOTIDA
SOMATULINE AUTOGEL 25351.128844/2008-21 08/2019
1449 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TE-
RAPEÚTICA NOVA NO PAÍS 0632176/14-3
1.6977.0002.006-1 24 Meses
120 MG SOL INI LIB PR CT SACHÊ SER PREENCH AG RE-
TRÁTIL X 0,5 ML
ACETATO DE LANREOTIDA

BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A
05161069000110
CUMARINA + TROXERRUTINA
ANGIOLOT 25351.555306/2011-28 02/2020
1886 ESPECÍFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO
COMERCIAL 2290805/16-6
1.5584.0123.002-2 24 Meses
15 MG + 90 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS
X 10
CUMARINA + TROXERRUTINA
1.5584.0123.003-0 24 Meses
15 MG + 90 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS
X 30
CUMARINA + TROXERRUTINA
1.5584.0123.004-9 24 Meses
15 MG + 90 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS
X 60
CUMARINA + TROXERRUTINA

DIPIRONA + CAFEÍNA + CÍTRATO DE ORFENADRINA
MORRELAX 25351.564083/2011-54 06/2021
1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO CO-
MERCIAL 2546402/16-7
1.5584.0073.022-6 24 Meses
300 MG + 50 MG + 35 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 15
DIPIRONA + CAFEÍNA + CÍTRATO DE ORFENADRINA
1.5584.0073.023-4 24 Meses
300 MG + 50 MG + 35 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 36
DIPIRONA + CAFEÍNA + CÍTRATO DE ORFENADRINA
1.5584.0073.024-2 24 Meses
300 MG + 50 MG + 35 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 45
DIPIRONA + CAFEÍNA + CÍTRATO DE ORFENADRINA
1.5584.0073.025-0 24 Meses
300 MG + 50 MG + 35 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 48
DIPIRONA + CAFEÍNA + CÍTRATO DE ORFENADRINA
1.5584.0073.026-9 24 Meses
300 MG + 50 MG + 35 MG COM DISP CT BL AL PLAS AMB X
120 (EMB MULT)
DIPIRONA + CAFEÍNA + CÍTRATO DE ORFENADRINA
1.5584.0073.027-7 24 Meses
300 MG + 50 MG + 35 MG COM DISP CT BL AL PLAS AMB X
150 (EMB MULT)
DIPIRONA + CAFEÍNA + CÍTRATO DE ORFENADRINA
1.5584.0073.028-5 24 Meses
300 MG + 50 MG + 35 MG COM DISP CT BL AL PLAS AMB X
240 (EMB MULT)
DIPIRONA + CAFEÍNA + CÍTRATO DE ORFENADRINA
1.5584.0073.029-3 24 Meses
300 MG + 50 MG + 35 MG COM DISP CT BL AL PLAS AMB X
300 (EMB MULT)
DIPIRONA + CAFEÍNA + CÍTRATO DE ORFENADRINA

COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS
S.A. 61082426000207
HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM
LORAM 25351.049853/2017-47 04/2022
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
0144612/17-6
(132 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (INCORPORAÇÃO DE
EMPRESA) - 549484/06-2 - 25351.410479/2006-33)
1.7817.0837.001-9 36 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM
1.7817.0837.002-7 36 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 7
HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM
1.7817.0837.003-5 36 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM
1.7817.0837.004-3 36 Meses
6,25 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 10
HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM
1.7817.0837.005-1 36 Meses
6,25 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 20
HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM
1.7817.0837.006-1 36 Meses
12,5 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 10
HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM
1.7817.0837.007-8 36 Meses
12,5 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 20
HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM
1.7817.0837.008-6 36 Meses
12,5 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30
HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM
1.7817.0837.009-4 36 Meses
6,25 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30
HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM
1.7817.0837.010-8 36 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM
CUMARINA + TROXERRUTINA
TROXVENOT 25351.226069/2016-88 10/2021
10504 ESPECÍFICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE
2450949/16-3

(1886 ESPECÍFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO
COMERCIAL - 2290805/16-6 - 25351.555306/2011-28)
1.7817.0831.002-4 24 Meses
15 MG + 90 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS
X 10
CUMARINA + TROXERRUTINA
1.7817.0831.003-2 24 Meses
15 MG + 90 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS
X 30
CUMARINA + TROXERRUTINA
1.7817.0831.004-0 24 Meses
15 MG + 90 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS
X 60
CUMARINA + TROXERRUTINA
PARACETAMOL + MALEATO DE CLORFENIRAMINA + CLO-
RIDRATO DE FENILEFRINA
FLUVIRAL 25351.636483/2009-54 10/2021
1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO CO-
MERCIAL 0084309/17-3
1.7817.0033.008-5 24 Meses
(400 +4 +4) MG COM BL AL PLAS AMB X 8
PARACETAMOL + MALEATO DE CLORFENIRAMINA + CLO-
RIDRATO DE FENILEFRINA
1.7817.0033.009-3 24 Meses

(400 +4 +4) MG COM BL AL PLAS AMB X 24
PARACETAMOL + MALEATO DE CLORFENIRAMINA + CLO-
RIDRATO DE FENILEFRINA
1.7817.0033.010-7 24 Meses
(400 +4 +4) MG COM BL AL PLAS AMB X 30
PARACETAMOL + MALEATO DE CLORFENIRAMINA + CLO-
RIDRATO DE FENILEFRINA
1.7817.0033.011-5 24 Meses
(400 +4 +4) MG COM DISP BL AL PLAS AMB X 120 (EMB
MULT)
PARACETAMOL + MALEATO DE CLORFENIRAMINA + CLO-
RIDRATO DE FENILEFRINA
1.7817.0033.012-3 24 Meses
(400 +4 +4) MG COM DISP BL AL PLAS AMB X 160 (EMB
MULT)
PARACETAMOL + MALEATO DE CLORFENIRAMINA + CLO-
RIDRATO DE FENILEFRINA
1.7817.0033.013-1 24 Meses
(400 +4 +4) MG COM DISP BL AL PLAS AMB X 180 (EMB
MULT)
PARACETAMOL + MALEATO DE CLORFENIRAMINA + CLO-
RIDRATO DE FENILEFRINA

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
44734671000151
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
LABREA 25351.222788/2011-49 05/2022
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO 2452811/16-1
1.0298.0392.001-1 36 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 10
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.002-8 36 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 28
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.003-6 36 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 30
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.004-4 36 Meses
5 MG COM REV CX BL AL AL X 200 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.005-2 36 Meses
5 MG COM REV CX BL AL AL X 250 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.006-0 36 Meses
5 MG COM REV CX BL AL AL X 500 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.007-9 36 Meses
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.008-7 36 Meses
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.009-5 36 Meses
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.010-4 36 Meses
5 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.011-2 36 Meses
5 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 250 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.012-0 36 Meses
5 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.013-8 36 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 10
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.014-6 36 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 28
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.015-4 36 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 30
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.016-2 36 Meses
10 MG COM REV CX BL AL AL X 200 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.017-0 36 Meses
10 MG COM REV CX BL AL AL X 250 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.018-8 36 Meses
10 MG COM REV CX BL AL AL X 500 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.019-6 36 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.020-4 36 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.021-2 36 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.022-0 36 Meses
10 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB
HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0392.023-8 36 Meses
10 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 250 (EMB
HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html
pelo código 10102017042400016

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

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
Autenticação Digital
Cód. Autenticação: 24852203181025370101-2; Data: 22/03/2018 10:37:04
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGQ45602-66LO
Valor Total do Ato: R\$ 4,23
Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

(B)

00419 004385



1.0298.0392.025-7 36 Meses  
 10 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA 25351.223523/2011-81 05/2022  
 143 GÊNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2452800/16-0  
 1.0298.0393.001-5 36 Meses  
 5 MG COM REV CT BL AL AL X 10  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.002-3 36 Meses  
 5 MG COM REV CT BL AL AL X 28  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.003-1 36 Meses  
 5 MG COM REV CT BL AL AL X 30  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.004-1 36 Meses  
 5 MG COM REV CX BL AL AL X 200 (EMB HOSP)  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.005-8 36 Meses  
 5 MG COM REV CX BL AL AL X 250 (EMB HOSP)  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.006-6 36 Meses  
 5 MG COM REV CX BL AL AL X 500 (EMB HOSP)  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.007-4 36 Meses  
 5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.008-2 36 Meses  
 5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.009-0 36 Meses  
 5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.010-4 36 Meses  
 5 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.011-2 36 Meses  
 5 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 250 (EMB HOSP)  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.012-0 36 Meses  
 5 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.013-9 36 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL AL X 16  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.014-7 36 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL AL X 28  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.015-5 36 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL AL X 30  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.016-3 36 Meses  
 10 MG COM REV CX BL AL AL X 200 (EMB HOSP)  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.017-1 36 Meses  
 10 MG COM REV CX BL AL AL X 250 (EMB HOSP)  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.018-1 36 Meses  
 10 MG COM REV CX BL AL AL X 500 (EMB HOSP)  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.019-8 36 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.020-1 36 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.021-1 36 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.022-8 36 Meses  
 10 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.023-6 36 Meses  
 10 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 250 (EMB HOSP)  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 1.0298.0393.024-4 36 Meses  
 10 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)  
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA  
 FENITOINA  
 FENITAL ORAL 25351.683800/2015-17 04/2022  
 150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 0971931/15-8  
 1.0298.0453.001-0 24 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC AMB X 25  
 FENITOINA  
 1.0298.0453.002-9 34 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC AMB X 25  
 FENITOINA  
 1.0298.0453.003-7 24 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC AMB X 30  
 FENITOINA  
 1.0298.0453.004-5 24 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC AMB X 30  
 FENITOINA  
 1.0298.0453.005-3 24 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC AMB X 60

FENITOINA  
 1.0298.0453.006-1 24 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC AMB X 60  
 FENITOINA  
 1.0298.0453.007-1 24 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC AMB X 90  
 FENITOINA  
 1.0298.0453.008-8 24 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC AMB X 90  
 FENITOINA  
 1.0298.0453.009-6 24 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC AMB X 100  
 FENITOINA  
 1.0298.0453.010-1 24 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC AMB X 100  
 FENITOINA  
 1.0298.0453.011-8 24 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC AMB X 200  
 FENITOINA  
 1.0298.0453.012-6 24 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC AMB X 200  
 FENITOINA  
 EMS S/A 57507378000365  
 PREDNISONA  
 CINCORTEN 25351.128690/2017-68 04/2022  
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0376019/17-7  
 (155 GÊNERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 032982/03-7 - 25351.010481/2003-63)  
 1.0235.1206.001-5 24 Meses  
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20  
 PREDNISONA  
 1.0235.1206.002-3 24 Meses  
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500  
 PREDNISONA  
 1.0235.1206.003-1 24 Meses  
 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 PREDNISONA  
 1.0235.1206.004-1 24 Meses  
 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500  
 PREDNISONA  
 1.0235.1206.005-8 24 Meses  
 20 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10  
 PREDNISONA  
 1.0235.1206.006-6 24 Meses  
 20 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500  
 PREDNISONA  
 1.0235.1206.007-4 24 Meses  
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC)  
 PREDNISONA  
 1.0235.1206.008-2 24 Meses  
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC)  
 PREDNISONA  
 1.0235.1206.009-0 24 Meses  
 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 (EMB FRAC)  
 PREDNISONA  
 1.0235.1206.010-4 24 Meses  
 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC)  
 PREDNISONA  
 1.0235.1206.011-2 24 Meses  
 20 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 (EMB FRAC)  
 PREDNISONA  
 1.0235.1206.012-0 24 Meses  
 20 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB FRAC)  
 PREDNISONA  
 PIREXICAM  
 PIREL 25351.128723/2017-70 04/2022  
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0376046/17-1  
 (155 GÊNERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 070476/00-8 - 25351.016955/00-60)  
 1.0235.1207.001-0 36 Meses  
 20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 10  
 PIROXICAM  
 1.0235.1207.002-9 36 Meses  
 20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 15  
 PIROXICAM  
 1.0235.1207.003-7 36 Meses  
 20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 10  
 PIROXICAM  
 1.0235.1207.004-5 36 Meses  
 20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 15  
 PIROXICAM  
 1.0235.1207.005-3 36 Meses  
 20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30 (EMB FRAC)  
 PIROXICAM  
 1.0235.1207.006-1 36 Meses  
 20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB FRAC)  
 PIROXICAM  
 1.0235.1207.007-1 36 Meses  
 20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 30 (EMB FRAC)  
 PIROXICAM  
 1.0235.1207.008-8 36 Meses  
 20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB FRAC)  
 PIROXICAM

CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO  
 CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA 25351.248265/2007-12 05/2019  
 10142 GÊNERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA - 2634969/16-8  
 1.0235.0884.008-7 24 Meses  
 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 30  
 CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO  
 1.0235.0884.010-9 24 Meses  
 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 60  
 CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO  
 CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO  
 SIBUCTIL 25351.378364/2015-38 12/2020  
 10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 0097408/17-1  
 (10142 GÊNERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA - 2634969/16-8 - 25351.248265/2007-12)  
 1.0235.1111.003-5 24 Meses  
 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 30  
 CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO  
 1.0235.1111.004-3 24 Meses  
 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 60  
 CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO  
 EMS SIGMA PHARMA LTDA 00923140000131  
 AZITROMICINA  
 AZI 25351.111395/2017-72 04/2022  
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0330561/17-9  
 (155 GÊNERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 060249/01-3 - 25351.015164/01-64)  
 1.3569.0717.003-1 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 2  
 AZITROMICINA  
 1.3569.0717.004-8 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 3  
 AZITROMICINA  
 1.3569.0717.006-4 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 (EMB FRAC)  
 AZITROMICINA  
 AZI 25351.120927/2017-62 04/2022  
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0356922/17-5  
 (155 GÊNERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 060246/01-9 - 25351.015169/01-88)  
 1.3569.0718.001-9 36 Meses  
 40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 22.5 ML + FR PLAS DIL X 12 ML + SER PLAS  
 AZITROMICINA DI-HIDRATADA  
 1.3569.0718.002-7 36 Meses  
 40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + FR PLAS DIL X 9 ML + SER PLAS  
 AZITROMICINA DI-HIDRATADA  
 1.3569.0718.003-5 36 Meses  
 40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 37.5 ML + FR PLAS DIL X 20 ML + SER DOS  
 AZITROMICINA  
 AZITROMICINA  
 AZI 25351.120928/2017-15 04/2022  
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0356922/17-5  
 (155 GÊNERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 347584/05-1 - 25351.293560/2005-61)  
 1.3569.0719.001-4 24 Meses  
 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 1  
 AZITROMICINA  
 1.3569.0719.002-2 24 Meses  
 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 2  
 AZITROMICINA  
 1.3569.0719.003-0 24 Meses  
 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 5  
 AZITROMICINA  
 1.3569.0719.004-9 24 Meses  
 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 6  
 AZITROMICINA  
 1.3569.0719.005-7 24 Meses  
 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 12  
 AZITROMICINA  
 1.3569.0719.006-5 24 Meses  
 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 24  
 AZITROMICINA  
 CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO  
 VAZY 25351.382198/2015-74 11/2021  
 10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 0097513/17-3  
 (10142 GÊNERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA - 2634969/16-8 - 25351.248265/2007-12)  
 1.3569.0688.003-3 24 Meses  
 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 30  
 CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO  
 1.3569.0688.004-1 24 Meses  
 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 60  
 CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO  
 EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. 61190096000192  
 CLORIDRATO DE FLUOXETINA  
 FLUXENE 25000.019674/93-37 12/2019  
 10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA 2454547/16-3  
 1.0043.0517.001-3 24 Meses

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 101102017042400017

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

*[Handwritten signatures and initials]*

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRE CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNAJ 06 376-0  
 Rua Frederico Balthazar, 1153 - Bairro São Cristóvão - Caixa Postal 6607 - CEP 54635-607 - www.cartorioazb.com.br - Tel: (51) 3344-1344 - Fax: (51) 3344-1344

**Autenticação Digital**  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cód. Autenticação: 24852203181025370101-3; Data: 22/03/2018 10:37:04**

Seio Digital de Fiscalização Tipo Normal C; AGQ45601-T80G  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,23  
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

*[Handwritten mark]*

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

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

Av. Eptácio Pessoa, 1146 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB  
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484  
http://www.azevedobastos.not.br  
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **28/03/2018 15:59:02 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

Código de Consulta desta Declaração: 941793

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **22/03/2019 11:12:08 (hora local)**.

<sup>1</sup>Código de Autenticação Digital: 24852203181025370101-1 a 24852203181025370101-3

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b3356654fde793da76b63830b1ca1dbb7cc21ddf82f083ae17065423d0f577a8dea4eb49329550caaa1d204410522372124323e2700bfd860bb71ee51045e8fe



Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' at the bottom right.

Item 84  
Christina  
004X21  
004387

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ de 870-0  
Autenticação Digital  
De acordo com os artigos 1º, 3º, 6º, 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6 Inc. XII  
da Lei Estadual 8.721/2008 autentica e apresenta imagem digitalizada, reprodução fidei  
do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé  
Cód. Autenticação: 24852507170839080739-1; Data: 25/07/2017 08:40:37  
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFM39612-E2RI;  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

1460 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS 01 - Em desacordo com a Legislação vigente CUSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A. 1.0787-7 HEDELA HELIX L FITOTERAPICO SIMPLES EXPECTORANTES HELIDERA 25351.530450/2013-13 COMERCIAL 0000000000 24 Meses 15 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP Não informado 1697 FITOTERAPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 01 - Em desacordo com a Legislação vigente EMS S/A 1.00235-1 CLORIDRATO DE MEMANTINA OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NERVOSO Referência - EBIX 25351.596222/2014-09 0000000000 24 Meses 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7 Não informado 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 01 - Em desacordo com a Legislação vigente 0000000000 24 Meses 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7 Não informado 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 01 - Em desacordo com a Legislação vigente 0000000000 24 Meses 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15 Não informado 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 01 - Em desacordo com a Legislação vigente 0000000000 24 Meses 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 Não informado	155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 01 - Em desacordo com a Legislação vigente 0000000000 24 Meses 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 Não informado 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 01 - Em desacordo com a Legislação vigente 0000000000 24 Meses 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 120 Não informado 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 01 - Em desacordo com a Legislação vigente 0000000000 24 Meses 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMB HOSP) Não informado 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 01 - Em desacordo com a Legislação vigente 0000000000 24 Meses 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) Não informado 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 01 - Em desacordo com a Legislação vigente 0000000000 24 Meses 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X15 Não informado 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 01 - Em desacordo com a Legislação vigente 0000000000 24 Meses 10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7 Não informado 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
--	---

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.104, DE 17 DE OUTUBRO DE 2014

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014.  
Considerando o art. 7º, inciso X da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999;  
Considerando, ainda, a Resolução RDC nº 103, de 08 de maio de 2003, resolve:  
Art. 1º Conceder ao(s) Centro(s), na forma do(s) ANEXO(s), a Certificação em Boas Práticas em Biodisponibilidade/Bioequivalência de Medicamentos.  
Art. 2º A presente Certificação terá validade conforme identificado no respectivo quadro ANEXO;  
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANEXO

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE / CNPJ:	Rimbax Farmacêutica Ltda / 75.663.650/001-90
DENOMINAÇÃO DA EMPRESA INSPECIONADA/CERTIFICADA:	LOTUS LABS PVT. LTD
EXPLICITE:	0796234/14-7 em 24/09/2013
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS EM BIODISPONIBILIDADE/BIOEQUIVALÊNCIA PARA AS ETAPAS:	
Clínica (Endereço 1: Lotus House, # 7, Jasma Bhavan Road, Millers Tank Bed Area, Vasanth Nagar, Bangalore - Índia CEP 560 052); (Endereço 2: # 14/2 Johns Nagar, Opp. Koramangala BDA Complex, 100 Right's Building, Dr. Radhakrishnan Salai, Opp. CSI Hospital, Myslapore, Chennai - Índia CEP 600 004) / Analítica (Endereço: Lotus House, # 7, Jasma Bhavan Road, Millers Tank Bed Area, Vasanth Nagar, Bangalore - Índia CEP 560 052); (Endereço 2: Lotus Jakkur, # 02, M. M. Towers, Jakkur Plantation, Yalahanka Hobli, Bangalore - Índia CEP 560 064)	
VALIDADE:	24/10/2015

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.105, DE 17 DE OUTUBRO DE 2014

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999;  
considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999;  
considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:  
Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos produtos biológicos sob o nº, de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.  
Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.  
Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.  
Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.  
Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: [http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta\\_Produto/consulta\\_medicamento.asp](http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicamento.asp)  
Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANEXO

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

Empresa	Processo	Nome do Produto	Expediente	Validade do registro
ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	25351.258377/2011-33	Burinax		
ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	25351.256554/2011-37	Cobavital	0176424141	out/19
ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	25992.002032/64	Dilacaron	0212318145	out/19
ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	25351.261118/2011-21	Luvov	0183239145	out/19
ACCORD FARMACÊUTICA LTDA	25351.501851/2008-81	bicalutamida	0151520149	out/19
ACCORD FARMACÊUTICA LTDA	25351331301/2008-99	sulfato de vincristina	0239224141	out/19
			0239223142	out/19

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 1010201410200010

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

ITEM 84

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' at the bottom.

00422 004388  
 Ud

**GARTORIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CRJ 06.570-9  
 Rua Francisco Estrela, nº 4 - Bairro São Gabriel - CEP 01033-010 - São Paulo - SP - Tel: (11) 3465-5141 - Fax: (11) 3465-5141

**Autenticação Digital**

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

**Cód. Autenticação: 24852507170839080739-2; Data: 25/07/2017 08:40:37**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFM39611-CVV7  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valder os Miranda Cavalcanti  
 Titular

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



ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A.	25991.002892/79	Dorilax	0193094140	out/19
ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A.	25992.002577/75	Iskenil	0192989145	out/19
ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A.	25351.067154/2003-83	Hidrocin	0241001140	out/19
ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	25351.051037/2003-06	Relestat	0241171147	ago/19
ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	25992.002244/64	Cloranfenicol	0241202141	set/19
ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	25992.009298/64	Cicloplégico	0330616140	out/19
ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	25992.011758/79	Pied	0307355146	out/19
ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA	25351.052016/2003-08	Kefton	0283656144	out/19
ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA	25351.042428/2003-21	Vancoceina CP	0286509142	out/19
APSEN FARMACEUTICA S/A	25351.016175/2003-31	Alois	0302577142	out/19
AUROBINDO PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LIMITADA	25351.120840/2004-71	cloridrato de cefepime	0145855148	out/19
AUROBINDO PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LIMITADA	25351.432525/2006-55	captopril	0146992144	out/19
AVIRT LABORATÓRIOS LTDA	25000.020883/99-08	Sinuatrat Vasoconstrictor	0267516141	out/19
BAYER S.A.	25351.094344/2008-88	Diane 35	0207770141	out/19
BAYER S.A.	25351.089180/2008-77	Proviron	0238963141	out/19
BELFAR LTDA	25991.004478/80	Gargojuce	0325456149	out/19
BELFAR LTDA	25992.001019/76	Micosbel	0286472140	out/19
BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA	25351.066953/2003-32	mexoxicam	0209780140	out/19
BLAU FARMACÊUTICA S.A.	25000.019316/99-82	Novasutin	0240101141	set/19
BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA	25351.365297/2007-81	Parador Duocaf	0223536146	out/19
BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA	25992.016142/59	Persantin	0162831148	out/19
BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A.	25351.538391/2011-71	Brondyneo	0013015140	out/19
BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A.	25351.420320/2008-99	ibuprofeno	0219989141	out/19
BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A.	25351.302319/2014-01	Moticoicin	0244563141	out/19
BUNKER INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	25992.020692/76	Nidazolol	0243797140	out/19
CHIESI FARMACÊUTICA LTDA	25351.011374/2006-03	Clenil HFA	0769810121	mar/18
CHIESI FARMACÊUTICA LTDA	25000.016237/98-28	Manivass	0307279137	nov/18
CHIESI FARMACÊUTICA LTDA	25000.011853/83	Fluifron	0432326132	dez/18
CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351.589270/2008-63	cloridrato de metformina	0233189146	out/19
CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351770347/2008-34	ibuprofeno	0232606140	out/19
CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351.524878/2008-42	nimesulida	0183408148	out/19
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A.	25351.702829/2009-50	Commel	0221899142	out/19
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A.	25351.637563/2009-22	Doril	0220622146	out/19
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A.	25351.651468/2009-30	Ampifon	0242806147	out/19
CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA	25992.008545/74	Imipra	0241845142	set/19
CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA	25991.004182/79	Tegretard	0239585141	out/19
CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA	25991.008682/79	Tensaril	0239582147	out/19
CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA	25000.014718/92-32	Tridil	0240167143	out/19
CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA	25991.002568/78	Compaaz	0242229148	out/19
CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA	25991.006216/77	Bariogel	0240283141	out/19
CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA	25991.007999/79	Epifrin	0241338148	out/19
CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA	25992.007501/63	Xylestesin	0241294142	out/19
CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA	25992.018501/74	Dolosal	0242815146	out/19
DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA	25351.040170/2004-18	Benicar HCT	1076818131	out/19
FMS S/A	25351.655116/2010-45	lodox	0636389120	set/18
FMS S/A	25351.148349/2007-57	bromidrato de citalopram	0217174141	out/19
FMS S/A	25351.152575/2004-90	clotrimazol	0208841140	out/19
FMS S/A	25351.151442/2004-04	dipropionato de betametasona	0183266142	out/19
FMS S/A	25351.152740/2009-07	risolonato sódico	0215783147	out/19
FMS S/A	25351.220092/2008-59	sulfato de glicosamina	0271243141	out/19

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102014102000011

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

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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **28/07/2017 15:57:02 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 783114

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **25/07/2018 09:28:28 (hora local)**.

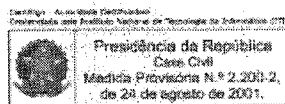
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 24852507170839080739-1 a 24852507170839080739-2

<sup>2</sup>**Legislações Vigentes:** Lei Federal n° 8.935/94, Lei Federal n° 10.406/2002, Medida Provisória n° 2200/2001, Lei Federal n° 13.105/2015, Lei Estadual n° 8.721/2008, Lei Estadual n° 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b0e78e76a45c68edd0d38ca5209e3f2d85cb7ec8b28c212bc183241449d8cb77ea4eb49329550caaa1d20441052237219d634fdffad92955c1d53945ed3417



004390

ng

004390

84

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: COMPAZ

**Nome da Empresa** CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.  
**CNPJ** 44.734.671/0001-51 **Autorização** 1.00.298-1  
**Nome Comercial** COMPAZ  
**Classe Terapêutica** ANSIOLITICOS SIMPLES  
**Registro** 102980008  
**Processo** 25991.002568/78  
**Vencimento do Registro** 10/2019

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	5	01/11/2000
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029800080053
<b>Princípio Ativo</b>	DIAZEPAM		
<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>		

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

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

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

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

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	6	01/11/2000
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029800080061/
<b>Princípio Ativo</b>	DIAZEPAM		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	[sem dados cadastrados]		

004391

ag

004/25

**Local de Fabricação** Fabricantes Nacionais  
 • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

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

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

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

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** **Não Informado**

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** **Não**

**Apresentação fracionada** **Não**

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	01/11/2000
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029800080071 /
<b>Princípio Ativo</b>	DIAZEPAM		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	[sem dados cadastrados]		

**Local de Fabricação** Fabricantes Nacionais  
 • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

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

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

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

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** **Não Informado**

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** **Não**

**Apresentação fracionada** **Não**

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	01/11/2000
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029800080088



004392

Cej

004/26

**Princípio Ativo** DIAZEPAM

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

**Embalagem** [sem dados cadastrados]

**Local de Fabricação**  
Fabricantes Nacionais  
• CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

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

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

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

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** **Não Informado**

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** **Não**

**Apresentação fracionada** **Não**

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	14	01/11/2000

Validade	Registro
36 meses	1029800080142

**Princípio Ativo** DIAZEPAM

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

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**  
Fabricantes Nacionais  
• CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL  
• CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** INTRAVENOSA

**IFA único** Sim

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

**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**

004/27 ug

<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
5 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	15	01/11/2000
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029800080150
<b>Princípio Ativo</b>	DIAZEPAM		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> <li>CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA. INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<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>
5 MG COM CT ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	01/11/2000
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029800080029
<b>Princípio Ativo</b>	DIAZEPAM		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> [sem dados cadastrados] <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<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		

004394  
~~00428~~ ag

<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>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> <b>INATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP)&nbsp;&nbsp;&nbsp;&nbsp;01&nbsp;&nbsp;&nbsp;&nbsp;01	COMPRIMIDO SIMPLES	3	01/11/2000

<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029800080037
-----------------	----------	-----------------	---------------

<b>Princípio Ativo</b>	
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>
------------------	---

<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
----------------------------	--

<b>Via de Administração</b>	[sem dados cadastrados]
-----------------------------	-------------------------

<b>IFA único</b>	Não
------------------	-----

<b>Conservação</b>	[sem dados cadastrados]
--------------------	-------------------------

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
	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>	<b>Não</b>
-------------------------------	------------

<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>
--------------------------------	------------

Apresentação <input type="checkbox"/> <b>INATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	01/11/2000

<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029800080045
-----------------	----------	-----------------	---------------

<b>Princípio Ativo</b>	
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>
------------------	--

*[Handwritten signatures and marks]*

**(B)**

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração**

ORAL 1

**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 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	9	01/11/2000
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029800080096
<b>Princípio Ativo</b>	DIAZEPAM		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	[sem dados cadastrados]		

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração**

ORAL

**IFA único**

Sim

**Conservação**

INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM

**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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT 20 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	10	01/11/2000
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029800080101

004399

004395  
ag

of

H

H

B

**Princípio Ativo** DIAZEPAM

**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** [sem dados cadastrados]

**IFA único** Sim

**Conservação** [sem dados cadastrados]

**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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
--------------	--------------------	-----------	--------------------

10 MG COM CT FR VD AMB X 200  
(EMB HOSP)

COMPRIMIDO SIMPLES

11

01/11/2000

**Validade**

36 meses

**Registro**

1029800080118

**Princípio Ativo**

DIAZEPAM

**Complemento Diferencial da Apresentação**

[sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração**

DÉRMICA ( Aplicação Tópica )

**IFA único**

Sim

**Conservação**

INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM

**Restrição de prescrição**

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

004730

004396  
ag

Handwritten signatures and initials, including a circled 'R' at the bottom.

Apresentação fracionada

Não

~~004/31~~Apresentação  INATIVA

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

004397

10 MG COM CT FR VD AMB X 20

COMPRIMIDO SIMPLES

12

01/11/2000

009

Validade

36 meses

Registro

1029800080126

Princípio Ativo

DIAZEPAM

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

DÉRMICA ( Aplicação Tópica )

IFA único

Sim

Conservação

[sem dados cadastrados]

Restrição de prescrição

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

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

10 MG COM CX 10 FR VD AMB X  
20 (EMB HOSP)

COMPRIMIDO SIMPLES

13

01/11/2000

Validade

36 meses

Registro

1029800080134

Princípio Ativo

DIAZEPAM

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

DÉRMICA ( Aplicação Tópica )

IFA único

Sim

Conservação

[sem dados cadastrados]

Restrição de prescrição

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

Handwritten signatures and initials: ef, J, (B), and other illegible marks.

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

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

00432

004398

UJ

Voltar

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner, including a circled 'B' and other illegible marks.

Item 105  
Cristina

00433 00439

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CIB 876-9  
 Rua Presidente Epitácio Pessoa, 111 - Bairro São Cristóvão - João Pessoa/PB - CEP: 53012-000 - www.aprecadigital.com.br - Tel: (33) 3445-6841 - Fax: (33) 3445-6841

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

**Cód. Autenticação: 24852912170919170387-1; Data: 29/12/2017 09:21:56**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGF22849-2LRC.  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Válber de Miranda Cavalcanti Titular  
**Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br**



RESOLUÇÃO - RE Nº 4.351, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2013

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de recondução de 11 de outubro de 2011, da Presidenta da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2011 e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e considerando a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos e específicos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

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

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

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

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: [http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta\\_Produto/consulta\\_medicamento.asp](http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicamento.asp)

Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DIRCFU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Assunto de Petição	Venc. Registro
Baxter Hospitalar Ltda	2500062013694-93	Baxter Sorbitol	0159769138	ESPECIFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral	09/2018
Farmoquímica S/A	25351.023258/2003-86	Mater Folie	0182277132	ESPECIFICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Anrela Indústria Farmacêutica Ltda	253510256832003-18	Vitaxon C	0215061131	ESPECIFICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Marjan Indústria F. Comércio Ltda	25000.010181/98-45	Vitagem Pré-Natal	0215996131	ESPECIFICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Geotab Indústria Farmacêutica S/A	25351.284665/2008-72	Vitium	0219228134	ESPECIFICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Ilalex Istar Indústria Farmacêutica Ltda	25001.008822/77	Dialise Peritoneal	0235456130	ESPECIFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral	09/2018
Eurofarma Laboratórios S.A.	253512776672011-28	glicose monodratada	0241151132	ESPECIFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral	10/2018
Eurofarma Laboratórios S.A.	25351.277643.2011-88	glicose + cloreto de sódio	0241186135	ESPECIFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral	10/2018
Hipolabor Farmaceutica Ltda	25351.173512/2008-09	brometo de ipratrópio	0157399133	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Germel Farmaceutica Ltda	25351.011991/2003-58	fluconazol	0157738137	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germel Farmaceutica Ltda	25351.006001/2003-60	lisinopril	0157746138	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Fms S/A	25351.010481/2003-63	prednisona	0162634131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germel Farmaceutica Ltda	253510026132003-83	dinitrato de isossorbida	0162278131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germel Farmaceutica Ltda	25351.286693/2008-24	hidroquinona	0162271134	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Legrand Pharma Indústria Farmacêutica Ltda	253512849652008-39	hidroquinona	0162200135	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Biosimética Farmacêutica Ltda	25351.208178/2002-18	nitrendipino	0160234139	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Ems S/A	25351.008079/2003-19	finasterida	0162141136	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germel Farmaceutica Ltda	25351.010617/2003-35	finasterida	0162115137	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Ems S/A	253510084432003-41	finasterida	0163638136	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germel Farmaceutica Ltda	253510106182003-80	finasterida	0163608131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germel Farmaceutica Ltda	25351.011858/2003-00	prednisona	0163620131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Zydus Nihkho Farmacêutica Ltda	25351.070448/2007-16	tartarato de zolpidem	0167001138	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Medley Indústria Farmacêutica Ltda	25351.033288/2003-09	lorazepam	0171433133	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Ems S/A	25351.285012/2008-19	hidroquinona	0174625131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Prati Donaduzzi & Cia Ltda	25351.052398/2008-40	besilato de anlodipino	0174415131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germel Farmaceutica Ltda	253510218182003-68	dimerciona	0178170137	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Bramifarma Indústria Química F. Farmacêutica S.A.	253510350042003-19	sinvastatina	0181400131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Cifarma Científica Farmacêutica Ltda	253512245342008-36	paracetamol	0183983137	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Prati Donaduzzi & Cia Ltda	25351.615395/2007-75	cloridrato de terbinafina	0182955136	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germel Farmaceutica Ltda	253510182232003-25	clortalidona	0186399131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Cimed Indústria De Medicamentos Ltda	253510579522008-10	cloridrato de ciprofloxacino	0189392131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Ranbaxy Farmacêutica Ltda	25351.013513/2003-82	gabapentina	0190829134	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germel Farmaceutica Ltda	253510100952003-71	cloridrato de propranolol	0196251135	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Ilalex Istar Indústria Farmacêutica Ltda	25351.640036/2007-56	cefalotina sódica	0200947131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Pharlab Indústria Farmacêutica S.A.	25351.568762/2007-34	cloridrato de propranolol	0201946139	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Accord Farmacêutica Ltda	25351.419782/2006-00	pantoprazol	0202805131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 1010201311800028

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

ITEM 105

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



0042/34 004400

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ de 876-9  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. Vº, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 8º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autenticado a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé  
**Cód. Autenticação: 24852912170919170387-2; Data: 29/12/2017 09:21:58**  
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGF22848-3EFZ;  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Prati Donaduzzi & Cia Ltda	25351025531200315	ibromoprida	0244712136	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Prati Donaduzzi & Cia Ltda	25351115491200807	diclofenaco sódico	0264818131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Prati Donaduzzi & Cia Ltda	25351137285200840	fluconazol	0244256136	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Prati Donaduzzi & Cia Ltda	25351359683200647	prednisona	0241525139	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Prati Donaduzzi & Cia Ltda	25351410239200639	ibuprofeno	0244109138	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Ranbaxy Farmacêutica Ltda	25351457252200732	cloridrato de donepezila	0304028133	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Sandoz Do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda	25351255434200851	dimeticona	0256832132	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
União Química Farmacêutica Nacional S/A	25351003487200384	cloridrato de propranolol	0261215131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
União Química Farmacêutica Nacional S/A	25351013956200373	cloridrato de tramadol	0264427134	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Biosintética Farmacêutica Ltda	25992003453539	Acarsan	0232039131	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	08/2014
Biostraperica Indústria Farmacêutica Ltda	250000054309211	Peivit - Be	0282016133	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Citarma Científica Farmacêutica Ltda	253510142190038	Nasoflan	0246835132	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda	2500100569588	Fentanest	0302295131	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda	2599201547573	Penocis	0264391130	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Ems S/A	25351496208200696	Emsespector	0274905137	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Ems Sigma Pharma Ltda	25351164273200898	Somaflex Ap	0279897132	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Ems Sigma Pharma Ltda	25351441040200733	Expectalma	0288745132	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Fundação Ezequiel Dias - Funed	25351323338200762	Funed Meliformina	0269999131	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Fundação Para O Remédio Popular - Fipr	2500100209487	Furp-Isoniazida	0280404132	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Fundação Para O Remédio Popular - Fipr	2500101012886	Furp - Etambutol	0287412131	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Germed Farmacêutica Ltda	25351075182200889	Torbutois	0291432138	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Glenmark Farmacêutica Ltda	250000067799603	Ginee	0241634134	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Laboratório Farmacêutico Caresse Ltda Me	25351210331200277	Traumatflam	0284746139	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Laboratório Teuto Brasileiro S/A	25351266377200836	Nolpico	0250690134	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Legend Pharma Indústria Farmacêutica Ltda	25351145843200841	Injalex	0271245138	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Legend Pharma Indústria Farmacêutica Ltda	25351610991200769	Bronquitos	0287625136	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Legend Pharma Indústria Farmacêutica Ltda	25351640007201051	Ciprocliln	0289686139	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Majjan Indústria E Comércio Ltda	2599201232555	Trivagej N	0333948133	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Medley Indústria Farmacêutica Ltda	25351603231200703	Kolpirat	0243975131	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Merzler Ucb Biopharma S.A.	25351093328200878	Toporan	0266471132	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Pharlab Indústria Farmacêutica S.A.	25351391511200593	Zonax	0332556135	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Sanval Comércio E Indústria Ltda	2599201049473	Geophagol	0321583131	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Torrent Do Brasil Ltda	25351050883200813	Metta, Sr	0246464131	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
União Química Farmacêutica Nacional S/A	250000050079807	Viverdal	0249105132	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
União Química Farmacêutica Nacional S/A	25351641501200776	Ocufen	0261311135	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Limitada	253512065092002-85	CEFALEXINA	0008949134	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	07/2018

**RESOLUÇÃO - RE Nº 4.352, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2013**

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de recondução de 11 de outubro de 2011, da Presidência da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2011 e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e considerando a Lei nº. 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº. 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos produtos biológicos, sob o nº, de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

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

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

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

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações, validas no link: [http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta\\_Produto\\_consulta\\_medicamento.asp](http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto_consulta_medicamento.asp)

Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

**ANEXO**

Razão Social - CNPJ	Processo	Produto	Dt. Vencimento
FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ - 33.781.055/0001-35	253511.065037 2003-85	Vacina sarampo, ca-xumba, rubéola	11/2018
LABORATORIOS PFIZER LTDA - 46.070.868/0001-69	25351.026048 2004-21	GENOTROPIN	11/2018

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 1010201311800030

DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - 00.874.137/0001-84	25001.014397-50	HIRUDOID	11 2018
BLATI FARMACÊUTICA S.A. - 28.430.828/0001-60	25351.209378 2006-11	HEPAMAX-S	11/2018

**GERÊNCIA-GERAL DE INSPEÇÃO, MONITORAMENTO DA QUALIDADE, CONTROLE E FISCALIZAÇÃO DE INSUMOS, MEDICAMENTOS E PRODUTOS, PROPAGANDA E PUBLICIDADE**

**RESOLUÇÃO - RE Nº 4.295, DE 13 DE NOVEMBRO DE 2013**

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando os requisitos da Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes na ata, e que a(s) empresa(s) cadastrada(s) os requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) empresa(s), na forma do ANEXO, a prorrogação da Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem 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.

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

**ANEXO**

Razão Social: GIO COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA	CNPJ: 25.294.299-0001-65
Endereço: RUA AIMORÉS, 2550	
Bairro: SANTO AGOSTINHO	CEP: 30.140-072

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

Handwritten signatures and initials, including a large signature on the right and several initials at the bottom.

004401  
0043/5 wj

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **05/01/2018 07:54:00 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 877116

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **29/12/2018 09:49:34 (hora local)**.

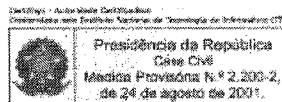
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 24852912170919170387-1 a 24852912170919170387-2

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

O referido é verdade, dou fé.

### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bb9951612b558056522bc31c40897f58fe5d4d709293750c4ba79f687fae5e0cea4eb49329550caaa1d20441052  
237216241dba13051033be3c872d03a29a23c



Handwritten signatures and initials, including a circled 'B'.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

105

004/36 <sup>004</sup>

## Detalhe do Produto: FENOCRIS

**Nome da Empresa** CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.  
**CNPJ** 44.734.671/0001-51 **Autorização** 1.00.298-1  
**Nome Comercial** FENOCRIS  
**Classe Terapêutica** ANTICONVULSIVANTES  
**Registro** 102980016  
**Processo** 25992.015475/73  
**Vencimento do Registro** 10/2018

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	13	13/01/1997
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1029800160138
<b>Princípio Ativo</b>	FENOBARBITAL		
<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>		

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL 1  
**IFA único** Sim  
**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE  
**Restrição de prescrição** Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"  
**Restrição de uso** Adulto  
**Destinação** Comercial  
**Restrito a hospitais** N  
**Tarja** Vermelha  
**Medicamento referência** Não  
**Apresentação fracionada** Não

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200	***** Comprimido Revestido	14	13/01/1997
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1029800160121
<b>Princípio Ativo</b>	FENOBARBITAL		
<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 - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		

*[Handwritten signatures and initials]*

004/37 *acj***Local de Fabricação****Fabricantes Nacionais**

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

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

ORAL 1

**IFA único**

Sim

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

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

**Restrição de uso**

Adulto

**Destinação**

Comercial

**Restrito a hospitais**

N

**Tarja**

Vermelha

**Medicamento referência**

Não

**Apresentação fracionada**

Não

**Apresentação**  ATIVA**Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**40MG/ML SOL OR CX 10 FR GOT VD  
AMB X 20 ML

SOLUÇÃO ORAL

15

13/01/1997

**Validade**

36 meses

**Registro**

1029800160030

**Princípio Ativo**

FENOBARBITAL

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

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

**Local de Fabricação****Fabricantes Nacionais**

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - 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**Restrição de prescrição**

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

**Restrição de uso**

Adulto

**Destinação**

Comercial

**Restrito a hospitais**

S

**Tarja**

Vermelha

**Medicamento referência**

Não

**Apresentação fracionada**

Não

**Apresentação**  ATIVA**Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**40MG/ML SOL OR CT FR GOT VD  
AMB X 20 ML

SOLUÇÃO ORAL

16

13/01/1997

*acj*

*(B)*

*(B)*

**Validade** 36 meses **Registro** 1029800160111

**Princípio Ativo** FENOBARBITAL

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

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - 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

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

**Restrição de uso** Adulto

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** N

**Tarja** Vermelha

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	17	13/01/1997

**Validade** 24 meses **Registro** 1029800160102

**Princípio Ativo** FENOBARBITAL SÓDICO

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

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
- CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** INTRAMUSCULAR

**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 "B"

**Restrição de uso** Adulto

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** S

**Tarja** Vermelha

05/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD TRANS X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	18	13/01/1997
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1029800160189
<b>Princípio Ativo</b>	FENOBARBITAL SÓDICO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> <li>CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD TRANS X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	19	13/01/1997
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1029800160197
<b>Princípio Ativo</b>	FENOBARBITAL SÓDICO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> <li>CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<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 MG COM FR VD AMB X 200 (EMB HOSP)	*****	1	13/01/1997
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029800160014
<b>Princípio Ativo</b>	FENOBARBITAL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
<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</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG COM CX ENV KRAFT POLIET X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	13/01/1997
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029800160099
<b>Princípio Ativo</b>	FENOBARBITAL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVELOPE KRAFT E POLIETILENO</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		

00441 *ad*

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL 1

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

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

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Voltar

*Handwritten signatures and initials:*  
 - Top right: *ad*  
 - Middle right: *ad*  
 - Bottom right: *ad*, *ad*, *ad*



Item 119  
Cristália

004408

004/200



Table with 5 columns: Registration Number, Date, Company Name, Product Name, and Approval Date. It lists various pharmaceutical products and their manufacturers.

GERÊNCIA-GERAL DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS BIOLÓGICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.440, DE 2 DE JUNHO DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria No- 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

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

RICARDO FERREIRA BORGES  
ANEXO

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

ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA  
02433631000120  
PIPER METHYSTICUM FORST.  
ANSIOPAX LEV 25351.7431121015-48  
1697 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 1057562/15-6  
0000000000 24 Meses  
220 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20  
0000000000 24 Meses  
220 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 40

EMS SIGMA PHARMA LTDA 00923140000131  
FLUNITRAZEPAM  
Rohydorm 25351.787526/2014-11  
1455 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO DE CONCENTRAÇÃO NOVA NO PAÍS 1159957/14-0  
0000000000 36 Meses  
2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20  
0000000000 36 Meses  
2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30

MARIOL INDUSTRIAL LTDA 04656253000179  
BROMOPRIDA  
DIGESOL 25351.061396/2012-30 05/2017  
142 SIMILAR - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2512903/16-4  
1.6241.0020.001-0 24 Meses

4 MG/ML SOL GOT CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML  
1.6241.0020.002-9 24 Meses  
4 MG/ML SOL GOT CX 48 FR GOT PLAS OPC X 20 ML (EMB HOSP)  
1.6241.0020.003-7 24 Meses  
4 MG/ML SOL GOT CX 96 FR GOT PLAS OPC X 20 ML (EMB HOSP)

NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A 56994502000130  
RIVASTIGMINA  
EXELON 25000.013606/97-88 02/2018  
1434 MEDICAMENTO-NOVO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO 1977629/16-2  
1.0068.0099.022-0 24 Meses  
9MG ADES TRANSD CT SACHE X 3 (4,6MG / 24H)  
EXELON PATCH  
1.0068.0099.023-9 24 Meses  
9MG ADES TRANSD CT SACHE X 7 (4,6MG / 24H)  
EXELON PATCH  
1.0068.0099.024-7 24 Meses  
9MG ADES TRANSD CT SACHE X 15 (4,6MG / 24H)  
EXELON PATCH  
1.0068.0099.025-5 24 Meses  
9MG ADES TRANSD CT SACHE X 30 (4,6MG / 24H)  
EXELON PATCH  
1.0068.0099.026-3 24 Meses  
9MG ADES TRANSD CT SACHE X 60 (4,6MG / 24H)  
EXELON PATCH  
1.0068.0099.027-1 24 Meses  
18MG ADES TRANSD CT SACHE X 15 (9,5MG / 24H)  
EXELON PATCH  
1.0068.0099.028-1 24 Meses  
18MG ADES TRANSD CT SACHE X 30 (9,5MG / 24H)  
EXELON PATCH  
1.0068.0099.029-8 24 Meses  
18MG ADES TRANSD CT SACHE X 60 (9,5MG / 24H)  
EXELON PATCH  
1.0068.0099.030-1 24 Meses  
27MG ADES TRANSD CT SACHE X 15 (13,3MG / 24H)  
EXELON PATCH  
1.0068.0099.031-1 24 Meses  
27MG ADES TRANSD CT SACHE X 30 (13,3MG / 24H)  
EXELON PATCH  
1.0068.0099.032-8 24 Meses  
27MG ADES TRANSD CT SACHE X 60 (13,3MG / 24H)  
EXELON PATCH  
1.0068.0099.036-0 24 Meses  
18MG ADES TRANSD CT SACHE X 7 (9,5MG / 24H)  
EXELON PATCH  
1.0068.0099.037-9 24 Meses  
27MG ADES TRANSD CT SACHE X 7 (13,3MG / 24H)  
EXELON PATCH

TEVA FARMACÉUTICA LTDA. 05333542000108  
OXALIPLATINA  
TEVAOXALI 25351.103201/2007-93 08/2017  
142 SIMILAR - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2510642/16-9  
1.5573.0005.003-9 24 Meses

5 MG/ML SOL INJ CT FA VD TRANS X 10 ML  
1.5573.0005.004-7 24 Meses  
5 MG/ML SOL INJ CT FA VD TRANS X 20 ML  
1.5573.0005.005-5 24 Meses  
5 MG/ML SOL INJ CT FA VD TRANS X 28 ML  
1.5573.0005.006-3 24 Meses  
5 MG/ML SOL INJ CT FA VD TRANS X 40 ML

PANAMERICAN MEDICAL SUPPLY SUPRIMENTOS MÉDICOS LTDA 01329816000126  
alfalantiripsina  
VENTIA 25351.558428/2008-53  
1519 PRODUTO BIOLÓGICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1781656/16-4  
1948 PRODUTO BIOLÓGICO - INCLUSÃO DA VIA DE ADMINISTRAÇÃO 1781500/16-2  
0000000000 36 Meses  
20 MG/ML SOL AER CT 56 FA VD TRANS X 4 ML + 1 NEBULIZADOR

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.441, DE 2 DE JUNHO DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria No- 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

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

RICARDO FERREIRA BORGES  
ANEXO

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

ALLERGAN PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA  
43426626000177  
TOBRAMICINA + DEXAMETASONA 25351.164281/2002-49 07/2022  
143 GENÉRICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2546523/16-6  
1.0147.0158.001-7 24 Meses  
3 MG ML + 1 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS GOT X 5 ML

BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA 53162095000106  
MALEATO DE ENALAPRIL + HIDROCLOROTIAZIDA  
EUPRESSIN H 25000.006408/88 05/2019  
10116 SIMILAR - ALTERAÇÃO DA ROTA DE SÍNTESE DO FÁRMACO 1386419/16-0

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017060500053

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

Handwritten signatures and initials, including 'RFB' and 'B'.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.879-0  
Autenticação Digital  
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.951/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.  
Cód. Autenticação: 2485161070947070970-1; Data: 16/10/2017 09:55:07  
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFDV09440-PDSA  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

ITEM 119



BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO ANIDRO + ÁCIDO CÍTRICO ANIDRO  
1.7817.0039.034-7 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 2 ENV AL PLAS X 5 G (GUARANA)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO ANIDRO + ÁCIDO CÍTRICO ANIDRO  
1.7817.0039.035-5 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 4 ENV AL PLAS X 5 G (GUARANA)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.036-3 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 6 ENV AL PLAS X 5 G (GUARANA)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.037-1 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 8 ENV AL PLAS X 5 G (GUARANA)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.038-1 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 10 ENV AL PLAS X 5 G (GUARANA)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.039-8 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 50 ENV AL PLAS X 5 G (SEM SABOR)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO  
1.7817.0039.040-1 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 50 ENV AL PLAS X 5 G (LIMÃO)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.041-1 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 2 ENV AL PLAS X 5 G (SEM SABOR)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.042-8 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 4 ENV AL PLAS X 5 G (SEM SABOR)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.043-6 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 6 ENV AL PLAS X 5 G (SEM SABOR)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.044-4 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 8 ENV AL PLAS X 5 G (SEM SABOR)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.045-2 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 10 ENV AL PLAS X 5 G (SEM SABOR)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.046-0 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 2 ENV AL PLAS X 5 G (LIMÃO)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.047-9 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 4 ENV AL PLAS X 5 G (LIMÃO)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.048-7 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 6 ENV AL PLAS X 5 G (LIMÃO)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.049-5 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 8 ENV AL PLAS X 5 G (LIMÃO)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.050-9 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 10 ENV AL PLAS X 5 G (LIMÃO)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.051-7 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 2 ENV AL PES X 5 G (LARANJA)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.052-5 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 4 ENV AL PES X 5 G (LARANJA)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.053-3 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 6 ENV AL PES X 5 G (LARANJA)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.054-1 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 8 ENV AL PES X 5 G (LARANJA)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.055-1 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 10 ENV AL PES X 5 G (LARANJA)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.056-8 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 12 ENV AL PES X 5 G (LARANJA)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.057-6 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 50 ENV AL PES X 5 G (LARANJA)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.058-4 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 2 ENV AL PES X 5 G (ABACAXI)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.059-2 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 4 ENV AL PES X 5 G (ABACAXI)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.060-6 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 6 ENV AL PES X 5 G (ABACAXI)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.061-4 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 8 ENV AL PES X 5 G (ABACAXI)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.062-2 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 10 ENV AL PES X 5 G (ABACAXI)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.063-0 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 12 ENV AL PES X 5 G (ABACAXI)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.064-9 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 50 ENV AL PES X 5 G (ABACAXI)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.065-7 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 2 ENV AL PES X 5 G (MORANGO)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.066-5 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 4 ENV AL PES X 5 G (MORANGO)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.067-3 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 6 ENV AL PES X 5 G (MORANGO)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.068-1 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 8 ENV AL PES X 5 G (MORANGO)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.069-1 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 10 ENV AL PES X 5 G (MORANGO)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.070-3 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 12 ENV AL PES X 5 G (MORANGO)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.071-1 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 50 ENV AL PES X 5 G (MORANGO)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.078-9 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 2 ENV AL PES X 5 G (GUARANA)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO ANIDRO + ÁCIDO CÍTRICO ANIDRO  
1.7817.0039.079-7 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 4 ENV AL PES X 5 G (GUARANA)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO ANIDRO + ÁCIDO CÍTRICO ANIDRO  
1.7817.0039.080-0 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 6 ENV AL PES X 5 G (GUARANA)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO ANIDRO + ÁCIDO CÍTRICO ANIDRO  
1.7817.0039.081-9 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 8 ENV AL PES X 5 G (GUARANA)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO ANIDRO + ÁCIDO CÍTRICO ANIDRO  
1.7817.0039.082-7 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 10 ENV AL PES X 5 G (GUARANA)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO ANIDRO + ÁCIDO CÍTRICO ANIDRO  
1.7817.0039.083-5 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 50 ENV AL PES X 5 G (GUARANA)

BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO + ÁCIDO CÍTRICO  
1.7817.0039.084-3 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 2 ENV AL PES X 5 G (SEM SABOR)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.085-1 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 4 ENV AL PES X 5 G (SEM SABOR)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.086-1 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 6 ENV AL PES X 5 G (SEM SABOR)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.087-9 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 8 ENV AL PES X 5 G (SEM SABOR)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.088-6 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 10 ENV AL PES X 5 G (SEM SABOR)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.089-4 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 50 ENV AL PES X 5 G (SEM SABOR)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE SÓDIO  
1.7817.0039.090-8 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 2 ENV AL PES X 5 G (LIMÃO)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.091-6 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 4 ENV AL PES X 5 G (LIMÃO)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.092-4 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 6 ENV AL PES X 5 G (LIMÃO)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.093-2 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 8 ENV AL PES X 5 G (LIMÃO)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.094-0 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 10 ENV AL PES X 5 G (LIMÃO)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.095-9 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 50 ENV AL PES X 5 G (LIMÃO)

ÁCIDO CÍTRICO + BICARBONATO DE SÓDIO + CARBONATO DE CÁLCIO  
1.7817.0039.096-7 24 Meses  
(462+90+438) MG/G PO EFEV CT 2 ENV AL PES X 5 G (LIMÃO)

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.  
44734671000151  
DECANOATO DE HALOPERIDOL  
HALO DECANOATO 25000.019936/99-67 12/2019  
10130 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA 214549/116-4  
1.0298.0240.001-2 36 Meses  
50MG/ML SOL INJ IM CX 3 AMP VD AMB X 1 ML  
HALO DECANOATO  
1.0298.0240.002-0 36 Meses  
50 MG/ML SOL INJ IM CX 15 AMP VD AMB X 1 ML  
HALO DECANOATO  
1.0298.0240.003-9 36 Meses  
50 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML  
1.0298.0240.004-7 36 Meses  
50 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML

BROMETO DE VECURONIUM  
VECURON 25351.016696/01-19 07/2022  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2563455/16-1  
1.0298.0305.003-1 24 Meses  
4 MG/ML PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 DIL AMP X 1 ML  
1.0298.0305.004-1 24 Meses  
4 MG/ML PO LIOF SOL INJ CX 10 FA VD TRANS + 10 DIL AMP X 1 ML  
1.0298.0305.005-8 24 Meses  
10 MG PO LIOF SOL INJ CX 5 FA VD TRANS  
1.0298.0305.006-6 24 Meses

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017060500055

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.

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.8794

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conteúdo neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cód. Autenticação: 24851610170947070970-2; Data: 16/10/2017 09:55:07**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFW09439-AX00;  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti Titular  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Handwritten signatures and initials on the right side of the page, including a large signature at the top right and several smaller ones below it.

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>3</sup>.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **18/10/2017 07:52:02 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 834549

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **16/10/2018 09:57:12 (hora local)**.

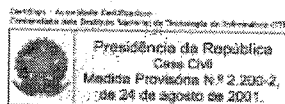
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 24851610170947070970-1 a 24851610170947070970-2

<sup>3</sup>**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b10bcb1ae49c411a21e619633371f31772e59b0fcc16abe2f44849821df4f7c0cea4eb49329550caaa1d20441052  
23721946faee68b8e92a13c3cd86413b00eae



Handwritten signatures and initials, including a large signature and several circular stamps or initials.

Item 132  
Cristalia

004411  
004/45

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Códigos CNJ 08.073/09  
Av. Presidente Epitácio Pessoa, 545 - Bairro Dos Estrelas - João Pessoa/PB - CEP 53020-000 - www.azevedobastos.net.br - Tel.: 331.234.044 - Fax: 331.234.544

**Autenticação Digital**  
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, Bº, 4º e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

**Cód. Autenticação: 24850906171114220078-1; Data: 09/06/2017 11:16:35**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFG05116-945P  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valberde Miranda Cavalcanti  
Tribunal



**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.841, DE 14 DE JULHO DE 2016**

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 34, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Cancelar o registro sanitário de medicamentos e produtos biológicos, ou de apresentações, conforme relação anexa:  
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI  
ANEXO

- NOME DA EMPRESA CNPJ
- PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
- NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO
- ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
- NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
- APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
- PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
- COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
- BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S.A 05161069000110
- PARACETAMOL + CLORIDRATO DE FENILEFRINA + MALEATO DE CLORFENIRAMINA
- RESPIRYNEO 25351.535832/2011-03 12/2015
- 10080 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA 20359575/16-2
- 1.5584.0278.001-8 24 Meses
- 40 MG/ML + 0,6 MG/ML + 0,6 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML
- 1.5584.0278.002-6 24 Meses
- 40 MG/ML + 0,6 MG/ML + 0,6 MG/ML SOL OR CT 30 FR VD AMB X 100 ML (EMB HOSP)
- DIPIRONA
- TERMOPIRONA 25351.556003/2011-14 12/2016
- 1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 1044712/15-1
- 1.5584.0146.002-8 36 Meses
- 500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100
- 1.5584.0146.005-2 36 Meses
- 500 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 500 ( EMB HOSP)
- 1.5584.0146.006-0 36 Meses
- 500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
- 1.5584.0146.015-1 24 Meses
- IG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10
- 1.5584.0146.016-8 24 Meses
- IG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
- 1.5584.0146.017-6 24 Meses
- IG COM DISP BL AL PLAS TRANS X 100
- 1.5584.0146.018-4 24 Meses
- IG COM DISP BL AL PLAS TRANS X 200
- 1.5584.0146.019-2 24 Meses
- IG COM CX BL AL PLAS TRANS X 50 (EMB HOSP)
- 1.5584.0146.020-6 24 Meses
- IG COM CX BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP)
- 1.5584.0146.021-4 24 Meses
- IG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
- 1.5584.0146.022-2 24 Meses
- IG COM CX BL AL PLAS TRANS X 250 (EMB HOSP)
- 1.5584.0146.023-0 24 Meses
- IG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP)
- 1.5584.0146.024-9 24 Meses
- IG COM CX BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB HOSP)
- 1.5584.0146.025-7 24 Meses
- IG COM CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
- 1.5584.0146.026-5 24 Meses
- IG COM CX BL AL PLAS TRANS X 600 (EMB HOSP)
- PRESENIUS KABI BRASIL LTDA 49324221000104
- ÁGUA PARA INJEÇÃO 25351.010427/2004-07 08/2015
- 1373 ESPECIFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 2024837/16-7
- 1.0041.0100.023-3 24 Meses
- SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 50 ML
- GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A 03485572000104
- COLCHICINA
- CIXIN 25351.011277/2003-60 11/2013
- 10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 2044642/16-0
- 1.5423.0036.001-3 24 Meses
- 0,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
- 1.5423.0036.002-1 24 Meses
- 0,5 MG COM CT 20 BL AL PLAS INC X 20 (EMB HOSP)
- GERMED FARMACEUTICA LTDA 45992062000165
- MESILATO DE DOXAZOSINA 25351.101682/2005-31 08/2020
- 10833 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO A RDC 31/2014 1921512/16-3
- 1.0583.0430.009-5 24 Meses
- 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10
- 1.0583.0430.010-9 24 Meses
- 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 15
- 1.0583.0430.011-7 24 Meses
- 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20
- 1.0583.0430.012-5 24 Meses
- 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30
- CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA 25351.303792/2007-05 07/2018

- 10833 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO A RDC 31/2014 1920525/16-2
- 1.0583.0582.001-7 24 Meses
- 75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20
- 1.0583.0582.002-5 24 Meses
- 75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
- 1.0583.0582.003-3 24 Meses
- 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20
- 1.0583.0582.004-1 24 Meses
- 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
- OXALATO DE ESCITALOPRAM 25351.706902/2009-36 04/2017
- 10833 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO A RDC 31/2014 1783578/16-0
- 1.0583.0748.001-0 24 Meses
- 10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
- 1.0583.0748.003-5 24 Meses
- 10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15
- 1.0583.0748.004-3 24 Meses
- 10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20
- 1.0583.0748.006-1 24 Meses
- 10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
- 1.0583.0748.007-8 24 Meses
- 10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
- 1.0583.0748.008-2 24 Meses
- 10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100(EMB. HOSP.)
- 1.0583.0748.009-4 24 Meses
- 10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500(EMB. HOSP.)
- 1.0583.0748.010-8 24 Meses
- 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
- 1.0583.0748.012-4 24 Meses
- 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15
- 1.0583.0748.013-2 24 Meses
- 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20
- 1.0583.0748.015-0 24 Meses
- 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
- 1.0583.0748.016-7 24 Meses
- 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
- 1.0583.0748.017-5 24 Meses
- 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100(EMB. HOSP.)
- 1.0583.0748.018-3 24 Meses
- 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500(EMB HOSP)
- 1.0583.0748.020-5 24 Meses
- 15MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
- 1.0583.0748.026-4 24 Meses
- 15MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15
- 1.0583.0748.027-2 24 Meses
- 15MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
- 1.0583.0748.028-0 24 Meses
- 15MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
- 1.0583.0748.029-9 24 Meses
- 15MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)
- 1.0583.0748.030-7 24 Meses
- 15MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)
- LABORATIL FARMACEUTICA LTDA 47100862000150
- CETOCANAZOL
- KETONAZOL 25000.017495/95-07 06/2021
- 10080 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA 2041458/16-7
- 1.0577.0131.001-3 24 Meses
- 200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
- LABORATORIO - FARMACEUTICO DA MARINHA 0694502007157
- BESILATO DE ANLIDOPINO
- LFM - ANLIDOPINO 25351.032440/01-86 10/2013
- 10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 2045144/16-0
- 1.2625.0089.002-1 24 Meses
- 5 MG COM CX 50 BL AL PVC X 10
- LABORATORIO GLOBO LTDA 17115437000173
- SINVASTATINA
- sinvasmac 25351.025716/01-41 09/2020
- 10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 2040709/16-2
- 1.0535.0134.003-1 24 Meses
- 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500
- 1.0535.0134.004-8 24 Meses
- 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
- 1.0535.0134.005-6 24 Meses
- 20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
- 1.0535.0134.006-4 24 Meses
- 20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500
- 1.0535.0134.007-2 24 Meses
- 40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
- 1.0535.0134.008-0 24 Meses
- 40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500
- 1.0535.0134.010-2 24 Meses
- 40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
- 1.0535.0134.013-7 24 Meses
- 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
- 1.0535.0134.014-5 24 Meses
- 20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
- 1.0535.0134.015-3 24 Meses
- 40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
- LABORATORIO HEPACHOLAN SA 60398120060110
- CITRATO FERRICO AMONIACAL + Berberis laurina Thunb + Rhoem palmatum L + ATROPA BELLADONNA + Ruta graveolens L + Juniperus sabina L
- REGULADOR XAVIER N. 3 25992.001070/31 10/2014
- 10092 ESPECIFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA-1540007/16-2

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.842, DE 14 DE JULHO DE 2016**

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 34, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa:  
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI  
ANEXO

- NOME DA EMPRESA CNPJ
- PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
- NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO
- ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
- NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
- APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
- PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
- COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
- Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A 60659463002992
- CLORIDRATO DE TERBINAFINA 25351.742041/2009-64 01/2022
- 143 GENERICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1950296/16-6
- 1.0573.0412.001-3 24 Meses
- 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7
- 1.0573.0412.002-1 24 Meses
- 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 14
- 1.0573.0412.004-8 24 Meses
- 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28
- 1.0573.0412.005-6 24 Meses
- 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 50
- 1.0573.0412.006-4 24 Meses
- 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 42
- 1.0573.0412.007-2 24 Meses
- 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90
- 1.0573.0412.008-0 24 Meses
- 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
- ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. 33150764000112
- clordrato de nebirolol
- BIVOLET 25351.514838/2014-31 07/2021
- 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 071789/14-9
- (155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0664700/14-6 - 25351.477423/2014-85)
- 1.0492.0234.001-3 36 Meses
- 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 7
- 1.0492.0234.002-1 36 Meses
- 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 14
- 1.0492.0234.003-1 36 Meses
- 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 28
- 1.0492.0234.004-8 36 Meses
- 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
- 1.0492.0234.005-6 36 Meses
- 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 50
- 1.0492.0234.006-4 36 Meses
- 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 56
- 1.0492.0234.007-2 36 Meses
- 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
- 1.0492.0234.008-0 36 Meses
- 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB HOSP)
- 1.0492.0234.009-9 36 Meses
- 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
- 1.0492.0234.010-2 36 Meses
- 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016071800012

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

ITEM 132

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

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.873-0  
 Rua Presidente Epitácio Pessoa, 193 - Bairro Do Estácio - Zona Oeste - CEP 30220-000 - www.cartorioazevedobastos.net.br - Tel.: 31 3244-3484 - Fax: 31 3244-3485

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

**Cód. Autenticação: 24850906171114220078-2; Data: 09/06/2017 11:15:35**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFG05115-TA4G  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Valbérico Miranda Cavalcanti  
 Titular



ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA  
 43424626000177  
 ALCÓOL POLIVINÍLICO + POVIDONA  
 Refresh 25000 013888/03-16 03/2017  
 10133 ESPECÍFICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA 1964685/16-2  
 1.0147.0143.001-5 24 Meses  
 14 MG/ML + 6 MG/ML SOL OCU CT 10 FLAC X 0,4 ML  
 1.0147.0143.002-3 24 Meses  
 14 MG/ML + 6 MG/ML SOL OCU CT 20 FLAC X 0,4 ML  
 1.0147.0143.003-1 24 Meses  
 14 MG/ML + 6 MG/ML SOL OCU CT 30 FLAC X 0,4 ML  
 ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA 05439635000103  
 cloridrato de dobutamina 25351.944617/2016-55 07/2021  
 10488 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 1389040716-9  
 (152 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA) - 143534404-5 - 25351.065607/2004-18)  
 1.5562.0044.001-5 18 Meses  
 250 MG SOL INJ CT FA VD TRANS X 20 ML  
 1.5562.0044.002-3 18 Meses  
 250 MG SOL INJ CT AMP VD TRANS X 20 ML  
 1.5562.0044.003-1 18 Meses  
 250 MG SOL INJ CT 40 AMP VD TRANS X 20 ML  
 1.5562.0044.004-1 18 Meses  
 250 MG SOL INJ CT 20 AMP VD TRANS X 20 ML  
 1.5562.0044.005-8 18 Meses  
 250 MG SOL INJ CT 30 AMP VD TRANS X 20 ML  
 1.5562.0044.006-6 18 Meses  
 250 MG SOL INJ CT 40 AMP VD TRANS X 20 ML  
 APSEN FARMACEUTICA S/A 62462015000129  
 HARPAGOPHYTUM PROCLIMBENS DC  
 ARPADOL 25351.516262/2006-36 12/2017  
 10759 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - ALTERAÇÃO OU INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO COM PRAZO DE ANÁLISE 0486900/15-1  
 10777 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - ALTERAÇÃO MENOR DE EXCIPIENTE 0265426/15-1  
 1.0118.0606.001-9 24 Meses  
 400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 1.0118.0606.002-7 24 Meses  
 400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 1.0118.0606.003-5 24 Meses  
 400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 45  
 1.0118.0606.004-3 24 Meses  
 400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60  
 1.0118.0606.005-1 24 Meses  
 400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20  
 BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA. 60831658000177  
 IBUPROFENO  
 BUSCOFEM 25351.143265/2005-65 01/2018  
 1317 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1361089/16-9  
 1.0367.0159.013-7 24 Meses  
 400 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 56  
 BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA + dipirona monodratada  
 BUSCOPAN COMPOSTO 25351.010906/58 08/2019  
 10222 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL 0485227/14-3  
 1.0367.0013.011-6 36 Meses  
 20 MG + 2,5 G SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP)  
 CAZI QUÍMICA FARMACEUTICA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 44010437000181  
 CLORIDRATO DE FOLINAM - RIBOFLAVINA + CLORIDRATO DE PIRIDOXINA + CIANOCOBALAMINA + NICOTINAMIDA  
 B-SUPRIN 25001 032447/50 02/2016  
 1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0755971/15-2  
 1.0715.0037.001-4 24 Meses  
 (6,0 + 5,0 + 2,0 + 0,015 + 15,0)MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20  
 1.0715.0037.003-0 24 Meses  
 (6,0 + 5,0 + 2,0 + 0,015 + 15,0)MG COM REV CT FR VD AMB X 60  
 CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA 02814497000107  
 bisulfato de clordrogel  
 DOGRELIX 25351.385060/2012-13 07/2021  
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0550416/12-3  
 (155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0514271/12-7 - 25351.359619/2012-52)  
 1.4381.0190.001-3 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14  
 1.4381.0190.002-1 24 Meses  
 75 MG COM REV CT STR AL X 14  
 1.4381.0190.003-1 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X15  
 1.4381.0190.004-8 24 Meses  
 75 MG COM REV CT STR AL X 15  
 1.4381.0190.005-6 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X28  
 1.4381.0190.006-4 24 Meses  
 75 MG COM REV CT STR AL X 28  
 1.4381.0190.007-2 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X30  
 1.4381.0190.008-0 24 Meses

75 MG COM REV CT STR AL X 30  
 1.4381.0190.009-9 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X98 (EMB HOSP)  
 1.4381.0190.010-2 24 Meses  
 75 MG COM REV CT STR AL X 98 (EMB HOSP)  
 1.4381.0190.011-0 24 Meses  
 75 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X500 (EMB HOSP)  
 1.4381.0190.012-9 24 Meses  
 35 MG COM REV CT STR AL X 300 (EMB HOSP)

CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. 4474671000151  
 LANOTRIGINA  
 NEURAL 25351.017327/01-06 12/2021  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1937703/16-4  
 1.0298.0295.001-2 36 Meses  
 100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)  
 1.0298.0295.002-0 36 Meses  
 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 1.0298.0295.003-9 36 Meses  
 50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 1.0298.0295.004-7 36 Meses  
 50 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)  
 1.0298.0295.005-5 36 Meses  
 25 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)  
 1.0298.0295.006-3 36 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 1.0298.0295.007-1 36 Meses  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10

DIPROPIONATO DE BETA-METASON + CETOCONAZOL  
 SULTATO DE NEOMICINA  
 NADERM 25351.024810/01-24 12/2021  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1937703/16-7  
 1.0298.0296.001-8 24 Meses  
 0,64 MG/G + 20,0 MG/G + 2,5 MG/G CREM DERM CT BG AL X 15 G  
 1.0298.0296.002-6 24 Meses  
 0,64 MG/G + 20,0 MG/G + 2,5 MG/G CREM DERM CX 10 BG AL X 15 G  
 1.0298.0296.003-4 24 Meses  
 0,4 MG/G + 20,0 MG/G + 2,5 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G  
 1.0298.0296.004-2 24 Meses  
 0,64 MG/G + 20,0 MG/G + 2,5 MG/G CREM DERM CX 10 BG AL X 30 G  
 1.0298.0296.005-0 24 Meses  
 0,64 MG/G + 20,0 MG/G + 2,5 MG/G CREM DERM CX 25 BG AL X 30 G  
 1.0298.0296.006-9 24 Meses  
 0,64 MG/G + 20,0 MG/G + 2,5 MG/G POM DERM CT BG AL X 15 G  
 1.0298.0296.007-7 24 Meses  
 0,64 MG/G + 20,0 MG/G + 2,5 MG/G POM DERM CX 10 BG AL X 15 G  
 1.0298.0296.008-5 24 Meses  
 0,64 MG/G + 20,0 MG/G + 2,5 MG/G POM DERM CT BG AL X 30 G  
 1.0298.0296.009-3 24 Meses  
 0,64 MG/G + 20,0 MG/G + 2,5 MG/G POM DERM CX 10 BG AL X 30 G  
 1.0298.0296.010-1 24 Meses  
 0,64 MG/G + 20,0 MG/G + 2,5 MG/G POM DERM CX 25 BG AL X 30 G

CLORIDRATO DE TERGINAFINA  
 FLUTYL 25351.025857/01-47 12/2021  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1937693/16-6  
 1.0298.0297.004-8 36 Meses  
 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7  
 1.0298.0297.005-6 36 Meses  
 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 14  
 1.0298.0297.006-4 36 Meses  
 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28  
 1.0298.0297.007-2 36 Meses  
 10 MG/G CREM CT BG AL X 20 G  
 1.0298.0297.008-0 36 Meses  
 10 MG/G CREM CT BG AL X 30 G  
 CLORIDRATO DE NALOXONA  
 NARCAN 25301.002649/09 07/2020  
 10246 MEDICAMENTO NOVO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE 1166363/16-1  
 1.0298.0283.003-3 24 Meses  
 0,4 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD TRANS X 1 ML (EMB HOSP)  
 1.0298.0283.004-1 24 Meses  
 0,4 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 1 ML (EMB HOSP)  
 1.0298.0283.005-1 24 Meses  
 0,4 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD TRANS X 1 ML (EMB HOSP)  
 DIAZÔNIDO  
 TENSURIL 25991.008682/79 10/2019  
 10247 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE 3916527/16-7  
 1.0298.0041.001-0 24 Meses  
 15 MG/ML SOL INJ CT AMP VD TRANS X 20 ML  
 FENITOINA SÓDICA

FENITAL 25992.015261/73 12/2018  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0382415/13-2  
 1.0298.0015.008-6 36 Meses  
 50 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 5 ML (EMB HOSP)  
 1.0298.0015.021-3 36 Meses  
 50 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD TRANS X 5 ML (EMB HOSP)  
 EMS S/A 57507378000365  
 Cloridrato de difenidramina 25351.225469/2004-32 01/2020  
 10249 GENCERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE 1783812/16-6  
 1.0235.0740.011-3 24 Meses  
 30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20  
 1.0235.0740.012-1 24 Meses  
 30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 50  
 1.0235.0740.013-1 24 Meses  
 30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMB HOSP)  
 1.0235.0740.015-4 24 Meses  
 30 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 30  
 sulfato de salbutamol + guanfacina 25351.339306/2006-06 01/2022  
 143 GENCERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1966587/16-3  
 1.0235.0823.001-7 24 Meses  
 0,4 MG/ML + 20 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 80 ML + COP  
 1.0235.0823.002-5 24 Meses  
 0,4 MG/ML + 20 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP  
 1.0235.0823.003-3 24 Meses  
 0,4 MG/ML + 20 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + COP  
 hemifumarato de quetiapina 25351.682964/2009-43 02/2021  
 10249 GENCERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE 1645721/16-8  
 1.0235.1017.006-9 24 Meses  
 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10  
 1.0235.1017.016-6 24 Meses  
 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14  
 1.0235.1017.017-4 24 Meses  
 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28  
 1.0235.1017.018-2 24 Meses  
 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 50  
 1.0235.1017.019-0 24 Meses  
 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60  
 1.0235.1017.029-8 24 Meses  
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10  
 1.0235.1017.030-1 24 Meses  
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20  
 1.0235.1017.031-1 24 Meses  
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30  
 1.0235.1017.032-8 24 Meses  
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60  
 1.0235.1017.033-6 24 Meses  
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP)  
 1.0235.1017.036-0 24 Meses  
 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP)  
 1.0235.1017.037-9 24 Meses  
 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)  
 1.0235.1017.040-9 24 Meses  
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP)  
 1.0235.1017.041-7 24 Meses  
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)  
 EMS SIGMA PHARMA LTDA 01923140000131  
 OLMESARTANA MEDOXOMILA + BESILATO DE ANLIDIPINO  
 OLMAY ANLO 25351.234608/2014-79 07/2021  
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0321444/14-3  
 (155 GENCERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0239296/14-8 - 25351.176076/2014-78)  
 1.3569.0674.001-0 24 Meses  
 20 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 10  
 1.3569.0674.002-9 24 Meses  
 20 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 15  
 1.3569.0674.003-7 24 Meses  
 20 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 30  
 1.3569.0674.004-5 24 Meses  
 20 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 40  
 1.3569.0674.005-3 24 Meses  
 20 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 60  
 1.3569.0674.006-1 24 Meses  
 20 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 100 (EMB FRAC)  
 1.3569.0674.007-1 24 Meses  
 20 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 200 (EMB HOSP)  
 1.3569.0674.008-8 24 Meses  
 20 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 300 (EMB HOSP)  
 1.3569.0674.009-6 24 Meses  
 40 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 10  
 1.3569.0674.010-1 24 Meses  
 40 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 15  
 1.3569.0674.011-8 24 Meses  
 40 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 30  
 1.3569.0674.012-6 24 Meses  
 40 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 40  
 1.3569.0674.013-4 24 Meses

Handwritten signatures and initials, including a large signature on the right and several circular stamps or marks at the bottom.

004413  
004/47 ag

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

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



**CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

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

Este documento foi emitido em 14/06/2017 às 08:58:27 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bdd3cf8ffbf60b05962213da924f86503a794f70cac7f8a7a321a701775f3e77ea4eb49329550caaa1d2044105223721a9e59994990e3f7c194fa19928552daf

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

**Esta certidão tem a sua validade até: 14/06/2018 às 03:28:31 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 722266

Código de Controle da Autenticação:

**24850906171114220078-1 a 24850906171114220078-2**

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



Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and other scribbles.





Item 135  
crystalia

004414  
004/18 ag

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.615, DE 12 DE SETEMBRO DE 2014

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e considerando a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos produtos biológicos sob o nº, de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº 6.360, de 1976.

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

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

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

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: [http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta\\_Produto/consulta\\_medicao.asp](http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp)

Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Venc. Registro
PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A. - 33.009.945/0001-33	25000.023553/09-12	HERCEPTIN	0096882/14-0	09/2019
SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - 02.685.577/0001-57	25351.531760/2009-12	ImmuCyst	0174972/14-2	09/2019
FUNDAÇÃO ATAULPHO DE PAIVA - 33.485.939/0001-42	25351.035626/2003-59	IMUNO BCG	0220124/14-1	09/2019

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.616, DE 12 DE SETEMBRO DE 2014

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e considerando a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos novos, similares e genéricos sob o nº, de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº 6.360, de 1976.

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

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

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

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: [http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta\\_Produto/consulta\\_medicao.asp](http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp)

Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

Empresa	Processo	Nome do Produto	Expediente	Venc. do registro
ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA	25351.020622/2004-37	Depakenc	0087264/144	set/19
ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA	25991.003841/78	Noctal	0070813/145	set/19
ACCORD FARMACÊUTICA LTDA	25351.374902/2006-24	miconolnato de mofstila	0162991/147	set/19
ACHE LABORATORIOS FARMACÊUTICOS	25351.324333/2008-03	loramato	0115326/149	set/19
ASPEN FARMACÊUTICA S/A	25351.290815/2003-43	Lubutin	251209/103	fev/16
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	25000.011252/99-16	Atacand HCT	0163370/148	set/19
BEAUFOUR IPSEN FARMACÊUTICA LTDA	25351.128844/2008-21	SOMA/TULINE AUTOGEL	0096489/141	ago/19
BIOSENTETICA FARMACÊUTICA LTDA	25351.067334/2004-16	carvedilol	0162317/146	set/19
BLAU FARMACÊUTICA S.A.	25000.019321/99-13	Antingue	0237662/146	set/19
BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA	25351.193583/2002-24	Mucoangin	0123555/149	set/19
BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A	25351.538805/2011-11	dropropizina	0152644/149	set/19
BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A	25351.543100/2011-50	Nicolon D	0131832/142	set/19
BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A	25351.539310/2011-01	Uloxam	0152857/142	set/19
BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A	25351.534978/2011-89	cloridrato de amitriptilina	0132288/145	set/19
CHIESI FARMACÊUTICA LTDA	25351.070442/2003-15	Zyxon	0151666/143	set/19
CINTRA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA	25000.014029/99-30	Amix	0116823/147	set/19
CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA	25992.008547/74	Levozine	0161049/140	set/19
CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA	25000.002009/99-30	Stuvin	0096922/149	set/19
ELI LILLY DO BRASIL LTDA	25351.016112/2004-65	Alimta	0215620/142	set/19
ELI LILLY DO BRASIL LTDA	25351.218277/2002-21	Cymbalta	0155539/148	set/19
EMS S/A	25351.117252/2004-02	dexametasona	0162255/140	set/19
EMS S/A	25351.046512/2004-03	maleato de dexclorfeniramina	0096973/147	set/19
EMS S/A	25351.139099/2004-11	imidazol + nitrato de miconazol	0125801/140	set/19
EMS SIGMA PHARMA LTDA	25351.680575/2010-59	Clorotalil	0137081/141	set/19
EQUIPEX INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	25351.199435/2002-13	gipirona sódica	0125300/141	set/19
EUROFARMA LABORATORIOS S.A	25000.021869/99-12	Tamuran	0041607/140	set/19
EUROFARMA LABORATORIOS S.A	25351.087499/2004-34	cloxazolam	0118305/142	set/19
FARMOQUÍMICA S/A	25000.014318/99-21	Glimpnil	0178968/146	set/19
FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP	25000.005455/92-54	FURP - AMOXICILINA	0208848/147	set/19
GALDERMA BRASIL LTDA	25991.005110/78	Arcoaln	0178838/148	set/19
GERMED FARMACÊUTICA LTDA	25351.093408/2004-08	dexametasona	0162249/148	set/19
GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA	25991.004936/78	Emulsiõ Scopit	0162212/149	set/19
LABORATORIO GLOBO LTDA	25351.377964/2008-50	ciclopropr olamina	0490939/130	nov/18
LABORATORIOS LIBRA DO BRASIL LTDA	25025.034489/98	Libractan	0214108/146	set/19
LABORATORIOS PFIZER LTDA	25351.026037/2004-41	Uontien	0135577/144	set/19
LABORATORIOS PFIZER LTDA	25351.026032/2004-18	Plastine CS	0915129/130	mai/15
LABORATORIOS PIERRE FABRE DO BRASIL LTDA	25000.009230/99-52	DermaCare	0189542/147	set/19
LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	25351.488720/2008-00	desloratadina	0124557/141	set/19
LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	25351.673783/2010-23	desonida	0181726/144	set/19
LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	25351.678061/2010-76	dexametasona	0162291/142	set/19
LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	25351.671285/2010-14	lorazepam	0162285/144	set/19
LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	25351.672181/2010-18	cloridrato de dexclorfeniramina	0136804/144	set/19
MEDLEY INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	25351.078422/2004-73	nitrato de isocanazol	0105121/141	set/19
MEDLEY INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	25351.127083/2004-55	poliersuleno + cloridrato de cinchocaina	0083524/142	set/19
MEDLEY INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	25351.046975/2004-67	acebrofilina	0136499/145	set/19
MEDLEY INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	25351.078412/2004-38	nitrato de isocanazol	0105085/141	set/19
MIBRCK S/A	25000.004099/77	Conecept	0097285/130	set/19
MIBRCK S/A	25351.372428/2008-68	Serophene	0070061/144	set/19
MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	25351.524574/2008-85	Dermo-Trimazon	0171126/141	set/19
MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	25351.313316/2008-75	maleato de dexclorfeniramina	0175122/141	set/19

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102014091500080

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

Handwritten signatures and initials on the right side of the page.

item 135

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 05.576-0

**Autenticação Digital**

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

**Cód. Autenticação: 24859096171110520812-1; Data: 09/06/2017 11:12:05**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AF05101-EDHK; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti Titular

004415  
~~00449~~ *ag*

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

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



**CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

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

Este documento foi emitido em 14/06/2017 às 08:54:47 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bdd3cf8ffbf60b05962213da924f8650ef78e68e3978d01fa79a3f0e199498b4ea4eb49329550caaa1d2044105223721b88708df9dfcfae0fbfa63028c7cfe4

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

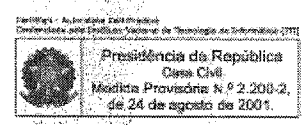
**Esta certidão tem a sua validade até: 14/06/2018 às 03:28:31 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 722258

Código de Controle da Autenticação:

**24850906171110520812-1**

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



*Handwritten signatures and initials:*  
A.  
J.  
B.  
C.



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LEVOZINE

135

004750

**Nome da Empresa** CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.  
**CNPJ** 44.734.671/0001-51 **Autorização** 1.00.298-1  
**Nome Comercial** LEVOZINE  
**Classe Terapêutica** NEUROLEPTICOS  
**Registro** 102980028  
**Processo** 25992.008542/74  
**Vencimento do Registro** 09/2019

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG SOL INJ CX C/ 25 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	23/11/1990
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029800280028
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		

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

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG SOL INJ CX C/ 50 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	23/11/1990
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029800280036
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração**

INTRAVENOSA

**IFA único**

Sim

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

Venda Sob Receita de Controle Especial

**Restrição de uso**

[sem dados cadastrados]

**Destinação**

Comercial

**Restrito a hospitais****Não Informado****Tarja**

[sem dados cadastrados]

**Medicamento referência****Não****Apresentação fracionada****Não****Apresentação**  ATIVA40 MG/ ML SOL OR CT FR VD  
AMB X 20 ML**Forma Farmacêutica**

SOLUÇÃO ORAL

**Nº Apres.**

4

**Data de Publicação**

23/11/1990

**Validade**

36 meses

**Registro**

1029800280044

**Princípio Ativo**

MALEATO DE LEVOMEPRIMAZINA

**Complemento Diferencial da Apresentação**

[sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - 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**Restrição de prescrição**

Venda Sob Receita de Controle Especial

**Restrição de uso**

[sem dados cadastrados]

**Destinação**

Comercial

**Restrito a hospitais****Não Informado****Tarja**

[sem dados cadastrados]

**Medicamento referência****Não****Apresentação fracionada****Não**

Handwritten signatures and initials:

- Top right: "ag" (initials)
- Middle right: "A" (initials)
- Bottom right: "R" (signature)
- Bottom right: "B" (signature)
- Bottom right: "C" (signature)
- Bottom right: "D" (signature)

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	9	23/11/1990
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1029800280095
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE LEVOMEPRIMAZINA		
<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>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> <li>ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Receita de Controle Especial		
<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> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	23/11/1990
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1029800280117
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE LEVOMEPRIMAZINA		
<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>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> <li>ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Receita de Controle Especial		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

004419  
004453

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

40 MG/ ML SOL ORAL CT 10 FR VD AMB X 20 ML SOLUÇÃO ORAL 13 23/11/1990

**Validade** 36 meses **Registro** 1029800280133

**Princípio Ativo** MALEATO DE LEVOMEPRIMAZINA

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

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais  
[sem dados cadastrados]

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

**Restrição de prescrição** Venda Sob Receita de Controle Especial

**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**

25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP) COMPRIMIDO REVESTIDO 14 23/11/1990

**Validade** 24 meses **Registro** 1029800280141

**Princípio Ativo** MALEATO DE LEVOMEPRIMAZINA

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

**Embalagem** [sem dados cadastrados]

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

004420

004 X 54 ag

**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 Receita de Controle Especial

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

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	23/11/1990
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1029800280151 ✓
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE LEVOMEPRIMAZINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	[sem dados cadastrados]		

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - 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 Receita de Controle Especial

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

**Destinação** Comercial


**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	23/11/1990
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029800280011
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE LEVOMEPRIMAZINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

004 X 5 **Embalagem**

- Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

**Local de Fabricação****Fabricantes Nacionais**

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração**

ORAL

**IFA único**

Sim

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

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "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**  INATIVA

25 MG COM CX FR X 200

**Forma Farmacêutica**

COMPRIMIDO SIMPLES

**Nº Apres.**

5

**Data de Publicação**

23/11/1990

**Validade**

36 meses

**Registro**

1029800280052

**Princípio Ativo**

MALEATO DE LEVOMEPRIMAZINA

**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**

ORAL

**IFA único**

Sim

**Conservação**

[sem dados cadastrados]

**Restrição de prescrição**

[sem dados cadastrados]

**Restrição de uso**

[sem dados cadastrados]

**Destinação**

Comercial

**Restrito a hospitais****Não Informado****Tarja**

[sem dados cadastrados]

**Medicamento referência****Não****Apresentação fracionada****Não****Apresentação**  INATIVA

25 MG COM CX FR X 200

**Forma Farmacêutica**

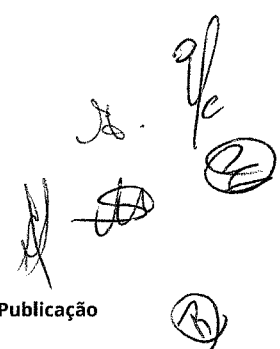
COMPRIMIDO SIMPLES

**Nº Apres.**

5

**Data de Publicação**

23/11/1990



25 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10 COMPRIMIDO SIMPLES 6 23/11/1990

**Validade** 36 meses **Registro** 1029800280060

**Princípio Ativo** MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA

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

**Embalagem**

- Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

004 X 56 ug

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais  
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

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

**Restrição de prescrição** Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 20 ENV X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	7	23/11/1990

**Validade** 36 meses **Registro** 1029800280070

**Princípio Ativo**

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

**Embalagem**

- Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais  
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

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

**IFA único** Não

**Conservação** PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

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

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

**Destinação** Institucional

**Restrito a hospitais** Não Informado

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and other illegible marks.

004423

004X57 ug

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

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

1% BASE SOL OR CX 50 FR X 10 SOLUÇÃO ORAL 8 23/11/1990

Validade 36 meses Registro 1029800280089

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - FRASCO 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 [sem dados cadastrados]

IFA único Não

Conservação PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Institucional

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

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

25 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) COMPRIMIDO SIMPLES 10 23/11/1990

Validade 36 meses Registro 1029800280109

Princípio Ativo MALEATO DE LEVOMEPRAMAZINA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração DIETA

IFA único Sim

Conservação [sem dados cadastrados]



004424

004X58 ag

**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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
INATIVA 100 MG COM CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	23/11/1990
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029800280125
<b>Princípio Ativo</b>	LEVOMEPROMAZINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais  
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

**Conservação** [sem dados cadastrados]

**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

Item 193  
Cristalia

004425  
004/59

ISSN 1677-7042

17

Nº 232, segunda-feira, 5 de dezembro de 2016

GERÊNCIA-GERAL DE MEDICAMENTOS  
E PRODUTOS BIOLÓGICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.248, DE 2 DE DEZEMBRO DE 2016

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

Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa.  
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI  
ANEXO

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

Ache Laboratórios Farmacêuticos S.A 06659463002992  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA 25351.010570/2011-35  
04/2022

143 GÊNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297853/16-1

1.0573.0427.001-5 24 Meses  
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
1.0573.0427.002-3 24 Meses  
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
1.0573.0427.003-1 24 Meses  
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
1.0573.0427.004-1 24 Meses  
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
1.0573.0427.005-8 24 Meses  
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
1.0573.0427.006-6 24 Meses  
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
1.0573.0427.007-4 24 Meses  
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
1.0573.0427.008-2 24 Meses  
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA 25351.019036/2011-85  
04/2022

143 GÊNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297829/16-1

1.0573.0428.001-0 24 Meses  
8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
1.0573.0428.002-9 24 Meses  
8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
1.0573.0428.003-7 24 Meses  
8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
1.0573.0428.004-5 24 Meses  
8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA  
EKSON 25351.499844/2011-76 02/2018  
10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA 2341254/16-1

1.0573.0443.001-2 24 Meses  
300 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 10  
LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA  
1.0573.0443.002-0 24 Meses  
200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30  
LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
STABIL 25351.777421/2010-12 04/2022

142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297821/16-6

1.0573.0429.001-6 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 07  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.002-4 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 15  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.003-2 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 30  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.004-0 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 60  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0429.005-9 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 07  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.006-7 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 15  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.007-5 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 30  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.008-3 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 60  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.009-1 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X 07  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.010-5 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X15  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.011-3 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X 30  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.012-1 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X60  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.013-1 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 90  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.014-8 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 90  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.015-6 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X 90  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 25351.777482/2010-52  
04/2022

ACTAVIS FARMACEÚTICA LTDA. 33150764000112  
EZETIMIBA  
ZIMIEX 25351.056625/2013-86 07/2020

10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 2272021/16-9  
(10142 GÊNERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA - 2360859/16-1 - 25351.717949/2012-04)  
1.0492.0210.001-2 36 Meses

10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10  
EZETIMIBA  
1.0492.0210.002-0 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15  
EZETIMIBA  
1.0492.0210.003-9 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20  
EZETIMIBA  
1.0492.0210.004-7 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30  
EZETIMIBA  
1.0492.0210.005-5 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60  
EZETIMIBA  
1.0492.0210.006-3 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA  
1.0492.0210.007-1 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA  
1.0492.0210.008-1 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 150 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA  
1.0492.0210.009-8 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA  
1.0492.0210.010-1 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA  
Ezetimiba + Sinvastatina 25351.201358/2015-21 12/2021  
155 GÊNERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 0290303/15-2  
2  
1.0492.0239.001-0 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.002-9 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 14  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.003-7 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.004-5 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 56  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.005-3 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 84  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.006-1 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.007-1 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 140 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.008-8 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 210 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.009-6 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.010-1 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 560 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.011-8 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 7  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.012-6 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 14  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.013-4 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 28  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.014-2 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 56  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.015-0 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 84  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.016-9 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 100 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.017-7 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 140 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.018-5 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 210 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.019-3 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 280 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.020-1 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 560 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.021-5 24 Meses  
10 + 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7  
EZETIMIBA + SINVASTATINA

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.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016120500017

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS  
1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
E TABELIÃO DE NOTAS - Código CNJ 08.873.4  
Autenticação Digital  
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º Inc. XII  
do Decreto Estadual 26.761/2002  
O presente documento foi produzido a partir de uma imagem digitalizada, reprodução fiel.  
Cód. Autenticação: 2452310170935260357-1; Data: 23/10/2017 09:40:44  
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFX97870-2WB/L  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Handwritten signatures and initials.

1.1213.0438.002-9 24 Meses  
 16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
 1.1213.0438.003-7 24 Meses  
 16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60  
 DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
 1.1213.0438.004-5 24 Meses  
 16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)  
 DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
 1.1213.0438.005-3 24 Meses  
 24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15  
 DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
 1.1213.0438.006-1 24 Meses  
 24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
 1.1213.0438.007-1 24 Meses  
 24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60  
 DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
 1.1213.0438.008-8 24 Meses  
 24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)  
 DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 25351.771675/2010-33  
 04/2022  
 143 GENEÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-  
 MENTO 2297766/16-0  
 1.1213.0440.001-1 24 Meses  
 0,125 MG COM CT BL AL/AL X 7  
 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
 1.1213.0440.002-1 24 Meses  
 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 7  
 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
 1.1213.0440.003-8 24 Meses  
 1 MG COM CT BL AL/AL X 7  
 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
 1.1213.0440.004-6 24 Meses  
 0,125 MG COM CT BL AL/AL X 15  
 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
 1.1213.0440.005-4 24 Meses  
 0,125 MG COM CT BL AL/AL X 30  
 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
 1.1213.0440.006-2 24 Meses  
 0,125 MG COM CT BL AL/AL X 60  
 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
 1.1213.0440.007-0 24 Meses  
 0,125 MG COM CT BL AL/AL X 500 (EMB.HOSP)  
 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
 1.1213.0440.009-7 24 Meses  
 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 15  
 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
 1.1213.0440.010-0 24 Meses  
 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 30  
 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
 1.1213.0440.011-9 24 Meses  
 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 60  
 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
 1.1213.0440.012-7 24 Meses  
 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 500 (EMB HOSP)  
 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
 1.1213.0440.013-5 24 Meses  
 1 MG COM CT BL AL/AL X 15  
 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
 1.1213.0440.014-3 24 Meses  
 1 MG COM CT BL AL/AL X 30  
 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
 1.1213.0440.015-1 24 Meses  
 1 MG COM CT BL AL/AL X 60  
 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
 1.1213.0440.016-1 24 Meses  
 1 MG COM CT BL AL/AL X 500 (EMB HOSP)  
 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
 1.1213.0440.017-8 24 Meses  
 0,125 MG COM CT BL AL/AL X 90  
 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
 1.1213.0440.018-6 24 Meses  
 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 90  
 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
 1.1213.0440.019-4 24 Meses  
 1 MG COM CT BL AL/AL X 90  
 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
 BETAISTINA  
 DICLORIDRATO DE BETAISTINA 25351.801541/2010-16  
 04/2022  
 143 GENEÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-  
 MENTO 2297770/16-8  
 1.1213.0439.001-6 24 Meses  
 8 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15  
 BETAISTINA  
 1.1213.0439.002-4 24 Meses  
 8 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 BETAISTINA  
 1.1213.0439.003-2 24 Meses  
 8 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60  
 BETAISTINA  
 1.1213.0439.004-0 24 Meses  
 8 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)  
 BETAISTINA  
 COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS  
 S.A. 61082426/000207  
 IBUPROFENO

ALIVIUM 25351.258367/2015-74 01/2018  
 1317 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA APRE-  
 SENTAÇÃO COMERCIAL 2361696/16-7  
 1.7817.0807.031-7 24 Meses  
 600 MG COM BL AL PLAS TRANS X 2  
 IBUPROFENO  
 1.7817.0807.032-5 24 Meses  
 600 MG COM BL AL PLAS TRANS X 4  
 IBUPROFENO  
 1.7817.0807.033-3 24 Meses  
 600 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 4  
 IBUPROFENO  
 1.7817.0807.034-1 24 Meses  
 600 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 4 (EMB FRAC)  
 IBUPROFENO  
 1.7817.0807.035-1 24 Meses  
 600 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 IBUPROFENO  
 1.7817.0807.036-8 24 Meses  
 600 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 (EMB FRAC)  
 IBUPROFENO  
 1.7817.0807.037-6 24 Meses  
 600 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 192  
 IBUPROFENO  
 CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.  
 47346710/00151  
 Incmatariação de metaraminol  
 ARANIN 25000.014901/88 02/2019  
 10223 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COM-  
 MERCIAL DE PRODUTO ESTERIL 2367454/16-3  
 1.0298.0102.006-2 30 Meses  
 10 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD TRANS X 1 ML (EMB  
 HOSP)  
 henitartarato de metaraminol  
 risperidona  
 RISPERIDON 25000.053168/96-84 03/2022  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-  
 TO 2250003/16-1  
 1.0298.0200.004-9 24 Meses  
 1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6  
 risperidona  
 1.0298.0200.005-7 24 Meses  
 2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20  
 risperidona  
 1.0298.0200.006-5 24 Meses  
 3 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20  
 risperidona  
 1.0298.0200.007-3 24 Meses  
 1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20  
 risperidona  
 1.0298.0200.008-1 24 Meses  
 1 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200  
 risperidona  
 1.0298.0200.009-1 24 Meses  
 2 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200  
 risperidona  
 1.0298.0200.010-3 24 Meses  
 3 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200  
 risperidona  
 1.0298.0200.011-1 24 Meses  
 1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 risperidona  
 1.0298.0200.012-1 24 Meses  
 2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 risperidona  
 1.0298.0200.013-8 24 Meses  
 3 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 risperidona  
 1.0298.0200.014-6 24 Meses  
 1 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML + SER PLAS  
 DOS  
 risperidona  
 1.0298.0200.015-4 24 Meses  
 1 MG/ML SOL OR CX 10 FR VD AMB X 30 ML + 10 SER PLAS  
 DOS (EMB HOSP)  
 risperidona  
 MESILATO DE IMATINIBE  
 LEUVEG 25351.384281/2016-69 12/2021  
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE  
 2330846/16-0  
 (155 GENEÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0613101/12-  
 8 - 25351.428386/2012-80)  
 1.0298.0441.001-5 24 Meses  
 100 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 MESILATO DE IMATINIBE  
 1.0298.0441.002-3 24 Meses  
 100 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 60  
 MESILATO DE IMATINIBE  
 1.0298.0441.003-1 24 Meses  
 100 MG COM REV OR CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB  
 HOSP)  
 MESILATO DE IMATINIBE  
 1.0298.0441.004-1 24 Meses  
 100 MG COM REV OR CX BL AL PLAS TRANS X 600 (EMB  
 HOSP)  
 MESILATO DE IMATINIBE  
 1.0298.0441.005-8 24 Meses  
 400 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 30  
 MESILATO DE IMATINIBE  
 1.0298.0441.006-6 24 Meses  
 400 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 60  
 MESILATO DE IMATINIBE  
 1.0298.0441.007-4 24 Meses  
 400 MG COM REV OR CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB  
 HOSP)  
 MESILATO DE IMATINIBE  
 1.0298.0441.008-2 24 Meses  
 400 MG COM REV OR CX BL AL PLAS TRANS X 600 (EMB  
 HOSP)  
 MESILATO DE IMATINIBE

cabergolina 25351.388309/2016-37 12/2021  
 10488 GENEÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE  
 2337967/16-7  
 (150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR -  
 0993271/12-2 - 25351.693944/2012-17)  
 1.0298.0442.001-0 24 Meses  
 0,5 MG COM OR CT FR VD AMB X 2  
 CABERGOLINA  
 1.0298.0442.002-9 24 Meses  
 0,5 MG COM OR CT FR VD AMB X 8  
 CABERGOLINA  
 HALOPERIDOL  
 HALO 25992.007918/75 02/2021  
 10223 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COM-  
 MERCIAL DE PRODUTO ESTERIL 2367162/16-5  
 1.0298.0020.052-6 36 Meses  
 5 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD AMB X 1 ML (EMB  
 HOSP)  
 HALOPERIDOL  
 EUROFARMA LABORATORIOS S.A. 61190069000192  
 OLANZAPINA  
 OLANZAPINA (PORT 344/98 - LISTA C1) 25351.590089/2010-21  
 02/2022  
 10142 GENEÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM  
 PRIMARIA 2331620/16-9  
 1.0043.1057.001-6 18 Meses  
 2,5 MG COM CT BL AL AL X 7  
 OLANZAPINA  
 1.0043.1057.002-4 18 Meses  
 2,5 MG COM CT BL AL AL X 15  
 OLANZAPINA  
 1.0043.1057.003-2 18 Meses  
 2,5 MG COM CT BL AL AL X 30  
 OLANZAPINA  
 1.0043.1057.004-0 18 Meses  
 2,5 MG COM CT BL AL AL X 60  
 OLANZAPINA  
 MONTELUCASTE DE SÓDIO 25351.711341/2014-69 08/2020  
 10506 GENEÉRICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE  
 1794347/16-7  
 (1998 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÊU-  
 TICA JÁ REGISTRADA NO PAÍS. - 0175948/14-5 -  
 25351.007616/2010-46)  
 1.0043.1145.010-3 36 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 10  
 MONTELUCASTE de SÓDIO  
 1.0043.1145.011-1 36 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 30  
 MONTELUCASTE de SÓDIO  
 1.0043.1145.012-1 36 Meses  
 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 60  
 MONTELUCASTE de SÓDIO  
 PRESENIUS KABI BRASIL LTDA 49324221000104  
 METRONIDAZOL  
 ENDONIDAZOL 25351.301582/2007-74 10/2021  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-  
 TO 0113182/15-6  
 1.0041.0129.002-9 24 Meses  
 5 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 100  
 ML  
 METRONIDAZOL  
 1.0041.0129.006-1 24 Meses  
 5 MG/ML SOL INJ CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100  
 ML  
 METRONIDAZOL  
 GERMED FARMACEUTICA LTDA 45992062000165  
 prednisona 25351.422971/2015-42 12/2021  
 10488 GENEÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE  
 0613359/15-2  
 (155 GENEÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 032982/03-  
 7 - 25351.010481/2003-63)  
 1.0583.0839.001-3 24 Meses  
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20  
 PREDNISONA  
 1.0583.0839.002-1 24 Meses  
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)  
 PREDNISONA  
 1.0583.0839.003-1 24 Meses  
 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10  
 PREDNISONA  
 1.0583.0839.004-8 24 Meses  
 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)  
 PREDNISONA  
 1.0583.0839.005-6 24 Meses  
 20 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10  
 PREDNISONA  
 1.0583.0839.006-4 24 Meses  
 20 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)  
 PREDNISONA  
 1.0583.0839.007-2 24 Meses

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/acenticidade.html>, pelo código 10102016120500019

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

Handwritten signatures and initials:

- Top right: "ag" (initials)
- Middle right: "J." (signature)
- Bottom right: "B" (initials)
- Bottom right: "P" (signature)
- Bottom right: "K" (signature)

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.879-0  
 Rua Francisco de Sá, 100 - Centro - CEP: 01048-000 - São Paulo, SP - Fone: (11) 3242-1000

**Autenticação Digital**  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.936/1994 e Art. 6º inc. XII  
 da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel  
 do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

**Cód. Autenticação: 24852310170935260357-2; Data: 23/10/2017 09:40:41**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFX97869-K5UP.  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Rel. Váber de Miranda Cavalcanti  
 Titular

004427  
004/51 *WJ*

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **07/11/2017 16:07:44 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 839281

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **25/10/2018 14:35:06 (hora local)**.

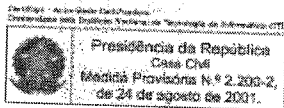
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 24852310170935260357-1 a 24852310170935260357-2

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b26b2680d66f9c48c106f7b2899d458a9d18be65379a1020adedf2cf3cf9f4f9cea4eb49329550caaa1d2044105223721786cb00031f6184fc324c4aaad428672



*Handwritten signatures and initials.*

Const 112  
194

004428

004/62

GERÊNCIA-GERAL DE MEDICAMENTOS  
E PRODUTOS BIOLÓGICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.248, DE 2 DE DEZEMBRO DE 2016

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

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

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

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

- Ache Laboratórios Farmacêuticos S.A. 60659463002992  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA 25351.010570/2011-53 04/2022  
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297853/16-1  
1.0573.0427.001-3 24 Meses  
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
1.0573.0427.002-3 24 Meses  
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
1.0573.0427.003-1 24 Meses  
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
1.0573.0427.004-1 24 Meses  
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
1.0573.0427.005-8 24 Meses  
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
1.0573.0427.006-6 24 Meses  
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
1.0573.0427.007-4 24 Meses  
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
1.0573.0427.008-2 24 Meses  
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA 25351.019036/2011-85 04/2022  
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297853/16-1  
1.0573.0428.001-9 24 Meses  
8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
1.0573.0428.002-9 24 Meses  
8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
1.0573.0428.003-7 24 Meses  
8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
1.0573.0428.004-5 24 Meses  
8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA  
LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA  
EKSON 25351.499844/2011-76 02/2018  
10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA 2341254/16-1  
1.0573.0443.001-2 24 Meses  
200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 10  
LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA  
1.0573.0443.002-0 24 Meses  
200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30  
LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
STABIL 25351.777421/2010-12 04/2022  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297821/16-6  
1.0573.0429.001-6 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 07  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.002-4 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 15  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.003-2 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 30  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.004-0 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 60  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

- 1.0573.0429.005-9 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 07  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.006-7 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 15  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.007-5 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 30  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.008-3 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 60  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.009-1 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X 07  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.010-5 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X15  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.011-3 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X 30  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.012-1 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X60  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.013-1 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 90  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.014-8 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 90  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0429.015-6 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X 90  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 25351.777482/2010-52 04/2022  
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297853/16-2  
1.0573.0430.001-1 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 07  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0430.002-1 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 15  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0430.003-8 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 30  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0430.004-6 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 60  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0430.005-4 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 500 (EMB HOSP)  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0430.006-2 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 07  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0430.007-0 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 15  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0430.008-9 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 30  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0430.009-7 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 60  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0430.010-0 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 500 (EMB HOSP)  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0430.011-9 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X 07  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0430.012-7 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X 15  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0430.013-5 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X 30  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0430.014-3 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X 60  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0430.015-1 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X 500(EMB HOSP)  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0430.016-9 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 90  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0430.017-8 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 90  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL  
1.0573.0430.018-6 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X 90  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

- 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10  
EZETIMIBA  
1.0492.0210.002-0 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15  
EZETIMIBA  
1.0492.0210.003-9 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20  
EZETIMIBA  
1.0492.0210.004-7 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30  
EZETIMIBA  
1.0492.0210.005-5 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60  
EZETIMIBA  
1.0492.0210.006-3 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA  
1.0492.0210.007-1 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA  
1.0492.0210.008-1 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 150 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA  
1.0492.0210.009-8 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA  
1.0492.0210.010-1 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA  
Ezetimiba + Sinvastatina 25351.201358/2015-21 12/2021  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 0290303/15-2  
1.0492.0239.001-0 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.002-9 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 14  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.003-7 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.004-5 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 56  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.005-3 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 84  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.006-1 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.007-1 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 140 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.008-8 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 210 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.009-6 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.010-1 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 560 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.011-8 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 7  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.012-6 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 14  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.013-4 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 28  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.014-2 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 56  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.015-0 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 84  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.016-9 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 100 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.017-7 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 140 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.018-5 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 210 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.019-3 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 280 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.020-7 24 Meses  
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 560 (EMB HOSP)  
EZETIMIBA + SINVASTATINA  
1.0492.0239.021-5 24 Meses  
10 + 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7  
EZETIMIBA + SINVASTATINA

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016120500017

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.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0  
Autenticação Digital  
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé  
Cód. Autenticação: 24852310170935260357-1; Data: 23/10/2017 09:40:41  
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFX97870-2WB/L  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

ITEM 194

Handwritten signatures and initials, including a large 'P' and 'E'.

004425  
0047/23  
Caj

1.1213.0438.002-9 24 Meses  
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.1213.0438.003-7 24 Meses  
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.1213.0438.004-5 24 Meses  
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.1213.0438.005-3 24 Meses  
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.1213.0438.006-1 24 Meses  
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.1213.0438.007-1 24 Meses  
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.1213.0438.008-8 24 Meses  
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA

DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 25351.771675/2010-33  
04/2022

143 GENEÉRICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297766/16-0

1.1213.0440.001-1 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 7  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.1213.0440.002-1 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 7  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.1213.0440.003-8 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X 7  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.1213.0440.004-4 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 15  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.1213.0440.005-4 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 30  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.1213.0440.006-2 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 60  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.1213.0440.007-0 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 500 (EMB.HOSP)  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.1213.0440.009-7 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 15  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.1213.0440.010-0 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 30  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.1213.0440.011-0 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 60  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.1213.0440.012-7 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 500 (EMB HOSP)  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.1213.0440.013-5 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X 15  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.1213.0440.014-3 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X 30  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.1213.0440.015-1 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X 60  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.1213.0440.016-1 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X 500 (EMB HOSP)  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.1213.0440.017-8 24 Meses  
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 90  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.1213.0440.018-4 24 Meses  
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 90  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.1213.0440.019-4 24 Meses  
1 MG COM CT BL AL/AL X 90  
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

BETAISTINA  
DICLORIDRATO DE BETAISTINA 25351.801541/2010-16  
04/2022

143 GENEÉRICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297770/16-8

1.1213.0439.001-6 24 Meses  
8 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15  
BETAISTINA

1.1213.0439.002-4 24 Meses  
8 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
BETAISTINA

1.1213.0439.003-2 24 Meses  
8 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60  
BETAISTINA

1.1213.0439.004-0 24 Meses  
8 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)  
BETAISTINA

COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS  
S.A. 61082426000207  
IBUPROFENO

ALIVIUM 25351.258367/2015-74 01/2018  
1317 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 2361696/16-7

1.7817.0807.031-7 24 Meses  
600 MG COM BL AL PLAS TRANS X 2  
IBUPROFENO

1.7817.0807.032-5 24 Meses  
600 MG COM BL AL PLAS TRANS X 4  
IBUPROFENO

1.7817.0807.033-3 24 Meses  
600 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 4  
IBUPROFENO

1.7817.0807.034-1 24 Meses  
600 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 4 (EMB FRAC)  
IBUPROFENO

1.7817.0807.035-1 24 Meses  
600 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10  
IBUPROFENO

1.7817.0807.036-8 24 Meses  
600 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 (EMB FRAC)  
IBUPROFENO

1.7817.0807.037-6 24 Meses  
600 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 192  
IBUPROFENO

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.  
44734671000151

Remataramento de metaraminol  
ARANIM 25000.01490188 02/2019

10223 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTERIL 2367454/16-3

1.0298.0102.006-2 30 Meses  
10 MG/ML SOL INJ CX. 25 AMP VD TRANS X 1 ML (EMB HOSP)

Remataramento de metaraminol

RISPERIDONA  
RISPERIDON 25000.053168/96-84 03/2022

143 SIMILAR - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2250003/16-1

1.0298.0200.004-9 24 Meses  
1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6  
risperidona

1.0298.0200.005-7 24 Meses  
2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20  
risperidona

1.0298.0200.006-5 24 Meses  
3 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20  
risperidona

1.0298.0200.007-3 24 Meses  
1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20  
risperidona

1.0298.0200.008-1 24 Meses  
1 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200  
risperidona

1.0298.0200.009-1 24 Meses  
2 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200  
risperidona

1.0298.0200.010-3 24 Meses  
3 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200  
risperidona

1.0298.0200.011-1 24 Meses  
1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30  
risperidona

1.0298.0200.012-1 24 Meses  
2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30  
risperidona

1.0298.0200.013-8 24 Meses  
3 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30  
risperidona

1.0298.0200.014-6 24 Meses  
1 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML + SER PLAS DOS (EMB HOSP)  
risperidona

1.0298.0200.015-4 24 Meses  
1 MG/ML SOL OR CX 10 FR VD AMB X 30 ML + 10 SER PLAS DOS (EMB HOSP)  
risperidona

MESILATO DE IMATINIBE  
LEUVEC 25351.384281/2016-69 12/2021

10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 2330846/16-0

(155 GENEÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0613101/12-8 - 25351.428386/2012-80)

1.0298.0441.001-5 24 Meses  
100 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 30  
MESILATO DE IMATINIBE

1.0298.0441.002-3 24 Meses  
100 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 60  
MESILATO DE IMATINIBE

1.0298.0441.003-1 24 Meses  
100 MG COM REV OR CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)  
MESILATO DE IMATINIBE

1.0298.0441.004-1 24 Meses  
100 MG COM REV OR CX BL AL PLAS TRANS X 600 (EMB HOSP)  
MESILATO DE IMATINIBE

1.0298.0441.005-8 24 Meses  
400 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 30  
MESILATO DE IMATINIBE

1.0298.0441.006-6 24 Meses  
400 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 60  
MESILATO DE IMATINIBE

1.0298.0441.007-4 24 Meses  
400 MG COM REV OR CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)  
MESILATO DE IMATINIBE

1.0298.0441.008-2 24 Meses  
400 MG COM REV OR CX BL AL PLAS TRANS X 600 (EMB HOSP)  
MESILATO DE IMATINIBE

cabergolina 25351.388309/2016-37 12/2021

10488 GENEÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 2337967/16-7

(150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR - 0993271/12-2 - 25351.693944/2012-17)

1.0298.0442.001-0 24 Meses  
0,5 MG COM OR CT FR VD AMB X 2  
CABERGOLINA

1.0298.0442.002-9 24 Meses  
0,5 MG COM OR CT FR VD AMB X 8  
CABERGOLINA

HALOPERIDOL  
HALO 25992.007918/75 02/2021

10223 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTERIL 2367162/16-5

1.0298.0020.032-6 36 Meses  
5 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)  
HALOPERIDOL

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. 61190096000192

OLANZAPINA  
OLANZAPINA (PORT. 344/98 - LISTA C1) 25351.590089/2010-21  
02/2022

10142 GENEÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA 2331620/16-9

1.0043.1057.001-1 18 Meses  
2,5 MG COM CT BL AL AL X 7  
OLANZAPINA

1.0043.1057.002-4 18 Meses  
2,5 MG COM CT BL AL AL X 15  
OLANZAPINA

1.0043.1057.003-2 18 Meses  
2,5 MG COM CT BL AL AL X 30  
OLANZAPINA

1.0043.1057.004-0 18 Meses  
2,5 MG COM CT BL AL AL X 60  
OLANZAPINA

MONTELUCASTE DE SÓDIO 25351.711341/2014-69 08/2020

10506 GENEÉRICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 1794347/16-7

(1098 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÊUTICA - JA REGISTRADA NO PAÍS. - 0175948/14-5 - 25351.007616/2010-46)

1.0043.1145.010-3 36 Meses  
10 MG COM REV CT BL AL/AL X 10  
MONTELUCASTE DE SÓDIO

1.0043.1145.011-1 36 Meses  
10 MG COM REV CT BL AL/AL X 30  
MONTELUCASTE DE SÓDIO

1.0043.1145.012-1 36 Meses  
10 MG COM REV CT BL AL/AL X 60  
MONTELUCASTE DE SÓDIO

FRESENIUS KABI BRASIL LTDA 49324221000104

METRONIDAZOL

ENDONIDAZOL 25351.301582/2007-74 10/2021

142 SIMILAR - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0113182/15-6

1.0041.0129.002-9 24 Meses  
5 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML  
METRONIDAZOL

1.0041.0129.006-1 24 Meses  
5 MG/ML SOL INJ CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML  
METRONIDAZOL

GERMED FARMACEUTICA LTDA 45992062000165

prednisona 25351.422971/2015-42 12/2021

10488 GENEÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 0613359/15-2

(155 GENEÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 032982/03-7 - 25351.010481/2003-63)

1.0583.0839.001-3 24 Meses  
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20  
PREDNISONA

1.0583.0839.002-1 24 Meses  
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)  
PREDNISONA

1.0583.0839.003-1 24 Meses  
20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10  
PREDNISONA

1.0583.0839.004-8 24 Meses  
20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)  
PREDNISONA

1.0583.0839.005-6 24 Meses  
20 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10  
PREDNISONA

1.0583.0839.006-4 24 Meses  
20 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)  
PREDNISONA

1.0583.0839.007-2 24 Meses

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016120500019

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.

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.378-0

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.951/1994 e Art. 9º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente mensagem digitalizanda, retransmissão fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou, fé.

**Cód. Autenticação: 24852310170935260357-2; Data: 23/10/2017 09:40:41**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFX97869-K5UP; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Handwritten signatures and initials, including a large 'Caj' at the top right and several circular stamps or marks at the bottom right.

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **07/11/2017 16:07:44 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

Código de Consulta desta Declaração: 839281

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **25/10/2018 14:35:06 (hora local)**.

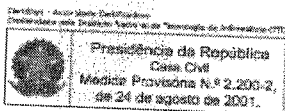
<sup>1</sup>Código de Autenticação Digital: 24852310170935260357-1 a 24852310170935260357-2

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b26b2680d66f9c48c106f7b2699d458a9d18be65379a1020adedf2cf3cf9f4f9cea4eb49329550caaa1d2044105223721786cb00031f6184fc324c4aad428672







Handwritten signatures and initials, including a large signature 'Válber' and several circular stamps or initials.

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un.Med.	Qtde Cotada	Descto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<b>Nr. do Processo: 30/2018</b> <b>Licitação: 9/2018 - PR</b> <b>Fornecedor: 941</b> <b>- Comercial Cirúrgica Rioclarense Ltda. (Filial)</b> <b>Data da Homologação:</b>									
27	04-06-4186	Carbonato de Cálcio 1500 mg (equivalente a 600 mg de cálcio elementar) + Vitamina D400 UI - comprimido (FRS C/60 CPR)	IMEC	UND	250.000,000	0,0000	0,1290	32.250,00	Venceu
65	46-01-0032	Clorpromazina 100 mg compr. (CX C/20 BLT X 10 - 200)	CRISTALIA	UND	34.000,000	0,0000	0,1650	5.610,00	Venceu
66	46-01-0034	Clorpromazina 25 mg compr. BLT X 10 - 200)	CRISTALIA	UND	16.000,000	0,0000	0,1700	2.720,00	Venceu
96	04-06-1861	Espironolactona 50 mg. - compr. (CX C/50 BLT X 10 - 500)	HIPOLABOR	UND	54.500,000	0,0000	0,2200	11.990,00	Venceu
97	04-06-4299	Estriol 1 mg/g- creme vaginal + aplicador (CX C/1 BNG)	SANVAL	BISN	280,000	0,0000	14,8800	4.166,40	Venceu
110	04-06-2052	Furosemda 40 mg compr. BLT X 20 - 500)	HIPOLABOR	UND	500.000,000	0,0000	0,0240	12.000,00	Venceu
178	04-06-1897	Permetrina 60 ml. loção (CX C/50 FRS)	NATIVITA	FR	2.200,000	0,0000	1,2900	2.838,00	Venceu
211	04-06-2161	Sulfato ferroso 250 mg (equivalente a 50mg de ferro elementar) - drágea (CX C/2 BLT X 25 - 50)	BELFAR	UND	50.000,000	0,0000	0,0980	4.900,00	Venceu
					<b>Total do Fornecedor -----&gt;</b>			<b>906.980,000</b>	<b>76.474,40</b>

OK.

Pato Branco, 24 de Abril de 2018.

004/65

004431



004432 211  
 Rocio Lorense ug  
 004/66



**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.516, DE 9 DE JUNHO 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 Fabricante: Lek Pharmaceuticals D.D	Endereço: Veravskova 57, SI-1526, Ljubljana	País: Eslovênia
Empresa solicitante: Novartis Biotecnologia S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30	
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 1017646/15-2	
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).		

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.517, DE 9 DE JUNHO 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 Fabricante: Abraxis BioScience, LLC	Endereço: 620 North 51st Avenue, Phoenix, Arizona (AZ) 85043	País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Celgene Brasil Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 17.625.281/0001-70	
Autorização de Funcionamento: 1.09.614-8	Expediente(s): 0756270/15-5	
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados.		

Empresa Fabricante: Aescia Pharmaceuticals GmbH	Endereço: Alfred-Nobel-Str.10 und Mittelstr. 15 - 40789 Monheim Am Rhein, North Rhine - Westphalia	País: Alemanha
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14	
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 1087415/15-1, 1087436/15-4 e 1087447/15-0	
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.		
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).		
Sólidos não estéreis: comprimidos secundária.		
Produtos estéreis: embalagem secundária.		

Empresa Fabricante: Baxter Pharmaceuticals Solutions LLC	Endereço: 927 South Curry Pike, Bloomington, Indiana 47403	País: Estados Unidos da América
--	--	---------------------------------

Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 51.780.468/0002-68
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	Expediente(s): 0864431/15-4
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)	

Empresa Fabricante: Bayer Pharma AG	Endereço: Kaiser-Wilhelm-Allee, 51368 Leverkusen	País: Alemanha
Empresa solicitante: Schering do Brasil Química e Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 56.990.534/0001-67	
Autorização de Funcionamento: 1.00.020-8	Expediente(s): 1087508/15-5 e 1086802/15-0	
Certificação 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).		
Sólidos não estéreis: cápsulas moles, comprimidos e comprimidos revestidos.		

Empresa: Belfir Ltda.	CNPJ: 18.324.343-0001-77
Endereço: Rua Alair Marques Rodrigues, 516, Santa Amélia	Município: Belm Horizonte UF: MG CEP: 31560-220
Autorização de Funcionamento: 1.00.571-1	Expediente(s): 1573564/16-8, 1573269/16-0 e 1573451/16-0
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: colutorios, elixires, emulsões, líquidos, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	
Sólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas.	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, pastilhas e pós.	

Empresa Fabricante: Cansuvel Plöemmel	Endereço: ZI de Cansucon 56801 Plöemmel	País: França
Empresa solicitante: Bestas Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 11.082.598/0001-21	
Autorização de Funcionamento: 1.08.759-3	Expediente(s): 1629974/16-4	
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.		

Empresa Fabricante: Dr. Reddy's Laboratories Limited, FTO Unit VII	Endereço: Plot n.º P-19 Phase III VSEZ, Duvvada, 530046, Visakhapatnam, Andhra Pradesh	País: Índia
Empresa solicitante: Dr. Reddy's Farmacêutica do Brasil Ltda.	CNPJ: 03.978.166/0001-75	
Autorização de Funcionamento: 1.05.143-1	Expediente(s): 0796720/14-9 e 0796742/14-0	
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).		
Sólidos não estéreis citotóxicos: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.		

Empresa Fabricante: Emure Pharmaceuticals Limited.	Endereço: Plot No. P-2, Phase B, J.T.B.T. Park, M.I.D.C. Hinjawadi, Pune 411057.	País: Índia
Empresa solicitante: Biotech Sanus Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 49.475.833/0001-06	
Autorização de Funcionamento: 1.00.974-4	Expediente(s): 1079997/15-3	
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).		

Empresa Fabricante: Helsin Birex Pharmaceuticals Ltd.	Endereço: Damastown, Mulhuddart, Dublin 15	País: Irlanda
Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 15.127.896/0001-30	
Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1	Expediente(s): 0662592/15-4	
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos.		

Empresa Fabricante: JDT Biológica GmbH	Endereço: Ami Pharmapark 00861 Deseau Rosslau	País: Alemanha
Empresa solicitante: Biosintética Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 53.162.095/0001-06	

Autorização de Funcionamento: 1.01.213-1	Expediente(s): 0829040/15-7
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (gerais): pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Pharmachemie B.V.	Endereço: Svensweg 5, 2031 GA Haarlem	País: Holanda
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 51.780.468/0001-87	
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	Expediente(s): 0969485/15-7	
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Produtos estéreis esteroideais: pós liofilizados (gerais).		

Empresa Fabricante: Resipharm Parels S.L.	Endereço: Ramon y Cajal, 2, 08150 Parels del Vallès, Barcelona, Catalunya	País: Espanha
Empresa solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.	CNPJ: 56.998.701/0001-16	
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1	Expediente(s): 0487090/14-5	
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Líquidos não estéreis: soluções.		

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.518, DE 9 DE JUNHO 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 tem validade de 02 (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: Alexion Pharmaceuticals, Inc.	Endereço: 100 Technolow Way, Smithfield, Rhode Island (RI), 02917	País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Alexion Farmacêutica Brasil Importação e Distribuição de Produtos e Serviços de Administração de Vendas Ltda.	CNPJ: 10.284.284/0001-49	
Autorização de Funcionamento: 1.09.811-8	Expediente(s): 0160988/15-2	
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Insusos farmacêuticos ativos biológicos: eculizumabe.		

Empresa Fabricante: Centro de Inmunología Molecular (CIM) - Planta de Producción de Anticuerpos Terapéuticos (ANTYTER) - Planta 4	Endereço: Calle 216 y esq. 15, Reparto Abasco, Playa, La Habana	País: Cuba
Empresa Solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A.	CNPJ: 61.190.096/0001-92	
Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8	Expediente(s): 0524257/15-6	
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Insusos farmacêuticos ativos biológicos: nimotuzumabe.		

Empresa Fabricante: Eli Lilly and Company	Endereço: Lilly Corporate Center, Indiana 46285	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): 0823511/15-2 e 0825713/15-2	
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Insusos farmacêuticos ativos biológicos: insulina glargina, insulina lispro e insulina humana.		
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica e suspensões parenterais de pequeno volume com preparação asséptica.		
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados.		

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Endereço: Parc de La Noire Epine, Rue Fleming 20, Wavre, B-1300	País: Bélgica
Empresa solicitante: Fundação Oswaldo Cruz	CNPJ: 33.781.055/0001-35	
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3	Expediente(s): 1184774/16-3	
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELionato DE NOTAS - Código CNJ 06.878-0  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1181 - Bairro Dos Estúdios - João Pessoa/PB - CEP 55012-000 www.azevedobastos.com.br - Tel: 3333-2344 Fax: 3333-2344

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

Cód. Autenticação: 21953005171409570406-1; Data: 30/05/2017 14:11:41

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFP21556-Y89Y.  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12.  
 Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

Bet. Valber de Miranda Cavalcanti  
 Titular

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

Handwritten signatures and initials, including 'of', 'JF', and circled marks.

004433  
Ag  
Rioc/rense 211

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFERBEL

004/67

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	BELFAR LTDA	<b>CNPJ</b>	18.324.343/0001-77	<b>Autorização</b>	1.00.571-1
<b>Processo</b>	25992.018586/76	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	15/05/2001
<b>Nome do Produto</b>	SULFERBEL	<b>Registro</b>	105710004	<b>Vencimento do registro</b>	15/10/2018
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO FERROSO, SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIANEMICOS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML <b>ATIVA</b>	1057100040021	XAROPE	15/05/2001	24 meses
3	152 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 50 <b>ATIVA</b>	1057100040038	DRAGEA SIMPLES	15/05/2001	24 meses
4	68 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML <b>ATIVA</b>	1057100040046	SOLUÇÃO ORAL	15/05/2001	24 meses
5	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 50 <b>ATIVA</b>	1057100040054	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/05/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO FERROSO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>BELFAR LTDA - BELO HORIZONTE - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

Rio de Janeiro

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CALCIMEC D3

004/68

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA	<b>CNPJ</b>	08.055.634/0001-53	<b>Autorização</b>	1.04.259-0
<b>Processo</b>	25351.551210/2010-10	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	22/08/2011
<b>Nome do Produto</b>	CALCIMEC D3	<b>Registro</b>	142590008	<b>Vencimento do registro</b>	22/08/2021
<b>Princípio Ativo</b>	CARBONATO DE CÁLCIO, COLECALCIFEROL			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1250 MG + 200 UI COM CT FR PLAS X 50 <b>ATIVA</b>	1425900080015	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2011	24 meses
2	1250 MG + 200 UI COM CT FR PLAS X 60 <b>ATIVA</b>	1425900080023	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2011	24 meses
3	1250 MG + 200 UI COM CT FR PLAS X 75 <b>ATIVA</b>	1425900080031	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2011	24 meses
4	1250 MG + 200 UI COM CX 50 FR PLAS X 50 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1425900080041	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2011	24 meses
5	1250 MG + 200 UI COM CX 50 FR PLAS X 60 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1425900080058	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2011	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	1500 MG + 400 UI COM CT 12 FR PLAS X 75 <b>ATIVA</b>	1425900080201	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2011	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	1500 MG + 400 UI COM CX 50 FR PLAS X 50 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1425900080211	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2011	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	1500 MG + 400 UI COM CX 50 FR PLAS X 60 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1425900080228	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA - CUSTÓDIA - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	1500 MG + 400 UI COM CT 50 FR PLAS X 70 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1425900080236	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2011	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	1500 MG + 400 UI COM CX 50 FR PLAS X 75 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1425900080244	COMPRIMIDO SIMPLES	22/08/2011	24 meses



Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Specifar S.A. Endereço: 1, 28 Octovriou str., Agia Varvara, 12351, Athens País: Grécia Empresa solicitante: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica CNPJ: 05.161.069/0001-10 S.A. Autorização de Funcionamento: 1.05.584-9 Expediente(s): 0103817/17-6 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa Fabricante: Unichem Laboratories Limited Endereço: Village Bhatnuli Kalan, Baddi, Distt. Solan, Himachal Pradesh País: Índia Empresa solicitante: Unichem Farmacêutica do Brasil Ltda. CNPJ: 05.399.786/0001-85 Autorização de Funcionamento: 1.05.649-4 Expediente(s): 1999372/16-2 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos. Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos revestidos e pós.

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. CNPJ: 35.820.448/0126-57 Endereço: Avenida Comendador Antônio Loureiro Ramos, 540 - Distrito Industrial Município: Montes Claros UF: MG CEP: 39404-003 Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 Expediente(s): 0658793/15-3 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Gases medicinais: envase.

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. CNPJ: 35.820.448/0107-94 Endereço: Rua Albano Schmidt, 2850, Boa Vista Município: Joinville UF: SC CEP: 89206-001 Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 Expediente(s): 0003800/15-8 e 2538017/16-6 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Gases medicinais, Líquidos criogênicos medicinais.

Empresa: White Martins Gases Industriais do Nordeste Ltda. CNPJ: 24.380.578/0029-80 Endereço: R. Benzeno, S/Nº, Polo Petroquímico Município: Camaçari UF: BA CEP: 42810-020 Autorização de Funcionamento: 2.20.000-2 Expediente(s): 2187838/16-2 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos criogênicos medicinais.

Empresa Fabricante: Zambon Switzerland Ltd Endereço: Via Industria 13, 6814 Cadempino País: Suíça Empresa solicitante: Antibióticos do Brasil Ltda. CNPJ: 05.439.635/0001-03 Autorização de Funcionamento: 1.05.562-2 Expediente(s): 0021990/17-8 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis carbapenêmicos (granul): pós (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Zentiva South Africa (PTY) Ltd Endereço: 315 Walfloo Road, Walfloo - Pretoria 0186 País: República da África do Sul Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57 Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 2092390/16-2 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas.

RESOLUÇÃO - RE Nº 552, DE 23 DE FEVEREIRO DE 2017

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 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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 101021073060024

ANEXO Empresa: Diprohl Comercial Importadora e Exportadora Ltda. CNPJ: 94.811.510/0001-92 Endereço: Rua Moron, 2854, Boqueirão Município: Passo Fundo UF: RS CEP: 99010-035 Autorização de Funcionamento: 1.11.951-8 | Autorização Especial: 1.11.952-1 Expediente(s): 0887368/12-2 Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Medicamentos. Empresa: Manem-Brasil Materiais Médicos e Odontológicos Ltda. CNPJ: 84.487.131/0001-35 Endereço: Avenida Pedro Teixeira, 2204, Conjunto Tropical, Dom Pedro I Município: Manaus UF: AM CEP: 69040-000 Autorização de Funcionamento: 1.05.491-7 | Autorização Especial: 1.21.301-0 Expediente(s): 0885111/14-5 Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 553, DE 23 DE FEVEREIRO DE 2017

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 Empresa Fabricante: Baxter Healthcare Corporation Endereço: 65 Pitts Station Road, Marion, North Carolina (NC) 28752 País: Estados Unidos da América Empresa Solicitante: Baxter Hospitalar Ltda. CNPJ: 49.351.786/0010-71 Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9 Expediente(s): 223106/04-9 (reconstituído pelo expediente 744812/14-1) Linha(s): Produtos estéreis. Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.

Empresa Fabricante: Fada Pharma S.A. Endereço: Tabaré 1641/69 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires País: Argentina Empresa Solicitante: Colbrás Indústria e Comércio Ltda. CNPJ: 00.413.925/0001-64 Autorização de Funcionamento: 1.03.265-4 Expediente(s): 242549/08-1 Linha: Produtos estéreis. Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.

Empresa Fabricante: Fada Pharma S.A. Endereço: Tabaré 1641/69 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires País: Argentina Empresa Solicitante: Laboratório Neo Química Comércio e Indústria Ltda. CNPJ: 29.785.870/0001-03 Autorização de Funcionamento: 1.00.465-6 Expediente(s): 563335/07-4 Linha: Produtos estéreis. Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.

Empresa Fabricante: Janssen Ortho, LLC Endereço: Road no. 2, Km 45,6, Bo Campo Alegre, Manatí, Puerto Rico (PR) 00674 País: Estados Unidos da América Empresa Solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Lt. CNPJ: 51.780.468/0001-87 Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 Expediente(s): 1964428/16-1 Linha(s): Sólidos não estéreis hormonais. Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC nº 204/2005; não apresentação das revisões periódicas de produtos, conforme notificação de exigência nº 2033836/16-8.

Empresa Fabricante: Kyowa Hakko Kirin Co. Ltd Endereço: 1188 Shimotogari, Nagazumi-cho, Sunto-gun, Shizuoka País: Japão Empresa Solicitante: Laboratórios Bagó do Brasil S/A CNPJ: 04.748.181/0009-47 Autorização de Funcionamento: 1.05.626-4 Expediente(s): 0282004/15-8 Linha(s): Produtos estéreis. Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.

Empresa Fabricante: Pharmathen International AS Endereço: Industrial Park Sapas Rodopi Perfecture, Block nº 05, Rodopi, 69300. País: Grécia Empresa Solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.433.631/0001-20 Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expediente(s): 0522230/15-3 Linha(s): Sólidos não estéreis. Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 554, DE 23 DE FEVEREIRO DE 2017

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 dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CIV 06.870-9 An. Presidente Epitácio Paulo, 1145 - Bairro dos Eucaliptos - 21253-900/RS - CEP 91295-900 - www.azevedobastos.com.br - Tel: (51) 3241-5194 - Fax: (51) 3244-5584 Autenticação Digital De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º Inc. Vº do Art. 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé. Cód. Autenticação: 21952002181220240741-1; Data: 20/02/2018 12:25:33 Seio Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGM33768-AHIT Valor Total do Ato: R\$ 4,23 Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

Handwritten signatures and initials.

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital* ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **20/02/2018 13:50:13 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **RIOCLARENSE MATRIZ** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 916880

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **20/02/2019 12:25:33 (hora local)**.

<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 21952002181220240741-1 a 21952002181220240741-2

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bc300f9436963c1c055d1d5f00bd98460da164f41b236466a0f069f5c57a74f5e8c5f6ecd29a0eb234459190ca51c16ddc7a506bfc0c2cba831562a34d10d4b8



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

Ud  
Proclama-se

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LONGACTIL

004472

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	<b>CNPJ</b>	44.734.671/0001-51	<b>Autorização</b>	1.00.298-1
<b>Processo</b>	25000.027459/97-23	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	25/03/1999
<b>Nome do Produto</b>	LONGACTIL	<b>Registro</b>	102980226	<b>Vencimento do registro</b>	25/03/2019
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	NEUROLEPTICOS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 5 ML <b>ATIVA</b>	1029802260016	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/03/1999	36 meses
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 <b>ATIVA</b>	1029802260024	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
3	25 MG COM REV CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1029802260032	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
4	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1029802260040	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
5	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1029802260059	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses

ag

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	40 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 20 ML <b>ATIVA</b>	1029802260148	SOLUÇÃO ORAL	25/03/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	25 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10 <b>ATIVA</b>	1029802260156	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	25 MG COM REV CX 20 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1029802260164	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	100 MG COM REV CX 20 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1029802260172	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA				
<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 - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	-				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	5 MG/ML SOL INJ IM CX 10 AMP VD AMB X 5 ML <b>ATIVA</b>	1029802260180	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/03/1999	36 meses

Voltar



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Rio de Janeiro  
004474

## Detalhe do Produto: LONGACTIL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	<b>CNPJ</b>	44.734.671/0001-51	<b>Autorização</b>	1.00.298-1
<b>Processo</b>	25000.027459/97-23	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	25/03/1999
<b>Nome do Produto</b>	LONGACTIL	<b>Registro</b>	102980226	<b>Vencimento do registro</b>	25/03/2019
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	NEUROLEPTICOS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 5 ML <b>ATIVA</b>	1029802260016	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/03/1999	36 meses
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 <b>ATIVA</b>	1029802260024	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
3	25 MG COM REV CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1029802260032	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
4	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1029802260040	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
5	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1029802260059	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	40 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 20 ML <b>ATIVA</b>	1029802260148	SOLUÇÃO ORAL	25/03/1999	24 meses
15	25 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10 <b>ATIVA</b>	1029802260156	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
16	25 MG COM REV CX 20 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1029802260164	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
<b>Princípio Ativo</b> CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA					
<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 - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b> -					
<b>Via de Administração</b> ORAL					
<b>Conservação</b> CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
<b>Restrição de prescrição</b> Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"					
<b>Destinação</b> Comercial					
<b>Apresentação fracionada</b> Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	100 MG COM REV CX 20 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1029802260172	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	5 MG/ML SOL INJ IM CX 10 AMP VD AMB X 5 ML <b>ATIVA</b>	1029802260180	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/03/1999	36 meses

Voltar

004442  
65  
66  
Ad  
Relatório

004/76



RESOLUÇÃO-RE Nº 387, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: WHITE MARTINS GASES INDUSTRIAIS LTDA - CNPJ: 35.820.448/0001-10 - AUTORIZ/M: 2200001

ENDERECO: Av Casa Grande 2422  
MUNICIPIO: DIADEMA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1204000/17-2

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais; envase

EMPRESA: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 49.475.833/0001-06 - AUTORIZ/M: 1009744

ENDERECO: AVENIDA PAULO AYRES, Nº 280  
MUNICIPIO: TABOÃO DA SERRA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2341257/16-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis (Hormônios); Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA FABRICANTE: SANOFI S.P.A.  
ENDERECO: VIA VALCANELLO, 4 - 03012 - ANAGNI (FR) - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0292

EMPRESA SOLICITANTE: SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 02.685.377/0001-57

AUTORIZ/M: 1013003 - EXPEDIENTE(S): 1320028/17-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Cápsulas Sólidos não estéreis; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: CATALENT GERMANY SCHORNDORF GMBH  
ENDERECO: STEINBEISSTRASSE 1 UND 2, D-73614, SCHORNDORF - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0134

EMPRESA SOLICITANTE: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - CNPJ: 33.247.743/0001-10

AUTORIZ/M: 1001071 - EXPEDIENTE(S): 0364978/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: AESICA QUEENBOROUGH LIMITED  
ENDERECO: NORTH ROAD, QUEENBOROUGH, ME1 5EL, REINO UNIDO - PAÍS: REINO UNIDO - CÓDIGO ÚNICO: A.0654

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34

AUTORIZ/M: 1002050 - EXPEDIENTE(S): 0647704/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: LABORATORIO KEMEX S.A.  
ENDERECO: NAZARER 3446, BUENOS AIRES - PAÍS: ARGENTINA - CÓDIGO ÚNICO: A.0742

EMPRESA SOLICITANTE: CHEMICALTECH IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E COMERCIO DE PRODUTOS MÉDICOS, FARMACÊUTICOS E HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 03.959.540/0001-95

AUTORIZ/M: 1049324 - EXPEDIENTE(S): 2213475/16-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citotóxicos); Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: AESICA PHARMACEUTICALS GMBH  
ENDERECO: GALILEISTRASSE 6, 08056 ZWICKAU - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0805

EMPRESA SOLICITANTE: UCB BIOPHARMA LTDA. - CNPJ: 64.711.500/0001-14

AUTORIZ/M: 1023619 - EXPEDIENTE(S): 1684178/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: LABORATORIOS LEÓN FARMA S.A.  
ENDERECO: POLIGONO INDUSTRIAL NAVATEJERA, C/ LA VALLINA S/N, VILLAQUILAMBRE - LEÓN - PAÍS: ESPANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0355

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 00012018021900034

EMPRESA SOLICITANTE: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 49.475.833/0001-06  
AUTORIZ/M: 1009744 - EXPEDIENTE(S): 1516864/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Hormônios); Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: SHANGHAI DAHUA PHARMACEUTICALS CO.LTD.  
ENDERECO: CHANGZHENG FARM, CHONGMING DISTRICT, SHANGHAI - PAÍS: CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CÓDIGO ÚNICO: A.1122

EMPRESA SOLICITANTE: DKT DO BRASIL PRODUTOS DE USO PESSOAL LTDA - CNPJ: 38.756.680/0001-40

AUTORIZ/M: 1119137 - EXPEDIENTE(S): 1779865/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios); Implantes

EMPRESA FABRICANTE: PHARMATHEN INTERNATIONAL SA  
ENDERECO: INDUSTRIAL PARK SAPES, RODOPI PERFECTURE, BLOCK NO 5, RODOPI 69300 - PAÍS: GRÉCIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0926

EMPRESA SOLICITANTE: Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A - CNPJ: 60.659.463/0029-92

AUTORIZ/M: 1005739 - EXPEDIENTE(S): 1414893/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: PHARMATHEN INTERNATIONAL SA  
ENDERECO: INDUSTRIAL PARK SAPES, RODOPI PERFECTURE, BLOCK NO 5, RODOPI 69300 - PAÍS: GRÉCIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0926

EMPRESA SOLICITANTE: BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 53.162.095/0001-06

AUTORIZ/M: 1012131 - EXPEDIENTE(S): 1414868/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH  
ENDERECO: LUITPOLDSTRASSE 1, 85276 PFAFFENHOFEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0177

EMPRESA SOLICITANTE: DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 60.874.187/0001-84

AUTORIZ/M: 1004548 - EXPEDIENTE(S): 0936774/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (contendo micro-organismos vivos): Comprimidos

RESOLUÇÃO-RE Nº 388, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: MAJELA HOSPITALAR LTDA - CNPJ: 02.483.928/0001-08 - AUTORIZ/M: 1045626 - AE: 1207856

ENDERECO: RUA JORGE ALCURCIO 777  
MUNICIPIO: FORTALEZA - UF: CE - EXPEDIENTE(S): 1685018/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 390, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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 de medicamentos 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: DROXTER INDÚSTRIA, COMÉRCIO E PARTICIPAÇÕES LTDA. - CNPJ: 05.090.043/0001-29 - AUTORIZ/M: 1056659

ENDERECO: RUA VIGÁRIO TAQUES BITENCOURT, 258  
MUNICIPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1106668/17-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA: LABORATÓRIOS B. BRAUN S/A - CNPJ: 31.673.254/0001-02 - AUTORIZ/M: 1000853

ENDERECO: AVENIDA EUGENIO BORGES, Nº 1092, AVENIDA JEQUITIBÁ, Nº 09  
MUNICIPIO: SÃO GONÇALO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 1370445/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - CNPJ: 33.247.743/0001-10 - AUTORIZ/M: 1001071

ENDERECO: ESTRADA DOS BANDEIRANTES, Nº 8464  
MUNICIPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 1824969/17-8 - 1825012/17-2 - 1824995/17-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Pomadas

EMPRESA: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - CNPJ: 33.247.743/0001-10 - AUTORIZ/M: 1001071

ENDERECO: ESTRADA DOS BANDEIRANTES, Nº 8464  
MUNICIPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 1825012/17-2 - 1824995/17-7 - 1824969/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - CNPJ: 33.247.743/0001-10 - AUTORIZ/M: 1001071

ENDERECO: ESTRADA DOS BANDEIRANTES, Nº 8464  
MUNICIPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 1824995/17-7 - 1825012/17-2 - 1824969/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixíres; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xaropes

EMPRESA: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - CNPJ: 44.734.671/0001-51 - AUTORIZ/M: 1002981

ENDERECO: RODOVIA ITAPIRA LINDÓIA, KM 14 S/N  
MUNICIPIO: ITAPIRA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1723953/17-2

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - CNPJ: 44.734.671/0001-51 - AUTORIZ/M: 1002981

ENDERECO: RODOVIA ITAPIRA LINDÓIA, KM 14 S/N  
MUNICIPIO: ITAPIRA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1723922/17-2

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixíres; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes; Óleos

EMPRESA: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - CNPJ: 44.734.671/0001-51 - AUTORIZ/M: 1002981

ENDERECO: RODOVIA ITAPIRA LINDÓIA, KM 14 S/N  
MUNICIPIO: ITAPIRA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1723978/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Granulados; Implantes; Pós Sólidos não estéreis (Citotóxicos); Comprimidos Revestidos

EMPRESA: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - CNPJ: 44.734.671/0001-51 - AUTORIZ/M: 1002981

ENDERECO: RODOVIA ITAPIRA LINDÓIA, KM 14 S/N  
MUNICIPIO: ITAPIRA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1723901/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citotóxicos); Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

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

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Cédula CNJ 08.378-0  
Autenticação Digital  
De acordo com os artigos 1º, 6º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autenticado e presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.  
Cód. Autenticação: 21951902180956230991-1; Data: 19/02/2018 10:07:51  
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGM18564-6V0G; Valor Total do Ato: R\$ 4,23  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Handwritten signatures and initials, including a large 'A' and 'B' in circles.

00477

004443  
ag

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital* ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>3</sup>.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **19/02/2018 10:09:34 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **RIOCLARENSE MATRIZ** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 915199

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **19/02/2019 10:08:08 (hora local)**.

<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 21951902180956230991-1 a 21951902180956230991-2

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

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05ba4cea61e3ebb55e1328c7bd4025d40a6d1bb368f1b6e0e22a0962bcb637ee27b8c5f6ecd29a0eb234459190ca51c16dd9876614e94fc9a0b631ceb131f5a310e



Certificado de Autenticação Digital  
Conferência com o Sistema de Registro de Interdições nº 54/2008 (2007)  
Presidência da República  
Casa Civil  
Medida Provisória Nº 2.200-2,  
de 24 de agosto de 2001.

004444

arg

004378



Sólidos não estéreis (Cefalosporínicos): Comprimidos; Póis Sólidos não estéreis (Penicilínicos): Comprimidos; Cápsulas; Póis

EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZ/MS: 1003707  
 ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11  
 MUNICÍPIO: ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 18773691/7-4 18773691/7-4 1877393/17-1 1877418/17-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Penicilínicos): Póis Liofilizados; Póis com Esterilização Terminal; Póis com Preparação Asséptica

Produtos estéreis: Póis Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões com Preparação Asséptica

Produtos estéreis (Cefalosporínicos): Póis Liofilizados; Póis com Preparação Asséptica

EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZ/MS: 1003707  
 ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11  
 MUNICÍPIO: ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877418/17-1 18773691/7-4 18773691/7-9 1877393/17-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixíres; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes

EMPRESA: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 44.734.671/0008-28 - AUTORIZ/MS: 1002981  
 ENDEREÇO: AVENIDA NOSSA SENHORA DE ASSUNÇÃO  
 MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2089971/17-8  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Emulsões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Emulsões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: PRESENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0008-80 - AUTORIZ/MS: 1000410  
 ENDEREÇO: RODOVIA CE 040, KM 10  
 MUNICÍPIO: AQUIRAZ - UF: CE - EXPEDIENTE(S): 1849839/17-6 - 1849816/17-7  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções (concentrados polieletrólíticos para hemodiálise - CPHD).

EMPRESA: PRESENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0008-80 - AUTORIZ/MS: 1000410  
 ENDEREÇO: RODOVIA CE 040, KM 10  
 MUNICÍPIO: AQUIRAZ - UF: CE - EXPEDIENTE(S): 1849816/17-7 - 1849839/17-6  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG  
 ENDEREÇO: EISENBAHNSTRASSE 2 - 4, 88085 LANGENARGEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0626  
 EMPRESA SOLICITANTE: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15  
 AUTORIZ/MS: 1070568 - EXPEDIENTE(S): 2090162/17-3  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem primária): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: LABORATORIO INDUSTRIAL FARMACÊUTICO LIFAR LTDA - CNPJ: 92.928.951/0001-43 - AUTORIZ/MS: 1000927  
 ENDEREÇO: RUA FREDERICO MENTZ, 1115  
 MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1952168/17-5  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Emulsões; Soluções; Óleos

EMPRESA: LABORATORIO INDUSTRIAL FARMACÊUTICO LIFAR LTDA - CNPJ: 92.928.951/0001-43 - AUTORIZ/MS: 1000927  
 ENDEREÇO: RUA FREDERICO MENTZ, 1115  
 MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1952175/17-8  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Pastas; Pomadas

RESOLUÇÃO-RE Nº 831, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenamento 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 Armazenamento 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: D-HOSP - DISTRIBUIDORA HOSPITALAR, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA - CNPJ: 08.076.127/0012-59 - AUTORIZ/MS: 1065251 - AE: 1166575  
 ENDEREÇO: Setor de Armazenagem e Abastecimento Norte - SAAN Quadra 02, nº 575, Parte A  
 MUNICÍPIO: BRASÍLIA - UF: DF - EXPEDIENTE(S): 0040412/18-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 832, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: AIR LIQUIDE BRASIL LTDA - CNPJ: 00.331.788/0023-24 - AUTORIZ/MS: 2200003  
 ENDEREÇO: AV PRESIDENTE WILSON, 5874  
 MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1952390/17-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais: Envasse

EMPRESA: Air Liquide Brasil Ltda - CNPJ: 00.331.788/0046-10 - AUTORIZ/MS: 2200003  
 ENDEREÇO: Avenida Mangueiras, 3331  
 MUNICÍPIO: SERRA - UF: ES - EXPEDIENTE(S): 1952381/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais: Envasse

EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZ/MS: 1056202  
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº  
 MUNICÍPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120237/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZ/MS: 1056202  
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº  
 MUNICÍPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120222/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Colutórios; Elixíres; Emulsões; Esmaltes; Líquidos; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes

EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZ/MS: 1056202  
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº  
 MUNICÍPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120172/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Cápsulas Moles

Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA: INSTITUTO BIOQUÍMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 33.258.401/0001-03 - AUTORIZ/MS: 1000637  
 ENDEREÇO: RUA ANTÔNIO JOÃO, PRÉDIOS 168, 194 e 218  
 MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 1861906/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Cefalosporínicos): Póis com Preparação Asséptica

EMPRESA: WHITE MARTINS GASES INDUSTRIAIS LTDA - CNPJ: 35.820.448/0018-84 - AUTORIZ/MS: 2200001  
 ENDEREÇO: SIA Sul QD 03 nº 1125  
 MUNICÍPIO: GUARÁ - UF: DF - EXPEDIENTE(S): 1247177/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais

EMPRESA: White Martins Gases Industriais Ltda - CNPJ: 35.820.448/0054-48 - AUTORIZ/MS: 2200001  
 ENDEREÇO: RUA OSWALDO ARANHA, N.100  
 MUNICÍPIO: LONDRINA - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 0003471/15-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais

EMPRESA: Blau Farmacêutica S.A. - CNPJ: 58.430.828/0013-01 - AUTORIZ/MS: 1016377  
 ENDEREÇO: R. Adherbal Stresser, 84  
 MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1686705/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Póis Liofilizados; Póis com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

Produtos estéreis (Penicilínicos): Póis com Preparação Asséptica

Produtos estéreis (Cefalosporínicos): Póis com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH  
 ENDEREÇO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291

EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13  
 AUTORIZ/MS: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498975/17-1 - 1498990/17-5 - 1498938/17-7 - 1498956/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis (Embalagem secundária): Emplastos

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH  
 ENDEREÇO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291

EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13  
 AUTORIZ/MS: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498990/17-5 - 1498938/17-7 - 1498956/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Comprimidos Revestidos; Cápsulas Sólidos não estéreis (Embalagem secundária): Adestivos

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH  
 ENDEREÇO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291

EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13  
 AUTORIZ/MS: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498990/17-5 - 1498938/17-7 - 1498956/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH  
 ENDEREÇO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291

EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13  
 AUTORIZ/MS: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498938/17-7 - 1498990/17-5 - 1498956/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD  
 ENDEREÇO: 4803 KAISERAUGST - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0216

EMPRESA SOLICITANTE: FARMOQUÍMICA S/A - CNPJ: 33.349.473/0001-58  
 AUTORIZ/MS: 1003906 - EXPEDIENTE(S): 0027422/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária): Cápsulas Moles

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102018040900118

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

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.878-4  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Bairro Orla Leste - João Pessoa/PB - CEP 53015-020 - www.azevedobastos.com.br - Tel.: (33) 3244-4400 - Fax: (33) 3244-5660

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008, autêntico e presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

**Cód. Autenticação: 21950904180914240397-2; Data: 09/04/2018 09:20:11**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGS95729-06ZE; Valor Total do Ato: R\$ 4,23

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

Handwritten signatures and initials on the right side of the page, including a large signature at the top right and several smaller ones below.

004445

caq

004379



**ANVISA**

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

**Nota Informativa – Exclusão do Número de Autorização Especial de Funcionamento (AE) das Minutas de Certificação em Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos / Insumos Biológicos**

Brasília, 16 de março de 2016

Informamos que não constará mais a informação quanto ao número da Autorização Especial de funcionamento (AE) nas minutas de Certificação em Boas Práticas de Fabricação de empresas de Medicamentos/Insumos Biológicos independentemente de a Certificação abranger a fabricação de medicamentos/insumos controlados. Os novos modelos de minuta de Certificação já se encontram vigentes desde janeiro de 2016. A informação referente ao número de AE das empresas de medicamentos/insumos biológicos pode ser obtida através do canal Consulta Autorização de Funcionamento.

Atenciosamente,

**Gerência Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária**

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner, including a large signature and several circular stamps or initials.

004446

004X80

96

Roclonze

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: espironolactona

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Processo</b>	25351.285917/2007-08	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	16/06/2008
<b>Nome do Produto</b>	espironolactona	<b>Registro</b>	113430155	<b>Vencimento do registro</b>	16/06/2018
<b>Princípio Ativo</b>	ESPIRONOLACTONA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	DIURETICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 16 <b>ATIVA</b>	1134301550014	COMPRIMIDO SIMPLES	16/06/2008	24 meses
2	100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 32 <b>ATIVA</b>	1134301550022	COMPRIMIDO SIMPLES	16/06/2008	24 meses
3	100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 500 <b>ATIVA</b>	1134301550030	COMPRIMIDO SIMPLES	16/06/2008	24 meses
4	50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30 <b>ATIVA</b>	1134301550049	COMPRIMIDO SIMPLES	16/06/2008	24 meses
5	50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 500 <b>ATIVA</b>	1134301550057	COMPRIMIDO SIMPLES	16/06/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ESPIRONOLACTONA				

004447

Ricardozese ug

96  
110

004/81



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 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: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Insunsumos Farmacêuticos.

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 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: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Gases medicinais.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Gases medicinais.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Sólidos não estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Sólidos não estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Produtos estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Sólidos não estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Produtos estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Produtos estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Produtos estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Semissólidos não estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Sólidos não estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Sólidos não estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Sólidos não estéreis.

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

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

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS - Autenticação Digital - Código de Verificação: 21952206171153040767-1; Data: 22/06/2017 11:56:05

Handwritten signatures and initials on the right side of the page.



004448  
004782

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **22/06/2017 12:06:22 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **RIOCLARENSE MATRIZ** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Controle da Autenticação Digital*<sup>1</sup>.

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **22/06/2018 11:56:19 (hora local)**.

<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 21952206171153040767-1 a 21952206171153040767-2

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b87150b54068d1e61f1fc934c0bdd15af85af6331f12bacb4a2756aa6003dbb768c5f6ecd29a0eb234459190ca51c6dd25a37d706a278b8eabd8641c2f2d0462



Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and a circled '2'.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

004/83

## Detalhe do Produto: ESTRIONIL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA	<b>CNPJ</b>	61.068.755/0001-12	<b>Autorização</b>	1.00.714-6
<b>Processo</b>	25000.040955/9619	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	22/10/1997
<b>Nome do Produto</b>	ESTRIONIL	<b>Registro</b>	107140216	<b>Vencimento do registro</b>	22/10/2022
<b>Princípio Ativo</b>	ESTRIOL	<b>Medicamento de referência</b>			-
<b>Classe Terapêutica</b>	HORMONIOS SEXUAIS EXCLUSIVE OCITOCICOS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/G CREM VAG CT BG AL X 50 G + APLIC. ATIVA	1071402160015	CREME VAGINAL	22/10/1997	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ESTRIOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>BLISFARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - ME - DIADEMA - BRASIL</li> <li>Balder Industria Farmacêutica Ltda - VESPASIANO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	VAGINAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1071402160023	COMPRIMIDO SIMPLES	22/10/1997	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1071402160031	COMPRIMIDO SIMPLES	22/10/1997	24 meses

004450  
wey

Rioclarose

97

004/84



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: 1.02.376-2	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, Cumbica	
Município: Guarathos	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127613/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais	

Empresa: Sanval Comércio e Indústria Ltda.	CNPJ: 61.068.755/0001-12
Endereço: Rua Nicolau Alayon, 441, Interlagos	
Município: São Paulo	UF: SP
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.	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa Fabricante: Troikaa 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: 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: UCB Pharma S.A.	
Endereço: Chemin du Foriest, 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: 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: 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 Medicamentos 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 AUDIOLÓGICOS LTDA 1.02833-1  
Aparelho Auditivo 25351.891461/2016-38  
APARELHO AUDITIVO INTRA AURAL STRIDE  
FABRICANTE : Unitron Hearing - CANADA  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING LTD - CANADÁ  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING (SUZHOU) CO., LTD. - CHINA  
DISTRIBUIDOR : PHONAK OPERATION CENTER VIETNAM CO. LTD. - VIETNÁ  
DISTRIBUIDOR : SONOVA AG - SUÍÇA  
DISTRIBUIDOR : Sonova Operations Center Vietnam Co. Ltd. - VIETNÁ  
DISTRIBUIDOR : Unitron Hearing (Suzhou) Co. Ltd. - CHINA  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING - CANADÁ  
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 CIC > Stride™ 700 full shell > Stride™ 700 half shell > Stride™ 700 IIC > Stride™ 700 mini canal > Stride™ 800 canal > 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.

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
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.	

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.870-9

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 9º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cód. Autenticação: 21952305171014570562-1; Data: 23/05/2017 10:16:34**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFE26867-PHTC.  
**Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br**

Bat. Valberde Miranda Cavalcanti  
Titular

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

*[Handwritten signatures and initials]*

004451

ag

004451



**ANVISA**

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

**Nota Informativa – Exclusão do Número de Autorização Especial de Funcionamento (AE) das Minutas de Certificação em Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos / Insumos Biológicos**

Brasília, 16 de março de 2016

Informamos que não constará mais a informação quanto ao número da Autorização Especial de funcionamento (AE) nas minutas de Certificação em Boas Práticas de Fabricação de empresas de Medicamentos/Insumos Biológicos independentemente de a Certificação abranger a fabricação de medicamentos/insumos controlados. Os novos modelos de minuta de Certificação já se encontram vigentes desde janeiro de 2016. A informação referente ao número de AE das empresas de medicamentos/insumos biológicos pode ser obtida através do canal Consulta Autorização de Funcionamento.

Atenciosamente,

**Gerência Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária**

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner, including a large signature, a circled signature, and several other initials.

004/86

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

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

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

004452  
uq

**DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **30/10/2017 10:34:42 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **RIOCLARENSE MATRIZ** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 843413

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **30/10/2018 09:01:41 (hora local)**.

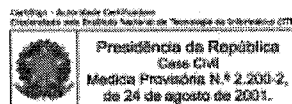
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 21953010170853050350-1

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

O referido é verdade, dou fé.

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05ba6c89eb5ce0d79076d4618792cf34d380a251a40e864a8f817c05e1ed9d1067a8c5f6ecd29a0eb234459190ca51c16dd5fc57d9ab9d02b5499be2386051c287e



Handwritten signatures and initials, including a large signature on the right and several smaller ones below it.

1.5. A **CONTRATADA** declara, neste ato, estar apta para atender o objeto do presente contrato.

## CLÁUSULA SEGUNDA – BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO

Este documento especifica as responsabilidades referentes às Boas Práticas de Fabricação conforme identificadas a seguir, nas Cláusulas Terceira, Quarta e Quinta.

## CLÁUSULA TERCEIRA - OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE

Constituem obrigações da **CONTRATANTE**, além de outras dispostas neste contrato:

3.1. A **CONTRATANTE** assume a responsabilidade de que todas as matérias-primas e materiais de embalagem, destinados à industrialização do produto especificado no **ANEXO I**, serão comprados, amostrados, analisados, aprovados, identificados e etiquetados por ela de acordo com as especificações e métodos previamente estabelecidos, incluindo-se os testes químicos, físicos e microbiológicos.

3.2. Garantir que somente sejam entregues matérias-primas e materiais de embalagem aprovados a **CONTRATADA** e caso por alguma razão isto não seja possível comunicar a **CONTRATADA** através de documento formal.

3.3. Realizar análises físico-química e microbiológica de toda a matéria-prima (excipiente e ativo), material de embalagem, produto em processo e produto acabado, informando formalmente a **CONTRATADA** através de correspondência os resultados encontrados, bem como a liberação para a fase seguinte.

3.4. Manter equipamentos adequados e calibrados para a realização dos testes que assim os requeiram, bem como, manter pessoal técnico qualificado e devidamente treinado para exercer suas funções de acordo com os padrões de qualidade exigidos.

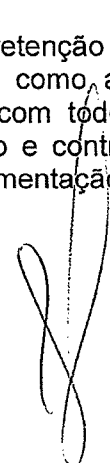
3.5. Garantir que o pessoal envolvido no processo de produção esteja devidamente uniformizado e mantenham boas práticas de sanitização, bem como mantê-los em programas regulares de exames médicos periódicos, a fim de preservar a saúde dos funcionários e também a integridade dos produtos.

3.6. Preparar e aprovar todas as Técnicas de Fabricação e Embalagem, bem como os métodos de análise utilizados.



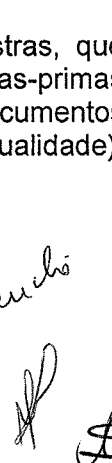
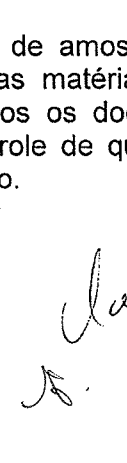
3.7. Realizar programa de estabilidade, conforme política previamente definida.

3.8. Nos casos de reclamação dos produtos, a **CONTRATANTE** ficará responsável pela realização de investigação referente a industrialização, testes de estabilidade, toxidez, efetividade dos materiais de embalagem etc.

3.9. Manter, conforme política interna, um arquivo de retenção de amostras, que deverá ser aplicado a todos os lotes produzidos, bem como, as matérias-primas usadas no processo de industrialização e um arquivo com todos os documentos referentes a cada lote efetivamente produzido (produção e controle de qualidade), sendo que nenhum lote será aprovado sem a devida documentação.



Handwritten signature: *Cláudio*



004454  
uy

004X88

3.16.8. Disponibilizar os lotes necessários (3 lotes consecutivos) para a validação de limpeza à **CONTRATADA**

3.16.9. Quando uma qualificação de equipamento necessitar do produto referente à este contrato para os testes de qualificação, a **CONTRATANTE** deverá fornecer para a **CONTRATADA** os lotes necessários.

3.17. Assegurar que a **CONTRATADA** seja informada de qualquer problema associado aos produtos objetos deste contrato, que possa colocar em risco suas instalações, equipamentos, pessoal, materiais e outros produtos.

3.18. Informar à **CONTRATADA**, logo após assinatura do presente contrato, as quantidades estimadas para elaboração e o Plano Estimado de Encomendas, para o quadrimestre seguinte. À vista disso, as partes acordantes negociarão levando-se em conta o plano estabelecido pela **CONTRATANTE** e a capacidade de fabricação da **CONTRATADA**.

3.19. Comunicar a **CONTRATADA**, com antecedência mínima de 10 (dez) dias, quando, por uma eventualidade, tiver que modificar a programação estabelecida para o próximo mês e com antecedência mínima de 90 (noventa) dias do cancelamento da fabricação de qualquer um de seus produtos citados no **ANEXO II**, por não desejar continuar com a comercialização no mercado.

3.20. Enviar à **CONTRATADA** as Técnicas de Fabricação e Embalagem e as devidas explicações e esclarecimentos para seu preenchimento.

#### **CLÁUSULA QUARTA - OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA**

São obrigações da **CONTRATADA**, além das descritas por outras cláusulas:

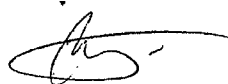
4.1. Receber e armazenar todas as matérias-primas e materiais de embalagem aprovados de forma ordenada e em área adequada, a fim de manter a correta dispensa para a produção, evitando, assim, possíveis misturas ou danos.

4.2. Não modificar qualquer componente, proporção de fórmula, matéria-prima e material de embalagem, sem o prévio consentimento, por escrito, da **CONTRATANTE**, respeitando as determinações técnicas e deferidas pela ANVISA.

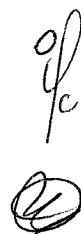
4.3. Não alterar qualquer documento de manufatura e não modificar a ordem das instruções neles contida, sem o prévio e formal consentimento da **CONTRATANTE**, esclarecendo qualquer dúvida quanto ao preenchimento e manuseio de tais documentos com a **CONTRATANTE**.

4.4. Investigar, juntamente com a **CONTRATANTE**, qualquer reclamação recebida de terceiros, relativa aos produtos industrializados por aquela.

4.5. Preencher adequadamente todos os documentos referentes ao controle de qualidade (controles em processo) dos produtos, e em conformidade com as boas práticas de fabricação, remetendo-os à **CONTRATANTE** juntamente com cada lote produzido.



Handwritten signature and initials



004455  
009

004X89

4.11.7 Manter cópia dos protocolos, bem como relatório final de validação de limpeza para apresentação às autoridades competentes, quando solicitado.

4.11.8 Dar suporte a **CONTRATANTE** na elaboração dos Protocolos de Validação de Processo;

4.11.9 Executar os Protocolos de Validação de Processo em conjunto com a **CONTRATANTE**;

4.11.10 Informar à **CONTRATANTE** qualquer necessidade de alteração de processo e solicitar prévia autorização para a mudança.

4.12. Enviar à **CONTRATANTE** todos os lotes produzidos acompanhados de sua respectiva documentação, a fim de que sejam devidamente analisados e aprovados pela **CONTRATANTE**.

4.14. Informar quaisquer desvios/não conformidades registradas durante o processo produtivo que possam colocar em risco a qualidade final do produto e que contrariem as boas práticas de fabricação e da Vigilância Sanitária.

4.15. Abster-se de realizar quaisquer atividades que possam afetar adversamente a qualidade do produto, objeto do presente contrato.

4.16. Fornecer à **CONTRATANTE** cópia da sua Autorização de Funcionamento e informar qualquer alteração e/ou interrupção na sua autorização de funcionamento pelos órgãos de fiscalização competentes, bem como manter atualizadas as informações referentes aos seus representantes legais e farmacêuticos responsáveis.

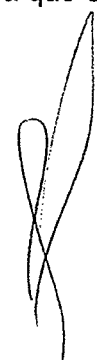
4.17. Enviar à **CONTRATANTE** até 5 dias após o recebimento do Plano Estimado de Encomendas o aceite por escrito das quantidades ou a sugestão de novas quantidades de acordo com o compromisso que poderá assumir.

4.18. Fornecer à **CONTRATANTE** programação de produção mensal referente aos produtos contratados de forma a estabelecer a realização de todas as etapas com a estimativa das datas de término para cada uma.

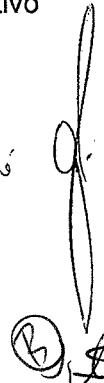
4.19. Qualquer alteração na programação mensal do mês seguinte deverá ser informada à **CONTRATANTE** com antecedência mínima de 10 (dez) dias.

4.20. Informar à **CONTRATANTE** com antecedência qualquer modificação da programação que implique em prorrogação da data final de entrega, salvo força maior.

4.21. Todo material devolvido à **CONTRATANTE** com status de reprovado e destinado a destruição deve ser acondicionado separadamente, identificado com a descrição do material, quantidade, a Ordem de Produção a que era destinado, motivo da rejeição.



Chavito  
Jo.





7.3. Todas as patentes, marcas, registros, nomes, privilégios, desenhos e similares, enfim, todos os direitos em conexão com os produtos beneficiados são e permanecerão de única e exclusiva propriedade da **CONTRATANTE**. A **CONTRATADA** concorda em não praticar qualquer ato ou fato que, de algum modo prejudique os direitos nesta cláusula previstos e nem reivindicará nenhum direito ou privilégio sobre o assunto. Por outro lado, a **CONTRATANTE** garante que os direitos indicados nesta cláusula não ferem os direitos de terceiros e se compromete, expressamente, a manter a **CONTRATADA** a salvo de qualquer reclamação.

#### CLÁUSULA OITAVA - MATÉRIAS ATIVAS, COMPONENTES, UTENSÍLIOS E QUEBRAS NO PROCESSO.

A **CONTRATANTE** entregará, por sua conta e risco, à **CONTRATADA** as substâncias ativas necessárias à fabricação, assim como, sempre que não se acorde diferentemente, as matérias-primas, componentes, materiais de embalagem e outros.

8.1. Quaisquer irregularidades observadas no recebimento dos materiais (violação, danificação, amassamento, umidade, contaminação) deverão ser registradas no conhecimento de transporte e notificados a **CONTRATANTE** por meio do envio de laudo específico, antes de iniciar o processamento.

8.2. Serão admitidas, sem quaisquer ônus à **CONTRATADA**, as perdas por quebras no processo industrial, consideradas normais pelas normas que regem a terceirização e que deverá a cada produto estar estabelecida a sua previsão, parâmetros estes a serem definidos entre as partes após o processamento dos três primeiros lotes, os quais, em nenhuma hipótese, poderão exceder a 5% (cinco por cento) no caso de produtos sólidos e 8% (oito por cento) no caso de produtos semi-sólidos, salvo no caso em que a perda ocorrer nos desvios nos materiais fornecidos pela **CONTRATANTE** e ainda alterações na fórmula ou peso médio por determinação da **CONTRATANTE**.

8.3. As perdas que ultrapassarem os limites estabelecidos nesse contrato deverão ser ressarcidas pela **CONTRATADA**, de acordo com os custos dos componentes fornecidos pela **CONTRATANTE**.

8.4. Caso haja necessidade de reprocessamento do produto, a parte responsável deverá arcar com os custos das matérias-primas, materiais de embalagem e também pelo serviço.

#### CLÁUSULA NONA - CONTROLE DE QUALIDADE

A **CONTRATADA** não se responsabiliza por uma partida que não se ajuste às especificações, causadas por desvios e notificadas ao setor farmacotécnico da **CONTRATANTE**.

9.1. A **CONTRATANTE** é responsável pelo controle de qualidade da matéria-prima e do produto acabado.

12.2. A **CONTRATADA** será responsável por danos ou prejuízos causados a terceiros, pessoas físicas ou jurídicas, bem como por aqueles que porventura sejam causados ao meio ambiente, comprovadamente decorrentes de sua atividade de industrialização, mesmo que causados por culpa ou dolo dos empregados ou prepostos da **CONTRATADA**, a menos que tais danos ou prejuízos tenham sido causados por imperícia, imprudência, omissão ou negligência da **CONTRATANTE**, fato este, devidamente comprovado por perito oficial, respeitando o contraditório e a ampla defesa.

12.3. As partes se obrigam a observar criteriosamente a legislação sanitária vigente expedida pelo Ministério da Saúde, bem como aquela que normatiza a industrialização e a comercialização dos produtos objeto deste contrato.

12.4. Responsabiliza-se a **CONTRATADA** por todas as normas e obrigações decorrentes da legislação trabalhista e previdenciária em vigor, com relação aos seus empregados ou prepostos que estejam envolvidos na prestação dos serviços objeto do presente contrato, isentando a **CONTRATANTE** de qualquer responsabilidade neste sentido.

12.5. As partes deverão manter profissionais responsáveis, qualificados e devidamente treinados para exercer suas funções de acordo com as boas práticas de fabricação.

#### CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA – PREÇOS/REAJUSTE

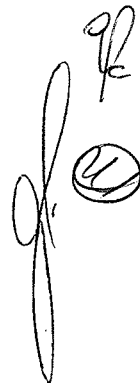
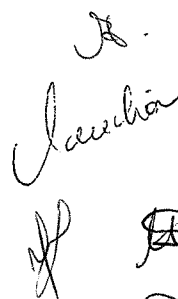
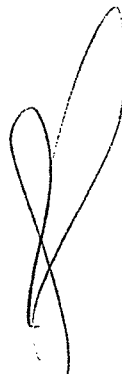
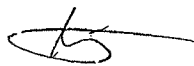
As partes contratantes estabelecem os preços correspondentes à fabricação, análise de cada produto, armazenamento e expedição, exceto frete, pelos valores constantes no **ANEXO II** deste contrato.

13.1. Eventuais atrasos de pagamento estarão sujeitos a cobrança de multa no percentual de 2% a.m (dois por cento ao mês), além da aplicação dos juros de mora no valor de 4,5% a.m.

13.2. O preço previsto no **ANEXO II** abrange todos os custos do processo produtivo e/ou análise de controle em processo contratado neste instrumento, inclusive a utilização do estabelecimento fabril, máquinas, mão-de-obra da **CONTRATADA**, sem importar em qualquer pagamento adicional pela **CONTRATANTE**.

13.3. Os preços estipulados para os produtos citados no ANEXO I serão reajustados de acordo com os índices e na época de reajuste salarial proveniente de Acordo; Convenção ou Dissídio aplicável à categoria profissional da qual fazem parte os empregados da Contratada, ou ainda em decorrência de reajustes provenientes da política salarial da Contratada. Especialmente para esta segunda hipótese, a Contratante deverá ser previamente comunicada.

13.4. Será incorporado automaticamente aos preços estipulados no ANEXO II as mudanças ocorridas na Legislação Tributária Federal, Estadual e Municipal que venha alterar o equilíbrio Econômico Financeiro deste contrato.



## CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA - TRANSFERÊNCIA DE OBRIGAÇÕES

Nenhuma das partes poderá ceder a terceiros direitos ou deveres especificados neste contrato, sem autorização, prévia e por escrito da outra parte. O terceiro, quando autorizado, deverá possuir todas as condições para realização da terceirização objeto do contrato, principalmente junto aos órgãos competentes.

16.1. A tolerância entre as partes em relação ao cumprimento das obrigações constituirá sempre mera liberalidade, não ensejando, em qualquer tempo e título, motivo, precedente alegável ou invocável para justificar o descumprimento de obrigações contratualmente assumidas, não caracterizando, sob nenhuma forma, novação.

16.2. As partes se obrigam por seus herdeiros e sucessores, pelos deveres e direitos advindos deste contrato.

## CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA - VIGÊNCIA E RESCISÃO

O presente contrato entrará em vigor na data da sua assinatura e sua vigência será por prazo indeterminado, podendo ser denunciado por qualquer das partes sem qualquer ônus, mediante aviso prévio e escrito com antecedência mínima de 90 (noventa) dias.

17.1. As partes declaram que compreendem e concordam com todas as Cláusulas constantes deste instrumento, que surtirão efeito na data de sua assinatura.

17.2. O contrato será submetido ao Ministério da Saúde pela **CONTRATANTE** para aprovação.

17.3. Considerar-se-á rescindido o presente contrato, imediatamente, independente de aviso e de pleno direito, caso qualquer uma das partes requeira recuperação judicial, ou seja, requerida sua falência ou liquidação, ou, ainda, quando o Ministério da Saúde pedir seu cancelamento.

17.4. Por ocasião do término do prazo contratual ou qualquer tipo de rescisão, a **CONTRATADA** compromete-se:

17.4.1 A não continuar utilizando as informações técnicas que lhes foram concedidas e que devam ser mantidas sob sigilo, em conformidade com o disposto na **Cláusula Sétima**, assim como a devolver imediatamente à **CONTRATANTE** toda a documentação referente às mesmas, sem reter nenhuma cópia;

17.4.2 A, no caso de rescisão motivada pela **CONTRATADA**, colaborar, mediante reembolso dos gastos correspondentes, com a transferência para a **CONTRATANTE**, ou para terceiros que esta determinar, das inscrições, registros e/ou autorizações que foram obtidas especialmente para a fabricação dos produtos especificados no **ANEXOII** deste contrato;

17.4.3 A devolver à **CONTRATANTE** todas as substâncias ativas, componentes e outros materiais entregues por esta, assim como os produtos em curso de fabricação

**ANEXO I****CONTRATANTE: SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA****CONTRATADA: BALDER INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA.****1. NOME DO PRODUTO INSTRUMENTO DESTE CONTRATO E REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE:**

- ESTRIONIL (estriol) creme vaginal, registro M.S.: 1.0714.0216
- ESTROGENON (estrógenos conjugados), registro M.S.: 1.0714.0089

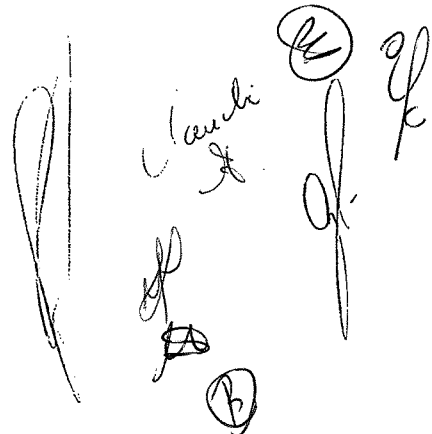
**2. ETAPAS DE PRODUÇÃO CONTRATADAS POR PRODUTO:**

ESTRIONIL creme vaginal

- Manipulação: fracionamento do ativo  
mistura
- Envase
- Embalagem final
- Controle em processo

**3. ETAPAS DE PRODUÇÃO DE RESPONSABILIDADE DA CONTRATANTE:**

- Análise de todas as matérias-primas e material de embalagem.
- Análise do produto acabado.
- Fracionamento das matérias-primas excipientes.
- Transporte.

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner. There are several distinct signatures, some with initials circled, including what appears to be 'Claudio' and 'J.F.'.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FUROSEMIDA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001- 10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Processo</b>	25351.044774/2007- 78	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	18/02/2008
<b>Nome do Produto</b>	FUROSEMIDA	<b>Registro</b>	113430153	<b>Vencimento do registro</b>	18/02/2023
<b>Princípio Ativo</b>	FUROSEMIDA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	DIURETICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20 <b>ATIVA</b>	1134301530013	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2008	24 meses
2	40 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 100 <b>ATIVA</b>	1134301530021	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2008	24 meses
3	40 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 500 <sup>2</sup> <b>ATIVA</b>	1134301530031	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	FUROSEMIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR				
<b>Local de Fabricação</b>	• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL				
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Rioclaronse

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

004X95

Detalhe do Produto: PERMENATI

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	NATIVITA IND. COM. LTDA.	<b>CNPJ</b>	65.271.900/0001- 19	<b>Autorização</b>	1.04.761-3
<b>Processo</b>	25351.199947/2002- 80	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	30/09/2004
<b>Nome do Produto</b>	PERMENATI	<b>Registro</b>	147610011	<b>Vencimento do registro</b>	30/09/2019
<b>Princípio Ativo</b>	PERMETRINA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ESCABICIDAS E OUTROS ECTOPARASITICIDAS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML LOC CT FR PLAS OPC X 60 ML <b>ATIVA</b>	1476100110011	LOÇAO	30/09/2004	24 meses
2	10 MG/ML LOC CX C/COLM 50 FR PLAS OPC X 60 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1476100110021	LOÇAO	30/09/2004	24 meses
3	10 MG/ML LOC CX S/COLM 50 FR PLAS OPC X 60 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1476100110038	LOÇAO	30/09/2004	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	PERMETRINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>NATIVITA IND. COM. LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	TOPICA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

004452  
004396

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and a circled 'C'.

004463

578

00497  
Rioclanche

00497



**Pais:** Índia  
**Empresa Solicitante:** União Química Farmacêutica Nacional S/A.  
**CNPJ:** 60.665.981/0001-18  
**Autorização de Funcionamento:** 1.00.497-7 Expediente: 0530024/17-0

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:**  
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: carbamazepina

**Empresa Fabricante:** Jubilant Generics Ltd.  
**Endereço:** Plot # 18,56,57 and 58, KIADB Industrial Area, Nanjangud, Mysore District Karnataka - 571302

**Pais:** Índia  
**Empresa Solicitante:** Cristália Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 04.734.671/0001-51  
**Autorização de Funcionamento:** 1.00.298-1 Expediente: 0344889/17-4

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:**  
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: carbamazepina

**Empresa Fabricante:** Shanghai Shyndeo Pharmaceutical (Haimen) CO., Ltd.  
**Endereço:** Nº 1 Xiandai Road, Linjiang Industrial Park, Linjiang New Area, Haimen, Jiangsu 216133

**Pais:** República Popular da China  
**Empresa Solicitante:** Pharlab Indústria Farmacêutica S.A. CNPJ: 02.501.297/0001-02  
**Autorização de Funcionamento:** 1.04.107-5 Expediente(s): 0912975/17-8

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:**  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: azitromicina desidratada (etapas de síntese química)

**Empresa Fabricante:** Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
**Endereço:** No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi

**Pais:** República Popular da China  
**Empresa Solicitante:** Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.301.884/0001-75  
**Autorização de Funcionamento Nº:** 1.05.167-9 Expediente Nº: 0546575/17-3

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:**  
Intermediários de insumos farmacêuticos ativos obtidos por semissíntese (classe cefalosporínicos): ceftriaxona dissódica hemietilatrada e ceftazidima dicloridrato (etapas de síntese química).

**Obs.:** Estes intermediários estão envolvidos na fabricação dos insumos farmacêuticos ativos ceftriaxona sódica e ceftazidima pentaidratada realizada pela seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 69/2015:

**AUROBINDO PHARMA LIMITED UNIT VI.** (etapas de purificação e esterilização).  
**Sy. Nº:** 329/47 Chitkul Village, Patancheru Mandal, Medak District, Telengana, Índia

**Empresa Fabricante:** Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
**Endereço:** No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi

**Pais:** República Popular da China  
**Empresa Solicitante:** EMS S/A. CNPJ: 57.507.378/0003-65  
**Autorização de Funcionamento Nº:** 1.00.235-1 Expediente Nº: 0537314/17-0

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:**  
Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por semissíntese (classe cefalosporínicos): ceftriaxona dissódica hemietilatrada (etapas de síntese química).

**Obs.:** A fabricação destes insumos farmacêuticos ativos envolve ainda as etapas de purificação e esterilização realizadas pela seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 69/2015:

**AUROBINDO PHARMA LIMITED UNIT VI.** (Sy. Nº: 329/47 Chitkul Village, Patancheru Mandal, Medak District, Telengana, Índia).

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.590, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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 tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 1010201710020081

**ANEXO**

**Empresa Fabricante:** Amgen Manufacturing Limited  
**Endereço:** State Road 31, Km 24.6, Juncos, Puerto Rico 00777-4060

**Pais:** Estados Unidos da América  
**Empresa Solicitante:** Amgen Biotecnologia do Brasil Ltda. CNPJ: 18.774.815/0001-93  
**Autorização de Funcionamento:** 1.10.244-0 Expediente(s): 0546433/17-1 e 0546448/17-0

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: romiplostim, denosumab, alfadarbecoptina, filgrastim e pegfilgrastim.

**Produtos estéreis:** soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), pós liofilizados.

**Empresa Fabricante:** Cook Pharma LLC  
**Endereço:** 1300 S. Patterson Drive, Bloomington, Indiana (IN) 47403

**Pais:** Estados Unidos da América  
**Empresa Solicitante:** Astrazeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00  
**Autorização de Funcionamento:** 1.01.618-1 Expediente(s): 2378152/16-1

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (envase e embalagem).

**Empresa Fabricante:** Cook Pharma LLC  
**Endereço:** 1300 S. Patterson Drive, Bloomington, Indiana (IN) 47403

**Pais:** Estados Unidos da América  
**Empresa Solicitante:** Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57  
**Autorização de Funcionamento:** 1.01.300-3 Expediente(s): 2545974/16-1

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (envase e embalagem).

**Empresa Fabricante:** BSP Pharmaceuticals S.p.A.  
**Endereço:** Via Appia Km 65,561 (loc. Latina Scalo) - 04013 - Latina (LT)

**Pais:** Itália  
**Empresa Solicitante:** Abbvie Farmacêutica Ltda. CNPJ: 15.800.545/0001-50  
**Autorização de Funcionamento:** 1.09.860-7 Expediente(s): 0698898/17-9

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Produtos estéreis citotóxicos; pós liofilizados (granel)

**Empresa Fabricante:** Centro de Imunologia Molecular (planta 1)  
**Endereço:** Calle 216 esquina 15, Reparto Atabey, Playa, La Habana

**Pais:** Cuba  
**Empresa Solicitante:** Fundação Oswaldo Cruz CNPJ: 33.781.055/0001-35  
**Autorização de Funcionamento:** 1.01.063-3 Expediente(s): 2657715/16-1

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfaopoeina.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.591, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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 Indeferir o pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumo Farmacêutico Ativo Biológico da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

**ANEXO**

**Empresa Fabricante:** Nordmark Arzneimittel GmbH & Co. KG  
**Endereço:** Pinnallee 4, D-25436 Uetersen

**Pais:** Alemanha  
**Empresa Solicitante:** United Medical Ltd. CNPJ: 68.949.239/0001-46  
**Autorização de Funcionamento:** 1.02.576-2 Expediente(s): 0795597/17-9

**Linhas(s):** Insumos Farmacêuticos Ativos Biológicos  
**Motivo:** Em atendimento ao Art. 11 da RDC 204/2005; não apresentação da RPP referente ao insumo farmacêutico ativo biológico, conforme notificação de exigência nº 1352088/17-1.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.593, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

**ANEXO**

**EMPRESA:** FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - CNPJ: 58.635.830/0001-75 - AUTORIZ/MS: 1016883  
**ENDEREÇO:** RUA PEDRO DE TOLEDO 600  
**MUNICÍPIO:** GUARULHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0416980/14-8

**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

**EMPRESA:** NATIVITA IND. COM. LTDA. - CNPJ: 65.271.900/0001-19 - AUTORIZ/MS: 1047613  
**ENDEREÇO:** rua paracatu, 1320  
**MUNICÍPIO:** JUIZ DE FORA - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0167162/17-6

**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Líquidos não estéreis: Emulsões; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes

**EMPRESA:** NATIVITA IND. COM. LTDA. - CNPJ: 65.271.900/0001-19 - AUTORIZ/MS: 1047613  
**ENDEREÇO:** rua paracatu, 1320  
**MUNICÍPIO:** JUIZ DE FORA - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0167146/17-4

**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pomadas

**EMPRESA FABRICANTE:** CORDEN PHARMA LATINA S.P.A  
**ENDEREÇO:** VIA DEL MURILLO KM 2800 - 04013 SERMONETA (LT) - PAÍS: ITALIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0167

**EMPRESA SOLICITANTE:** BRISTOL-MYERS SQUIBB FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 56.998.982/0001-07  
**AUTORIZ/MS:** 1001800 - EXPEDIENTE(S): 0508625/17-6

**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Sólidos não estéreis (Citotóxicos): Comprimidos; Cápsulas

**EMPRESA FABRICANTE:** CORDEN PHARMA LATINA S.P.A  
**ENDEREÇO:** VIA DEL MURILLO KM 2800 - 04013 SERMONETA (LT) - PAÍS: ITALIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0167

**EMPRESA SOLICITANTE:** BRISTOL-MYERS SQUIBB FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 56.998.982/0001-07  
**AUTORIZ/MS:** 1001800 - EXPEDIENTE(S): 0508503/17-9

**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Produtos estéreis (Citotóxicos): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

**EMPRESA FABRICANTE:** SANOFI WINTHROP INDUSTRIE  
**ENDEREÇO:** RUE DE LA VIERGE, 33440 AMBARES ET LA GRAVE - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0533

**EMPRESA SOLICITANTE:** MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.588.595/0007-97  
**AUTORIZ/MS:** 1083267 - EXPEDIENTE(S): 0286331/17-6

**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos

**EMPRESA FABRICANTE:** BSP PHARMACEUTICALS S.P.A  
**ENDEREÇO:** VIA APPIA KM 65,561 (LOC.LATINA SCALO) - 04013 LATINA (LT) - PAÍS: ITALIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0688

**EMPRESA SOLICITANTE:** TAKEDA PHARMA LTDA. - CNPJ: 60.397.775/0001-74  
**AUTORIZ/MS:** 1006398 - EXPEDIENTE(S): 0560691/17-8

**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Produtos estéreis (Citotóxicos) (Granel): Pós liofilizados

**EMPRESA FABRICANTE:** GALEPHAR PHARMACEUTICAL RESEARCH, INC.  
**ENDEREÇO:** RD. 198, KM 14,7 JUNCOS INDUSTRIAL PARK, JUNCOS, PR 00777 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.1050

**EMPRESA SOLICITANTE:** ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - CNPJ: 55.980.684/0001-27  
**AUTORIZ/MS:** 1022141 - EXPEDIENTE(S): 0487890/17-6

**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Sólidos não estéreis (Granel): Cápsulas

**EMPRESA FABRICANTE:** SPI PHARMA INC.  
**ENDEREÇO:** 40 CAPE ILENLOPEN DRIVE, LEWES, DELAWARE (DE) 19958 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.1230

**EMPRESA SOLICITANTE:** COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A. - CNPJ: 61.082.426/0002-07  
**AUTORIZ/MS:** 1078177 - EXPEDIENTE(S): 2089629/16-8

**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS:** Sólidos não estéreis (Granel): Pós

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 05.870-9  
Autenticação Digital  
Cód. Autenticação: 21950210171025540396-1; Data: 02/10/2017 10:36:13  
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFT74913-ZPRE  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Handwritten signatures and initials, including a large 'B' in a circle.



**ESTADO DO PARANÁ**  
**CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE**

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un.Med.	Qtde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<b>Nr. do Processo: 30/2018</b> <b>Licitação: 9/2018 - PR</b> <b>Data da Homologação:</b> <b>Fornecedor: 1058 - DIMEVA - Distribuidora de Medicamentos Ltda.</b>									
51	04-06-2187	Cloridrato de clonidina 0,150mg compr. ( )	BOEHRINGER	UND	16.200,000	0,0000	0,2650	4.293,00	Venceu
72	04-06-3168	Desloratadina 0,5mg/ml - 60 ml xarope. (FRASCO 60 ML)	NOVA QUIMICA	UND	3.000,000	0,0000	4,5000	13.500,00	Venceu
92	46-01-0044	Duloxetine 30mg - Cáps (CX COM 30 COMPRIMIDOS)	NOVA QUIMICA	UND	700,000	0,0000	0,9900	693,00	Venceu
136	04-06-2079	Levotiroxina 125 mcg compr. (CX COM 30 COMPRIMIDOS)	MERCK	UND	7.500,000	0,0000	0,1600	1.200,00	Venceu
140	04-06-4295	Levotiroxina sódica 150 mcg- comp (CX COM 30 COMPRIMIDOS)	MERCK	UND	6.000,000	0,0000	0,1650	990,00	Venceu
197	04-06-4155	Rosuvastatina cálcica 10,4 mg - compr. (CX COM 30 COMPRIMIDOS)	NOVA QUIMICA	UND	12.000,000	0,0000	0,3800	4.560,00	Venceu
207	04-06-4315	Sulfato de Glicosamina+Sulfato de Condroitina 1,5+1,2 g-pó- sachê (CX COM 30 SACHES)	ZODIAC	UND	14.200,000	0,0000	2,9500	41.890,00	Venceu
213	04-06-3091	Tacrolimo 1mg/g - 10g pomada (POMADA DE 10 GRAMAS)	LIBBS	BISN	450,000	0,0000	57,0000	25.650,00	Venceu
232	04-06-4283	Hidroxiquinolina+Trietanolamina 0,4+140 mg- gotas otológicas-8 ml ( )	NOVARTIS	FR	1.000,000	0,0000	10,8000	10.800,00	Venceu
					<b>Total do Fornecedor -----&gt;</b>			<b>103.576,00</b>	

Pato Branco, 18 de Abril de 2018.

*(Handwritten signatures and initials)*

OK.

004/98

004464

Dimenz  
004465  
004X99  
cd

item 51

Ministério da Saúde

Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

Consulta de Produtos



Instituições Anvisa Divisão Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : ATENSINA

Nome da Empresa:	BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA.		
CNPJ:	60.831.658/0001-77	Autorização:	1003678
Nome Comercial:	ATENSINA		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CLONIDINA		
Categoria:	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES		
Registro:	103670058		
Processo:	25991.006479/78		
Vencimento do Registro:	06/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,10 MG COM CT BL AL PL INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	11/07/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1036700580014
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,1 MG COM CT 5 BL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	2	11/07/2003
Validade:	60 meses	Registro:	1036700580022
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,15 MG COM CT 5 BL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	3	11/07/2003
Validade:	60 meses	Registro:	1036700580030
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,15 MG COM CT BL AL PL INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	4	11/07/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1036700580049
	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária		

Handwritten signatures and initials on the right margin.

Item 72

Di.merz

UG

004X00

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: desloratadina

<b>Nome da Empresa</b>	NOVA QUIMICA FARMACÊUTICA S/A		
<b>CNPJ</b>	72.593.791/0001-11	<b>Autorização</b>	1.02.675-4
<b>Nome Comercial</b>	desloratadina		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS		
<b>Registro</b>	126750223		
<b>Processo</b>	25351.381921/2016-89		
<b>Vencimento do Registro</b>	11/2021		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 4	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	31/10/2016
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1267502230011 /
<b>Princípio Ativo</b>	DES Loratadina		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A -- BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Sem Tarja		
<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>
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 6	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	31/10/2016
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1267502230028 /
<b>Princípio Ativo</b>	DES Loratadina		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

004467

004X01

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML + SER DOS	XAROPE	6	31/10/2016
Validade	24 meses	Registro	1267502230060
Princípio Ativo	DES Loratadina		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (VIDRO TIPO III SB 1033 SA 60 ML AMBAR PP 24MM)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>Acessório - SERINGA DOSADORA apresentacao.quantidade_acessorios</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A -- BRASIL</li> </ul> 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 sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 6 meses		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS	XAROPE	7	31/10/2016
Validade	24 meses	Registro	1267502230079
Princípio Ativo	DES Loratadina		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (VIDRO TIPO III SB 1035 SA 100 ML AMBAR PP 24MM)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>Acessório - SERINGA DOSADORA apresentacao.quantidade_acessorios</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A -- BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		

004468

UG

Dimez

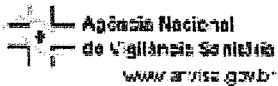
004/02

11/11/2015

Consulta de Produto

Ministério da Saúde

item 92



## Consulta de Produtos


[Institucional](#)
[Áreas de Divulgação](#)
[Serviços](#)
[Áreas de Atuação](#)
[Legislação](#)

## Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE DULOXETINA

<b>Nome da Empresa:</b>	NOVA QUIMICA FARMACEUTICA S/A		
<b>CNPJ:</b>	72.593.791/0001-11	<b>Autorização:</b>	1026754
<b>Nome Comercial:</b>	CLORIDRATO DE DULOXETINA		
<b>Categoria:</b>	ANTIDEPRESSIVOS		
<b>Registro:</b>	126750170		
<b>Processo:</b>	25351.453678/2012-13		
<b>Vencimento do Registro:</b>	07/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL LIB RETARD CT BL AL AL X 7	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	1	29/07/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1267501700012
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE DULOXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL LIB RETARD CT BL AL AL X 15	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	2	29/07/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1267501700020
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE DULOXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL LIB RETARD CT BL AL AL X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	3	29/07/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1267501700039
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE DULOXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		

004469  
 ug  
 Dimora 004203

item 136

Consulta de Produtos



Detalhe do Produto : LEVOTIROXINA SÓDICA

Nome da Empresa:	MERCK S/A		
CNPJ:	33.069.212/0001-84	Autorização:	1000898
Nome Comercial:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Categoria:	HORMONIOS TIREOIDEANOS SIMPLES OU ASSOCIADOS ENTRE SI		
Registro:	100890355		
Processo:	25351.385044/2007-24		
Vencimento do Registro:	06/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550017
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550025
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550033
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	4	02/12/2013

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

004470

WJ

004/04

	[sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	15	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550157
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

	[sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	16	11/07/2011
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550165/
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

	[sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	17	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550173
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
150 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	18	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550181
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
150 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	19	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550191
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais		

ofc

②

S

③

✱

004471  
ucj

004X05

<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550300
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	31	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550319 X
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	32	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550327 X
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK MEXICO S.A. - MÉXICO MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	33	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550335
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	34	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550343 X
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	35	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550351

sp

B

of

2

sp



item 197

Dimev-

004/05

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: rosuvastatina cálcica

<b>Nome da Empresa</b>	NOVA QUIMICA FARMACÊUTICA S/A		
<b>CNPJ</b>	72.593.791/0001-11	<b>Autorização</b>	1.02.675-4
<b>Nome Comercial</b>	rosuvastatina cálcica		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTILIPEMICOS		
<b>Registro</b>	126750219		
<b>Processo</b>	25351.082923/2015-15		
<b>Vencimento do Registro</b>	11/2021		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG COM REV CT BL AL/AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	31/10/2016
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1267502190018
<b>Princípio Ativo</b>	rosuvastatina cálcica		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado		
<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 acima de 10anos		
<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"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG COM REV CT BL AL/AL X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	31/10/2016
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1267502190026
<b>Princípio Ativo</b>	rosuvastatina cálcica		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado
<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 acima de 10 anos
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	N
<b>Tarja</b>	Vermelha
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL/AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	31/10/2016
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1267502190034
<b>Princípio Ativo</b>	rosuvastatina cálcica		
<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/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado
<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 acima de 10 anos
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	N
<b>Tarja</b>	Vermelha
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL/AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	31/10/2016
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1267502190042
<b>Princípio Ativo</b>	rosuvastatina cálcica		

item 207

Di, merc

004474

WJ

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CONDROFLEX

<b>Nome da Empresa</b>	ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A		
<b>CNPJ</b>	55.980.684/0001-27	<b>Autorização</b>	1.02.214-1
<b>Nome Comercial</b>	CONDROFLEX		
<b>Classe Terapêutica</b>	OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NO SISTEMA MUSCULO ESQUELETICO		
<b>Registro</b>	122140069		
<b>Processo</b>	25351.016310/01-60		
<b>Vencimento do Registro</b>	04/2018		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG + 400 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	11/04/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1221400690013
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE GLICOSAMINA CONDROITINA SULFATO DE SÓDIO		
<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>BLISFARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> <li>ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - PINDAMONHANGABA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>Wellable Group Marine Biological &amp; Chemical Co.Ltd - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Não		
<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 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>
500 MG + 400 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 40	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	11/04/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1221400690021 /
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE GLICOSAMINA CONDROITINA SULFATO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1,5 + 1,2 G PO OR CT 15 SACH X 4,135 G	PO ORAL	4	11/04/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1221400690048
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO POLICRISTALINO DE GLICOSAMINA CONDROITINA SULFATO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SACHE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - PINDAMONHANGABA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
<b>IFA único</b>	Não		
<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 referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1,5 + 1,2 G PO OR CT 30 SACH X 4,135 G	PO ORAL	5	11/04/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1221400690056
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO POLICRISTALINO DE GLICOSAMINA CONDROITINA SULFATO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SACHE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - PINDAMONHANGABA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<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]		

Item 213

Dimevz

Cig

004X/10

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TARFIC

Nome da Empresa	LIBBS FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	61.230.314/0001-75	Autorização	1.00.033-3
Nome Comercial	TARFIC		
Classe Terapêutica	IMUNOSUPRESSOR		
Registro	100330160		
Processo	25351.374125/2010-72		
Vencimento do Registro	10/2021		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG CAP GEL DURA CT BL AL AL X 100	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	07/10/2011
Validade	24 meses	Registro	1003301600015
Princípio Ativo	TACROLIMO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - EMBU DAS ARTES - BRASIL</li> </ul> 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG CAP GEL DURA CT BL AL AL X 50	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	07/10/2011
Validade	24 meses	Registro	1003301600023
Princípio Ativo	TACROLIMO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

004477  
uf

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - EMBU DAS ARTES - BRASIL</li> </ul> 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) 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>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/G POM DERM CT BG PLAS OPC X 10 G	POMADA DERMATOLOGICA	3	07/10/2011
<b>Validade</b>	18 meses	<b>Registro</b>	1003301600031
<b>Princípio Ativo</b>	tacrolimo monoidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - EMBU DAS ARTES - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )
<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>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/G POM DERM CT BG PLAS OPC X 30 G	POMADA DERMATOLOGICA	4	07/10/2011

Ministério da Saúde

item 232

Dimov2

Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

## Consulta de Produtos



Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço  
CidadãoProfissional  
de SaúdeSetor  
Regulado

## Detalhe do Produto : CERUMIN

<b>Nome da Empresa:</b>	NOVARTIS BIOCIENCIAS S.A		
<b>CNPJ:</b>	56.994.502/0001-30	<b>Autorização:</b>	1000685
<b>Nome Comercial:</b>	CERUMIN		
<b>Princípio Ativo:</b>	HIDROXIQUINOLINA / TROLAMINA		
<b>Categoria:</b>	REMOVEDORES DE SECRECAO DO CONDUTO AUDITIVO EXTERNO		
<b>Registro:</b>	100681116		
<b>Processo:</b>	25351.660134/2012-41	<b>Proc. Anterior :</b>	25992.010661/49
<b>Vencimento do Registro:</b>	11/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4MG/ML + 140MG/ML SOL OTO CT FR PLAS OPC GOT X 8 ML	SOLUÇÃO OTOLÓGICA	1	20/01/2014
<b>Validade:</b>	14 meses	<b>Registro:</b>	1006811160011
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> ALCON LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML + 140 MG/ML SOL OTO CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML	SOLUÇÃO OTOLÓGICA	2	20/01/2014
<b>Validade:</b>	21 meses	<b>Registro:</b>	1006811160021
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> [sem dados cadastrados] <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

SIA, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília -DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



004479

uj

Dimen

0044X3

Stem SI



RESOLUÇÃO - RE Nº 398, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2017

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 Insumos Farmacêuticos, resolve:

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

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

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include EMPRESA, ENDEREÇO, Município, Autorização de Funcionamento, and Insumo farmacêutico ativo fitoterápico.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solitante, Autorização de Funcionamento, and Intermediário obtido por fermentação.

RESOLUÇÃO - RE Nº 399, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2017

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

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solitante, Autorização de Funcionamento, and Insumos farmacêuticos ativos biológicos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solitante, Autorização de Funcionamento, and Produtos estéreis pós liofilizados.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solitante, Autorização de Funcionamento, and Insumos farmacêuticos ativos biológicos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 427, DE 17 DE FEVEREIRO DE 2017

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 Distribuição e Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder às empresas constantes no anexo a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem 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.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, Autorização de Funcionamento, and Produtos para Saúde.

RESOLUÇÃO - RE Nº 428, DE 17 DE FEVEREIRO DE 2017

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 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.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solitante, Autorização de Funcionamento, and Materiais de uso médico da classe III.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solitante, Autorização de Funcionamento, and Materiais de uso médico das classes III.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solitante, Autorização de Funcionamento, and Materiais de uso médico da classe III.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solitante, Autorização de Funcionamento, and Equipamentos de uso médico da classe III.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solitante, Autorização de Funcionamento, and Materiais de uso médico da classe IV.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solitante, Autorização de Funcionamento.

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



072, 092, 147

004480

Dimerz

004/14



64

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 101, segunda-feira, 30 de maio de 2016

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.	

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, Cumbica	
Município: Guarulhos	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127613/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais	

Empresa Fabricante: Fermea	
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
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: antifúngicos; 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 Ltda.	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 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.	

Empresa: Sanval Comércio e Indústria Ltda.	CNPJ: 61.068.755/0001-12
Endereço: Rua Nicolau Alayon, 441, Interlagos	
Município: São Paulo	UF: SP
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.	
Semissólidos 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 1343097/16-2
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 Foriest, 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: Fama Vision Importação e Exportação de Medicamentos 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 NÚMERO DO PROCESSO NOME COMERCIAL LOCAL DE FABRICAÇÃO MODELO(S) DO PRODUTO CLASSE REGISTRO PETIÇÃO(ÕES)

SONOVA DO BRASIL PRODUTOS AUDIOLÓGICOS LTDA 1.02833-1 Aparelho Auditivo 25351.891461/2016-38 APARELHO AUDITIVO INTRA AURAL STRIDE FABRICANTE : Unitron Hearing - CANADÁ DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING LTD - CANADÁ DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING (SUZHOU) CO., LTD. - CHINA DISTRIBUIDOR : PHONAK OPERATION CENTER VIETNAM CO. LTD. - VIETNÁ DISTRIBUIDOR : SONOVA AG - SUÍÇA DISTRIBUIDOR : Sonova Operations Center Vietnam Co. Ltd. - VIETNÁ DISTRIBUIDOR : Sonova Hearing (Suzhou) Co. Ltd. - CHINA DISTRIBUIDOR : Unitron Hearing - CANADÁ 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™ 500 full shell > Stride™ 500 half shell > Stride™ 500 IIC > Stride™ 500 CIC > 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™ 800 full shell > Stride™ 800 half shell > Stride™ 800 IIC > Stride™ 800 CIC > 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.

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/atermidade.html>, pelo código 10102016053000064

Handwritten signature/initials

Handwritten signatures and initials

004481  
cuj

004715



**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.383, DE 2 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 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

(\*) Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.384, DE 2 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.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

(\*) Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.385, DE 2 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 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

(\*) Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.386, DE 2 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 a necessidade de alteração na Certificação de Boas Práticas de Fabricação, resolve:

Art. 1º Alterar a razão social da empresa Winthrop Pharmaceuticals (Pty) Ltd na certificação solicitada pela empresa Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda, CNPJ nº 02.685.377/0001-57, publicado pela Resolução RB nº 397, de 26 de fevereiro de 2015, no Diário Oficial da União nº 40, de 02 de março de 2015, seção 1, pág. 41 e em suplemento da Seção 1, pág. 113 a 115, para Zenitva South Africa (Pty) Ltd, conforme expedientes nº 513768/11-3 e 2092383/16-0.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.387, DE 2 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 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

(\*) Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.388, DE 2 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 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

(\*) Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

**RESOLUÇÃO-RE Nº 2.402, DE 2 DE SETEMBRO DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, V e VI, 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 § 4º do art. 23 da Lei nº 6.437, de 20 de agosto de 1977;

considerando o art 6º e o inciso II do § 1º do art. 8º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999;

considerando o resultado do Laudo Toxicológico nº 3.15.2016.28945-01, da Perícia Oficial e Identificação Técnica - POLITEC, da Secretaria de Estado de Segurança Pública, do Estado de Mato Grosso, referente ao lote M4, data de fabricação 25/05/16 (val.: 21/11/16), do produto BEBIDA LÁCTEA UHT SABOR CHOCOLATE LATE, 200ml, marca: ITAMBEZINHO, onde foram encontradas substâncias com espectros de massas compatíveis com o inseticida Carbofuran e seu metabólito Benzo(furanol);

considerando que após pesquisa pericial foi descartada a hipótese de contaminação decorrente do processo de fabricação do produto, sendo configurado caso específico de adulteração, visto que foi identificada a contaminação externa por meio de um furo compatível com agulha de seringa na parte lateral superior de cada embalagem; resolve:

Art. 1º Suspender a eficácia da Resolução-RE nº 2.333, de 26 de agosto de 2016, publicada no D.O.U. seção 1, nº 33, pág. 166, de 29 de agosto de 2016 e de sua RETIFICAÇÃO, publicada no D.O.U. seção 1, nº 33, pág. 167, de 30 de agosto de 2016, que determinou a INTERDIÇÃO CAUTELAR, em todo o território nacional, do lote: M4, data de fabricação 25/05/16 (val.: 21/11/16), do produto BEBIDA LÁCTEA UHT SABOR CHOCOLATE, 200ml, marca: ITAMBEZINHO, fabricado por ITAMBÉ ALIMENTOS S/A (CNPJ 16.849.231/0005-38), SIF 769, situada na Rodovia BR 262 s/n, Km 403, Patafú, Para de Minas/MG.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**RETIFICAÇÕES**

Na Resolução - RE nº 1.096, de 28 de abril de 2016, publicada no Diário Oficial da União nº 82, de 02 de maio de 2016, Seção 1, pág. 50, Suplemento, pág. 41,

Onde se lê:  
EMPRESA: HOZIS INDUSTRIA E COMERCIO DE COSMETICOS

LTDA ME  
ENDEREÇO: Rua Igarapés nº 20 - Trav. Amora Preta nº 24  
BAIRRO: Jd dos Ipês CEP: 08161380 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 08.340.658/0001-54  
PROCESSO: 25351.002854/2016-67 AUTORIZ/MS: 2.08633-5

ATIVIDADE/ CLASSE  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS  
EMBALAR: COSMÉTICOS  
EXPEDIR: COSMÉTICOS  
FRACIONAR: COSMÉTICOS  
REEMBALAR: COSMÉTICOS

Leia-se:  
EMPRESA: HOZIS INDUSTRIA E COMERCIO DE COSMETICOS LTDA ME  
ENDEREÇO: Rua Igarapés nº 20 - Trav. Amora Preta nº 24  
BAIRRO: Jd dos Ipês CEP: 08161380 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 08.340.658/0001-54  
PROCESSO: 25351.002854/2016-67  
AUTORIZ/MS: 2.08633-5  
ATIVIDADE/CLASSE:  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS  
EMBALAR: COSMÉTICOS  
EXPEDIR: COSMÉTICOS  
FABRICAR: COSMÉTICOS  
FRACIONAR: COSMÉTICOS  
REEMBALAR: COSMÉTICOS

Na Resolução - RE nº 1.142, de 5 de maio de 2016, publicada no Diário Oficial da União nº 87, de 9 de maio de 2016, Seção 1 pág. 73 Suplemento págs. 32 e 33,

Onde se lê:  
EMPRESA: PROMEDON SÃO PAULO PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA  
ENDEREÇO: AVENIDA GUIDO CALOI, 1935 BLOCO C1  
BAIRRO: SANTO AMARO CEP: 05802001 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 09.233.417/0001-79  
PROCESSO: 25351.378486/2009-58 AUTORIZ/MS: G56X82Y3M45 (8.05507.1)

ATIVIDADE/ CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS  
IMPORTAR: CORRELATOS  
TRANSPORTAR: CORRELATOS

Leia-se:  
EMPRESA: PROMEDON SÃO PAULO PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA  
ENDEREÇO: AVENIDA GUIDO CALOI, 1935 BLOCO C2  
BAIRRO: SANTO AMARO CEP: 05802140 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 09.233.417/0001-79  
PROCESSO: 25351.378486/2009-58 AUTORIZ/MS: G56X82Y3M45 (8.05507.1)

ATIVIDADE/ CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS  
IMPORTAR: CORRELATOS  
TRANSPORTAR: CORRELATOS

Na Resolução RE nº 1.407, de 27 de maio de 2016, publicada no Diário Oficial da União nº 101, de 30 de maio de 2016, seção 1, página 72 e em suplemento da seção 1, página 64, referente à certificação da empresa Nova Química Farmacêutica S.A, CNPJ nº 72.593.791/0001-11, conforme expedientes nº 0256843/15-8 e 1923886/16-0,

Onde se lê:  
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.  
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.  
Líquidos não estéreis cefalosporínicos: suspensões.  
Leia-se:  
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.  
Sólidos não estéreis cefalosporínicos: embalagem secundária.

Líquidos não estéreis: embalagem secundária.  
Líquidos não estéreis cefalosporínicos: suspensões.  
Na Resolução - RE nº 1.416, de 17 de abril de 2014, publicada no Diário Oficial da União nº 75, de 22 de abril de 2014, Seção 1 pág. 44 Suplemento pág. 136,  
Onde se lê:  
EMPRESA: innovatecs pesquisa e desenvolvimento biotecnológico ltda.  
ENDEREÇO: rua 9 de julho, 1.312  
BAIRRO: centro CEP: 13560042 - SÃO CARLOS/SP  
CNPJ: 66.996.646/0001-89  
PROCESSO: 25351.394445/2009-32 AUTORIZ/MS: HHL394MY363 (8.05919.4)

ATIVIDADE/ CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EMBALAR: CORRELATOS

*(Handwritten signatures and marks)*

Itens 136/140

Diman

004X6



Empresa Fabricante: Zhejiang Jizhou Pharmaceutical Co., Ltd.	
Endereço: Waiba Road 998, Jiaochang District, Taizhou City, Zhejiang Province - 318000	
País: China	
Empresa Solicitante: União Química Farmacêutica Nacional S/A	CNPJ: 60.665.981/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7	Expediente(s): 1959884/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insulino farmacêutico ativo obtido por síntese química (carbamazepina)	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.189, DE 11 DE AGOSTO 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

Empresa Fabricante: Institute for Energy Technology	
Endereço: Inefitveien 18, NO-2007, Kjeller	
País: Noruega	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 1191363/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: Cloruro de Rádio (223Ra) - Soluções Parenterais de Pequeno Volume (com esterilização terminal).	

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: Vimed Comércio e Representações de Produtos Hospitalares Ltda.		CNPJ: 07.073.210/0001-59
Endereço: Rua José Miranda Coelho, 277, Jorge Teixeira		
Município: Manaus	UF: AM	CEP: 69088-025
Autorização de Funcionamento: 1.10.186-0	Autorização Especial: 1.10.213-2	
Expediente(s): 0523673/14-1		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Medicamentos.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.191, DE 11 DE AGOSTO 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 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: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 45.987.013/0003-04
Endereço: Rua Treze de Maio, 1.161 - Distrito de Sonnas		
Município: Campinas	UF: SP	CEP: 13106-054
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1228259/16-6 e 1228236/16-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária e secundária), cápsulas moles (embalagem primária e secundária), comprimidos e comprimidos revestidos. Produtos estéreis: embalagem secundária.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.192, DE 11 DE AGOSTO 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 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 Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos 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: Comércio e Representações Prado Ltda.		CNPJ: 05.049.432/0001-00
Endereço: Travessa Castelo Branco, 2028, Guamá		
Município: Belém	UF: PA	CEP: 66063-000
Autorização de Funcionamento: 1.02.123-7	Autorização Especial: 1.10.900-5	
Expediente(s): 297423/16-1		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Medicamentos.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.183, DE 11 DE AGOSTO 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.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Glaxosmithkline Biologics S.A	
Endereço: 637 rue des Aulniers, 59230, Saint-Amand-les-Eaux	
País: França	
Empresa Solicitante: Fundação Oswaldo Cruz	CNPJ: 33.781.055/0001-35
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3	Expediente(s): 1255838/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis (granel): suspensões parenterais de pequeno volume com preparação asséptica.	

Empresa Fabricante: Patheon Manufacturing Services, LLC	
Endereço: 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC) 27834	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.070.868/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 1262696/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Jubilant HollisterStier, LLC	
Endereço: 3525 North Royal Street, Spokane, Washington 99207	
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): 1162385/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume com esterilização terminal.	

Empresa Fabricante: Patheon Manufacturing Services, LLC	
Endereço: 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, NC 27834	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Expediente(s): 1279438/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Novo Nordisk A/S	
Endereço: Hallas Alle, 4400 Kalundborg	
País: Dinamarca	
Empresa Solicitante: Novo Nordisk Farmacêutica do Brasil Ltda.	CNPJ: 82.277.955/0001-55
Autorização de Funcionamento: 1.01.766-2	Expediente(s): 1572909/16-5 e 1160208/14-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: insulina humana, insulina detemir, insulina asparto, insulina degludecá, liraglutida, glagacina, albiglutina, insulina ativa.	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica, suspensões parenterais de pequeno volume com preparação asséptica, pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume com esterilização terminal.	

Empresa Fabricante: Patheon Puerto Rico, Inc.	
Endereço: State Road 670 Km 2.7, Manati, Puerto Rico	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.390-1	Expediente(s): 1173004/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).	

Empresa Fabricante: Omrix Biopharmaceuticals Ltd.	
Endereço: Ramot Meir Building, 5 Kiryat Hamada St., Har Hotzvim, POB 45075, Jerusalem	
País: Israel	
Empresa Solicitante: Johnson & Johnson do Brasil Indústria e Comércio de Produtos para Saúde Ltda.	CNPJ: 54.516.661/0001-01
Autorização de Funcionamento: 1.01.925-9	Expediente(s): 0921582/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: fibrinogênio.	

Empresa Fabricante: Pharmaxis Ltd	
Endereço: 20 Rodborough Road, Frachs Forest, NSW 2086	
País: Austrália	
Empresa solicitante: United Medical Ltda.	CNPJ: 68.949.239/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.02.576-2	Expediente(s): 1902403/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas.	

Empresa Fabricante: Shenyang Sunshine Pharmaceutical Co., Ltd.	
Endereço: Nº 3 A1, Road 10, Shenyang Economy & Technology Development Zone	
País: China	
Empresa Solicitante: Chron Epigen Indústria e Comércio	CNPJ: 04.415.365/0001-38
Autorização de Funcionamento: 1.05.625-1	Expediente(s): 1152510/16-0 e 1152702/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: Eritropoietina e alfa-interferon 2a	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica e pós liofilizados.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.190, DE 11 DE AGOSTO 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 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.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016081500054.

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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

Item 207

Dimens

004483

004/17



ANEXO

Table with company information for 'Empresa: Jusim Importação e Comércio de Produtos Médicos Ltda' including CNPJ, address, and contact details.

Table with company information for 'Empresa: Maximplant Comércio e Distribuição de Implantes Ltda' including CNPJ, address, and contact details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 877, DE 31 DE MARÇO DE 2017

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 140, de 23 de fevereiro de 2017;

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 Produtos para Saúde 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 company information for 'Empresa: Biocardio Indústria e Comércio de Produtos Médicos Hospitalares e Correlatos Ltda' including CNPJ, address, and contact details.

Table with company information for 'Empresa Fabricante: Nantong Strip Medical Supply Co. Ltd' including CNPJ, address, and contact details.

Table with company information for 'Empresa Fabricante: Plannex Oy' including CNPJ, address, and contact details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 892, DE 31 DE MARÇO DE 2017

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 140, de 23 de fevereiro de 2017;

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.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticada.html, pelo código 10102017040300053

ANEXO

Table with company information for 'Empresa Fabricante: Instituto Grifols S.A' including CNPJ, address, and contact details.

Table with company information for 'Empresa Solícitante: Grifols Brasil Ltda' including CNPJ, address, and contact details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 896, DE 31 DE MARÇO DE 2017

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 140, de 23 de fevereiro de 2017;

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

Table with company information for 'Empresa: Zodioc Produtos Farmacêuticos S.A' including CNPJ, address, and contact details.

Table with company information for 'Empresa Solícitante: Rodovia Venador Abel Fabricio Dias, 3400 - Água Preta' including CNPJ, address, and contact details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 897, DE 31 DE MARÇO DE 2017

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 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação 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 Fabricação 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 company information for 'Empresa: Droga Rocha Distribuidora de Medicamentos Ltda' including CNPJ, address, and contact details.

Table with company information for 'Empresa: Flex Farma Distribuidora Farmacêutica Ltda' including CNPJ, address, and contact details.

Table with company information for 'Empresa: Sogemax - Distribuidora de Perfumaria Ltda' including CNPJ, address, and contact details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 898, DE 31 DE MARÇO DE 2017

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 140, de 23 de fevereiro de 2017;

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 company information for 'Empresa Fabricante: Astellas Pharma Tech Co. Ltd' including CNPJ, address, and contact details.

Table with company information for 'Empresa Fabricante: Conveci' including CNPJ, address, and contact details.

Table with company information for 'Empresa Fabricante: Deloherm Huminge SAS' including CNPJ, address, and contact details.

Table with company information for 'Empresa Fabricante: Excella GmbH' including CNPJ, address, and contact details.

Table with company information for 'Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Australia Pty Ltd' including CNPJ, address, and contact details.

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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

004484

Item 213

Dimens

004X18



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.390, DE 25 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 Insumos Farmacêuticos, resolve:

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

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.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (Cambrex Profarmaco Milano S.R.L.), Endereço (Via Cuneo, 34, 20067, Paulo - Milão), País (Itália), Empresa Solicitante (Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Lt.), CNPJ (44.734.671/0001-51), Autorização de Funcionamento (1.00.298-1), Expediente(s) (0894872/15-1), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos, and Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química (Ciozapina).

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (Harman Fincochem Limited), Endereço (Plot No. A-100, A-100/I, A-100/2 & D-I, Shendra MIDC Aurangabad 431210, Maharashtra State), País (Índia), Empresa solicitante (União Química Farmacêutica Nacional S/A), CNPJ (60.665.981/0001-18), Autorização de Funcionamento (1.00.497-7), Expediente(s) (0354530/15-0), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos, and Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química (fenitoína sódica).

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa (Libbs Farmacêutica Ltda), CNPJ (61.230.314/0008-41), Endereço (Avenida Dona Cesária Camargo de Oliveira 633 - Jardim Vista Alegre), Município (Embu das Artes), UF (SP), CEP (06807-320), Autorização de Funcionamento (1.00.033-3), Expediente(s) (0838764/15-8, 0838311/15-1 e 0828687/15-6), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos, and Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química (bromoprida, tibolona, desogestrel, etinilestradiol, ácido zoledrônico, ácido pamidrônico, cilostazol, cloridrato de amiodarona, mazinol e nitrendipino (etapas de síntese química), cloridrato de paroxetina hemi-hidratado (etapa de formação de sal), Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (gestodeno), and Insumo farmacêutico ativo obtido por fermentação (tacetolimo).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.391, DE 25 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 tem validade de 02 (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: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (Opocrin S.p.A.), Endereço (Via Pacinotti 3, Corio Di Formigine, Formigine (MO)), País (Itália), Empresa Solicitante (EMS S/A), CNPJ (57.507.378/0003-65), Autorização de Funcionamento (1.00.235-1), Expediente(s) (1017216/15-5), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, and Insumos farmacêuticos ativos biológicos (heparina sódica).

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (Shire Human Genetic Therapies), Endereço (400 Shire Way, Lexington, MA 02421), País (Estados Unidos da América), Empresa Solicitante (Shire Farmacêutica Brasil Ltda), CNPJ (07.898.671/0001-60), Autorização de Funcionamento (1.06.979-1), Expediente(s) (0915342/14-0), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, and Insumos farmacêuticos ativos biológicos (alfagaltsidase (purificação e inativação viral) e alfavela-glicerasse).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.404, 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;

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/ateridade.html>, pelo código 10102016053000063

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: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (Radiopharmaceutical Manufacturing Center of INER), Endereço (nº1000, Wenhua Rd., Jiaan Village, Longtan Township, Taoyuan County 32546, Taiwan (R.O.C)), País (República Popular da China), Empresa Solicitante (Medstar Importação e Exportação Ltda), CNPJ (03.580.620/0001-35), Autorização de Funcionamento (1.09.517-3), Expediente(s) (0578836/15-6), Linhas (Produtos estéreis), and 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: 11 (inciso VI), 13 (8 3º), 68, 69, 77 (inciso VI), 102, 104, 107, 111, 123 (parágrafo único), 129, 137, 159, 292, 297, 310 (inciso I), 317 (§ 1º), 319 (§ 1º), 334 (§ 3º), 352, 385 (§1º), 387 (§ 1º), 396, 464, 476 (parágrafo único), 524 e 581).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.405, 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 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: Field and Value. Fields include Empresa (Med - Surgery Hospitalar Ltda), CNPJ (00.735.260/0001-05), Endereço (Alameda Primavera, 06, Bairro Olho D'água), Município (São Luis), UF (MA), CEP (65065-430), Autorização de Funcionamento (1.03.782-1), Autorização Especial (1.20.689-5), Expediente(s) (0136846/14-0), Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem, and Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.406, 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 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

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa (Libbs Farmacêutica Ltda), CNPJ (61.230.314/0005-07), Endereço (Rua Alberto Correa Francfort, 88, Bairro das Oliveiras), Município (Embu das Artes), UF (SP), CEP (06807-461), Autorização de Funcionamento (1.00.033-3), Expediente(s) (1054545/15-0, 1054502/15-6, 1054491/15-7 e 1054514/15-0), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, and Solúdos não estéreis (cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós, Solúdos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos, Semissolúdos não estéreis: cremes, géis e pomadas, Líquidos não estéreis: soluções, suspensões e xaropes, Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de grande volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica), Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados, soluções parenterais de grande volume (com preparação asséptica) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (LTS Lohmann Therapie-Systeme AG), Endereço (Lohmannstrasse 2, 56626, Andernach), País (Alemanha), Empresa solicitante (Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Far-macêuticos Ltda), CNPJ (15.127.898/0001-30), Autorização de Funcionamento (1.09.198-1), Expediente(s) (0824352/15-2), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, and Solúdos não estéreis: adesivos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (Takeda GmbH), Endereço (Robert-Bosch-Strasse 8, D-78274, Singen), País (Alemanha).

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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

Item 232  
Dimora  
004485  
004419



País: Índia  
Empresa Solicitante: União Química Farmacêutica Nacional S/A.  
CNPJ: 60.665.981/0001-18  
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente: 0530024/17-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: carbamazepina  
Empresa Fabricante: Jubilant Generics Ltd.  
Endereço: Plot # 18,56,57 and 58, KIADB Industrial Area, Nanjangud, Mysore District Karnataka - 571302  
País: Índia  
Empresa Solicitante: Cristália Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 44.734.671/0001-51  
Autorização de Funcionamento: 1.00.298-1 Expediente: 0344889/17-4  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: carbamazepina  
Empresa Fabricante: Shanghai Shyndec Pharmaceutical (Haimen) CO., Ltd.  
Endereço: Nº 1 Xiandai Road, Linjiang Industrial Park, Linjiang New Area, Haimen, Jiangsu 226133  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Pharlab Indústria Farmacêutica S.A. CNPJ: 02.501.297/0001-02  
Autorização de Funcionamento: 1.04.107-5 Expediente(s): 0912975/17-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: azitromicina dihidratada (etapas de síntese química)  
Empresa Fabricante: Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.301.884/0001-75  
Autorização de Funcionamento Nº: 1.05.167-9 Expediente Nº: 0546575/17-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Intermediários de insumos farmacêuticos ativos obtidos por semissíntese (classe cefalosporínicos): ceftriaxona dissódica hemietiladradada e ceftazidima dicloridrato (etapas de síntese química).  
Obs.: Estes intermediários estão envolvidos na fabricação dos insumos farmacêuticos ativos ceftriaxona sódica e ceftazidima pentaidratada realizada pela seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelecido a RDC 69/2015:  
AUROBINDO PHARMA LIMITED UNIT VI. (etapas de purificação e esterilização).  
Sy. Nº. 329/47 Chitkul Village, Patancheru Mandal, Medak District, Telangana, Índia -  
Empresa Fabricante: Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: EMS S/A. CNPJ: 57.507.378/0003-65  
Autorização de Funcionamento Nº: 1.00.235-1 Expediente Nº: 0537314/17-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por semissíntese (classe cefalosporínicos): ceftriaxona dissódica hemietiladradada (etapas de síntese química).  
Obs.: A fabricação destes insumos farmacêuticos ativos envolve ainda as etapas de purificação e esterilização realizadas pela seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelecido a RDC 69/2015:  
AUROBINDO PHARMA LIMITED UNIT VI. (Sy. Nº. 329/47 Chitkul Village, Patancheru Mandal, Medak District, Telangana, Índia).

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.590, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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 tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assinatura.html>, pelo código 10102017100200081

ANEXO

Empresa Fabricante: Amgen Manufacturing Limited  
Endereço: State Road 31, Km 24,6, Juncos, Puerto Rico 00777-4060  
País: Estados Unidos da América  
Empresa Solicitante: Amgen Biotecnologia do Brasil Ltda. CNPJ: 18.774.815/0001-93  
Autorização de Funcionamento: 1.10.244-0  
Expediente(s): 0546433/17-1 e 0546448/17-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: romiplostim, denosumabe, alfacardopoeitina, filgrastim e pegfilgrastim.  
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), pós liofilizados.  
Empresa Fabricante: Cook Pharmica LLC  
Endereço: 1300 S. Patterson Drive, Bloomington, Indiana (IN) 47403  
País: Estados Unidos da América  
Empresa Solicitante: AstraZeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00  
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 Expediente(s): 2378152/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (envase e embalagem).  
Empresa Fabricante: Cook Pharmica LLC  
Endereço: 1300 S. Patterson Drive, Bloomington, Indiana (IN) 47403  
País: Estados Unidos da América  
Empresa Solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57  
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 2545974/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (envase e embalagem).  
Empresa Fabricante: BSP Pharmaceuticals S.p.A.  
Endereço: Via Appia Km 65,561 (loc. Latina Scalo) - 04013 - Latina (LT)  
País: Itália  
Empresa Solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda. CNPJ: 15.800.545/0001-50  
Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7 Expediente(s): 0698898/17-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados (granel)  
Empresa Fabricante: Centro de Imunologia Molecular (planta 1)  
Endereço: Calle 216 esquina 15, Reparto Atabey, Playa, La Habana  
País: Cuba  
Empresa Solicitante: Fundação Oswaldo Cruz CNPJ: 33.781.055/0001-35  
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3 Expediente(s): 2657715/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfaeopetina.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.591, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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 Indeferir o pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumo Farmacêutico Ativo Biológico da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa Fabricante: Nordmark Arzneimittel GmbH & Co. KG  
Endereço: Pinnaualle 4, D-25436 Uetersen  
País: Alemanha  
Empresa Solicitante: United Medical Ltda. CNPJ: 68.949.239/0001-46  
Autorização de Funcionamento: 1.02.576-2 Expediente(s): 0795597/17-9  
Linha(s): Insumos Farmacêuticos Ativos Biológicos  
Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC 204/2005: não apresentação da RPP referente ao insumo farmacêutico ativo biológico, conforme notificação de exigência nº 1352088/17-1.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.593, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - CNPJ: 58.635.830/0001-75 - AUTORIZ/MS: 1016883  
ENDEREÇO: RUA PEDRO DE TOLEDO 600  
MUNICÍPIO: GUARULHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0416980/14-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal  
EMPRESA: NATIVITA IND. COM. LTDA - CNPJ: 65.271.900/0001-19 - AUTORIZ/MS: 1047613  
ENDEREÇO: rua paracatu, 1320  
MUNICÍPIO: JUÍZ DE FORA - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0167162/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Emulsões; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes  
EMPRESA: NATIVITA IND. COM. LTDA - CNPJ: 65.271.900/0001-19 - AUTORIZ/MS: 1047613  
ENDEREÇO: rua paracatu, 1320  
MUNICÍPIO: JUÍZ DE FORA - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0167146/17-4  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Geis; Pomadas  
EMPRESA FABRICANTE: CORDEN PHARMA LATINA S.P.A.  
ENDEREÇO: VIA DEL MURILLO KM 2800 - 04013 SERMONETA (LT) - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0167  
EMPRESA SOLICITANTE: BRISTOL-MYERS SQUIBB FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 56.998.982/0001-07  
AUTORIZ/MS: 1001800 - EXPEDIENTE(S): 0508625/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Citotóxicos): Comprimidos; Cápsulas  
EMPRESA FABRICANTE: CORDEN PHARMA LATINA S.P.A.  
ENDEREÇO: VIA DEL MURILLO KM 2800 - 04013 SERMONETA (LT) - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0167  
EMPRESA SOLICITANTE: BRISTOL-MYERS SQUIBB FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 56.998.982/0001-07  
AUTORIZ/MS: 1001800 - EXPEDIENTE(S): 0508503/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citotóxicos): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica  
EMPRESA FABRICANTE: SANOFI WINTHROP INDUSTRIE  
ENDEREÇO: 1, RUE DE LA VIERGE, 33440 AMBARES ET LA GRAVE. - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0553  
EMPRESA SOLICITANTE: MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.588.595/0007-97  
AUTORIZ/MS: 1083267 - EXPEDIENTE(S): 0286331/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos  
EMPRESA FABRICANTE: BSP PHARMACEUTICALS S.P.A.  
ENDEREÇO: VIA APPIA KM 65.561 (LOC.LATINA SCALO) - 04013 LATINA (LT) - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0688  
EMPRESA SOLICITANTE: TAKEDA PHARMA LTDA - CNPJ: 60.397.775/0001-74  
AUTORIZ/MS: 1006398 - EXPEDIENTE(S): 0560691/17-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citotóxicos): Pós Liofilizados  
EMPRESA FABRICANTE: GALEPHAR PHARMACEUTICAL RESEARCH, INC.  
ENDEREÇO: RD. 198, KM 14,7 JUNCOS INDUSTRIAL PARK, JUNCOS, PR 00777 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.1050  
EMPRESA SOLICITANTE: ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - CNPJ: 55.980.684/0001-27  
AUTORIZ/MS: 1022141 - EXPEDIENTE(S): 0487890/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Cápsulas  
EMPRESA FABRICANTE: SPI PHARMA INC.  
ENDEREÇO: 40 CAPE HENLOPEN DRIVE, LEWES, DELAWARE (DE) 19958 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.1230  
EMPRESA SOLICITANTE: COSMED INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A. - CNPJ: 61.082.426/0002-07  
AUTORIZ/MS: 1078177 - EXPEDIENTE(S): 2089629/16-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Pós

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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.





EMPRESA FABRICANTE: QILU TIANHE PHARMACEUTICAL CO., LTD  
ENDEREÇO: NO. 849, DONGHIA TOWN, LICHENG DISTRICT, JINAN CITY, REPÚBLICA POPULAR DA CHINA - PAÍS: CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CÓDIGO ÚNICO: A.1181  
EMPRESA SOLICITANTE: SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 61.286.647/0001-16  
AUTORIZ/MS: 1000472 - EXPEDIENTE(S): 1318970/16-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (PENICILÍNICOS): Pós Liofilizados

EMPRESA: Novartis Biocências S.A. - CNPJ: 56.994.502/0017-05 - AUTORIZ/MS: 1000685  
ENDEREÇO: Av Nossa Senhora da Assunção, 736  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2529311/16-7  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Pomadas; Soluções com Preparação Asséptica; Suspensões com Preparação Asséptica

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.594, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: HOSPFAR INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES S.A. - CNPJ: 26.921.908/0002-02  
ENDEREÇO: SIA/SUL, TRECHO 03, LOTES 1700/1710 - MUNICÍPIO: BRASÍLIA - UF: DF  
AUTORIZ/MS: 1027058; 1136315 - EXPEDIENTE(S): 0615020/17-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.595, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 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.

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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: EMS S/A - CNPJ: 57.507.378/0001-01 - AUTORIZ/MS: 1002351  
ENDEREÇO: RUA COMENDADOR CARLOMARIO GARDANO, N. 450  
MUNICÍPIO: SÃO BERNARDO DO CAMPO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0473869/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Efervescentes; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Pastilhas; Pós Sólidos não estéreis (PENICILÍNICOS); Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Pós Sólidos não estéreis (Cefalosporínicos); Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Pós Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA: FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - CNPJ: 58.635.830/0001-75 - AUTORIZ/MS: 1016883  
ENDEREÇO: RUA PEDRO DE TOLEDO 600  
MUNICÍPIO: GUARULHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0365078/17-2

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Pós

EMPRESA: FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - CNPJ: 58.635.830/0001-75 - AUTORIZ/MS: 1016883  
ENDEREÇO: RUA PEDRO DE TOLEDO 600  
MUNICÍPIO: GUARULHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0365064/17-2

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções

EMPRESA: VALEANT FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 61.186.136/0001-22 - AUTORIZ/MS: 1005756  
ENDEREÇO: ALAMEDA CAPOVILLA, Nº 109  
MUNICÍPIO: INDAIATUBA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0092271/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis (Citotóxicos): Cremes

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.596, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 895, de 7 de abril de 2016, no Diário Oficial da União nº 68, de 11 de abril de 2016, Seção 1, pág. 57, Suplemento, pág. 35, conforme expediente 2349771/16-8.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa: Indústria Farmacêutica Santa Terezinha Ltda - EPP CNPJ: 79.648.523/0001-07  
Endereço: Rua Vidal Procópio Lohm, 315, Fundos, Distrito Industrial.  
Município: São José UF: SC CEP: 88104-810  
Autorização de Funcionamento: 1.01.570-4 Expediente: 0891160/15-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Semissólidos: cremes, géis, pastas e pomadas. Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes.  
Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos artigos 13 (§ 3º, inciso III, alínea "d"), 14, 117, 166, 184, 186, 293, 479, 527, 534, 566, 568, 569 e 602.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.597, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no ANEXO, publicada pela Resolução RE nº 898, de 31 de março de 2017, no Diário Oficial da União nº 64, de 3 de abril de 2017, Seção 1, página 86, e em Suplemento, páginas 53 e 54, conforme expediente 1747683/17-6.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa Fabricante: Hameln Pharmaceuticals GmbH  
Endereço: Langes Feld 13, 31789 - Hameln  
País: Alemanha

Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda CNPJ: 07.898.671/0001-60  
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 2256249/16-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos artigos 471, 474, 486, 524.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.598, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º. Indeferir o pedido de Alteração de Autorização de Funcionamento das Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: SCI LUMMEX TECHNOLOGIES LTDA EPP  
ENDEREÇO: AV BRAZ OLAIÁ ACOSTA, 1900 - SALA 304  
BAIRRO: NOVA ALIANÇA CEP: 14026610 - RIBEIRÃO PRETO/SP

CNPJ: 17.026.708/0001-14  
PROCESSO: 25351.459049/2015-28 Exp. (1735802/17-7)

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

O documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local competente não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para a atividade de transportar corais, conforme disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: CHOLMED COMERCIAL HOSPITALAR LTDA  
ENDEREÇO: RUA UMBÚ, 219 - SALA 24  
BAIRRO: ALPHAVILLE CEP: 13098325 - CAMPINAS/SP

CNPJ: 07.569.029/0001-38  
PROCESSO: 25351.160786/2007-49

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não há previsão para a ampliação solicitada, visto que a ampliação e redução de classe de produtos somente é permitida entre cosméticos, produtos de higiene pessoal e perfumes e entre medicamentos e insumos farmacêuticos, conforme art. 22, parágrafo único da RDC 16/2014. A empresa deverá peticionar a concessão de Autorização de Funcionamento - AFE para a classe de cosméticos.

EMPRESA: FINE COSMÉTICOS LTDA EPP  
ENDEREÇO: AV MELCHERT, 728  
BAIRRO: VILA MATILDE CEP: 03508000 - SÃO PAULO/SP

CNPJ: 12.432.672/0001-55  
PROCESSO: 25351.15957/2014-51

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação de documento vigente com dados atualizados, emitido pela autoridade sanitária local competente, que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.599, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º. Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: Alfalagos Ltda  
ENDEREÇO: Avenida Portugal, 400 - galpão 4a parte e sala 9º  
BAIRRO: Itaquí CEP: 06696060 - ITAPEVI/SP

CNPJ: 05.194.502/0004-67  
PROCESSO: 25351.490954/2017-08 AUTORIZ/MS: 1.16935.5

ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: GIORGI PEREIRA DA COSTA-ME  
ENDEREÇO: RUA OTACILIO NEPOMUCENO, Nº 1251 - GALPÃO 04

BAIRRO: CATOLÉ CEP: 58410160 - CAMPINA GRANDE/PB  
CNPJ: 17.334.801/0001-96  
PROCESSO: 25351.481746/2017-18 AUTORIZ/MS: 1.16938.6

ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: TRES PHARMA DISTRIBUIDORA E SERVIÇOS LTDA ME

ENDEREÇO: RAMOS DE AZEVEDO 405  
BAIRRO: MONSENHOR MESSIAS CEP: 30720470 - BELO HORIZONTE/MG

CNPJ: 26.401.571/0001-21  
PROCESSO: 25351.480340/2017-18 AUTORIZ/MS: 1.16950.6

ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: A. R. VERISSIMO LTDA EPP  
ENDEREÇO: EST DE ALDEIA 3713 LOJA 02  
BAIRRO: ALDEIA DOS CAMARAS CEP: 54786001 - CAMARAGIBE/PE

CNPJ: 04.419.989/0001-23  
PROCESSO: 25351.491215/2017-25 AUTORIZ/MS: 1.16934.1

ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

# ESTADO DO PARANÁ CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un.Med.	Qtde Cotada	Descio(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<b>Nr. do Processo: 30/2018</b> <b>Licitação: 9/2018 - PR</b> <b>Fornecedor: 1894 - A.D.DAMINELLI - EIRELI - ME</b> <b>Data da Homologação:</b>									
25	04-06-0051	Canagliflozina 300 mg - compr (Caixa com 30 comp)	Janssen	UND	800,000	0,0000	5,6200	4.496,00	Venceu
155	04-06-3021	Meloxicam 7,5 mg - compr. (Caixa com 500 comp)	Pharlab	UND	9.600,000	0,0000	0,1040	998,40	Venceu
					<b>Total do Fornecedor -----&gt;</b>			<b>5.494,40</b>	

Pato Branco, 20 de Abril de 2018.

OK.

004487  
00421

*[Handwritten signatures and initials]*





004488  
Razão Social: A. D. Daminelli – EIRELI – ME  
Nome Fantasia: Arenito Medicamentos  
Cnpj: 10.749.758/0001-80  
Inscrição Estadual: 90475996-17 004/22

AO CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE – CONIMS

MODALIDADE: PREGÃO PRESENCIAL  
Nº DE ORDEM: 009/2018  
TIPO DE LICITAÇÃO: MENOR PREÇO

OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS PARA AQUISIÇÃO PARCELADA DE MEDICAMENTOS –  
FARMÁCIA BÁSICA E PSICOTRÓPICOS.

**BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO E CONTROLE**

PARANAÍ – PR  
2018

Endereço: Av. Gen. Andrade Neves, nº 1108 – Cep: 87.710-040 – Jd. São Jorge – Paranavaí - Pr  
Fone/Fax: (41) 3473-0084 / 3045-7584 - e-mail: arenitomed@gmail.com

1

Daminelli

004489

025

02

004/23



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: 02.685.377/0001-57  
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: Chiess 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: 35.820.448/0030-70  
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 0796688/14-7  
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): 1181362/16-8, 1180817/16-9, 1180670/16-5 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 Assav  
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/autenticidade.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, Bedano  
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  
Linha(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, 262, 283 (inciso I do § 3º), 302, 303, 304, 305, 575 e 579 (§§ 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  
Linha(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 xaropes.  
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.

Handwritten signature/initials

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page

Danieli  
155  
004490  
004/24



**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**

Empresa: Air Líquido Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0018-67
Endereço: Avenida Roberto Marcia, 3715 - Recanto dos Desejos	
Município: Paulínia	UF: SP
CEP: 13148-000	
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 0535772/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos estrogênicos medicados.	

Empresa: Air Líquido Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0041-06
Endereço: Rua Promira Gertrude Heck Frippes, 249 - Jardim Bertonea	
Município: Marília	UF: PR
CEP: 87055-406	
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127527/14-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicados, envase.	

Empresa Fabricante: Alkermes Pharma Ireland Ltd.	
Endereço: Mörbischland, Athlone Co. Westmeath	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Biogen Brasil Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 07.986.222/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.06.993-8	Expediente(s): 1434709/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Alkermes Pharma Ireland Ltd.	
Endereço: Mörbischland, Athlone Co. Westmeath	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1458743/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis (arame): cápsulas e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Ason Bad Oldesloe GmbH	
Endereço: Industriestrasse 32-36, 23843 Bad Oldesloe	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Ason Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8	Expediente(s): 1623635/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos. Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: IPR Pharmaceuticals, Inc.	
Endereço: State Road nº 188, Lot 17, San Isidro Industrial Park, Caguas, Puerto Rico (PR) 00729	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Genzyme do Brasil Ltda.	CNPJ: 68.132.959/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8	Expediente(s): 1339982/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa: Lebon Produtos Químicos e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 87.375.952/0001-78
Endereço: Avenida Ricardo Lodi das Ribas, 439, Distrito Industrial Itaipava	
Município: Porto Alegre	UF: RS
CEP: 91790-005	
Autorização de Funcionamento: 1.01.256-0	Expediente(s): 0299423/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções.	

Empresa Fabricante: Patheon Manufacturing Services, LLC	
Endereço: 2900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC), 27834	
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): 1547649/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: granulados.	

Empresa: Murtab Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 02.501.297/0001-02
Endereço: Rua São Francisco, 1308, Américo Silva	
Município: Leão de Prata	UF: MG
CEP: 35590-000	
Autorização de Funcionamento: 1.04.107-5	Expediente(s): 1213151/16-2; 1213272/16-1; 1213265/16-2

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

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Semi-sólidos não estéreis: cremas, géis e pomadas.	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aseptica) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aseptica).	

Empresa Fabricante: Semofi-Aventis de Colombia S.A.	
Endereço: Carrera 5, Nº. 30-2945, Valle del Cauca, Cali	
País: Colômbia	
Empresa solicitante: Medley Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.588.595/0007-97
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7	Expediente(s): 0838387/15-1

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

Empresa Fabricante: Synthelab Chile Ltda.	
Endereço: El castaño nº 145, Lanza, Santiago	
País: Chile	
Empresa solicitante: Laboratórios Baud de Brasil S.A.	CNPJ: 04.748.181/0002-47
Autorização de Funcionamento: 1.05.626-4	Expediente(s): 0631087/15-7

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aseptica).	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.	CNPJ: 35.820.448/0094-35
Endereço: Rodovia Armando Sales Oliveira km 5,5, São João	
Município: Serro Azul	UF: SP
CEP: 14160-000	
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 1124932/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicados, envase.	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.	CNPJ: 35.820.448/0137-00
Endereço: Rua Benedito Gonçalves, 2320 - Centro Industrial	
Município: Divinópolis	UF: MG
CEP: 35503-287	
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 0053479/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicados, envase.	

**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**

Empresa Fabricante: FADA Pharma S.A.	
Endereço: Tabaré 1641/62 Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa Solicitante: Instituto Biotecnológico Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.258.401/0001-02
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7	Expediente(s): 0973550/15-2
Linha(s): Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.	

Empresa Fabricante: Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	
Endereço: Frankfurter Strasse 6-8 66696, St. Wendel	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Fresenius Medical Care Ltda.	CNPJ: 01.440.590/0001-36
Autorização de Funcionamento: 1.03.223-9	Expediente(s): 1423093/16-3
Linha(s): Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

**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.

Handwritten signatures and initials: JCM, SP, B, and other marks.



Razão Social: A. D. Daminelli – EIRELI – ME  
Nome Fantasia: Arenito Medicamentos  
Cnpj: 10.749.758/0001-80  
Inscrição Estadual: 90475996-17

004491

004/25

AO CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE – CONIMS

MODALIDADE: PREGÃO PRESENCIAL  
Nº DE ORDEM: 009/2018  
TIPO DE LICITAÇÃO: MENOR PREÇO

OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS PARA AQUISIÇÃO PARCELADA DE MEDICAMENTOS –  
FARMÁCIA BÁSICA E PSICOTRÓPICOS.

**REGISTRO DOS PRODUTOS JUNTO Á ANVISA**

PARANAVÁI – PR  
2018

Endereço: Av. Gen. Andrade Neves, nº 1108 – Cep: 87.710-040 – Jd. São Jorge – Paranavaí - Pr  
Fone/Fax: (41) 3423-0084 / 3045-7584 - email: arenitomed@gmail.com


WJ

155

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

004/26

## Detalhe do Produto: ARTRITEC

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	<b>CNPJ</b>	02.501.297/0001-02
<b>Processo</b>	25351.027697/0062	<b>Categoria Regulatória</b>	
<b>Nome do Produto</b>	ARTRITEC	<b>Registro</b>	141070032
<b>Princípio Ativo</b>	MELOXICAM		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS		
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parecer Authorization=Guest)

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	7,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 <b>ATIVA</b>	1410700320014	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MELOXICAM				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL</li> </ul>				

Handwritten signatures and marks:






- Handwritten '26' and 'WJ' near the top right.
- Handwritten '155' near the top right.
- Handwritten '004/26' near the top right.
- Handwritten signature 'WJ' near the bottom right.
- Handwritten signature 'R' near the bottom right.
- Handwritten signature 'S' near the bottom right.
- Handwritten signature 'R' near the bottom right.

004/27  
009

<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	15 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1410700320022	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2001	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	MELOXICAM
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Jo.   
  
  
  


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	7,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1410700320030	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MELOXICAM				
<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>	-				
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	15 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1410700320049	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MELOXICAM				

②

③

~~004495~~ ag

<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>	-
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não
<input type="button" value="Voltar"/>	

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page, including a circled 'B' and a circled '2'.



0430



00496

# Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ARTRITEC

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PHARLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.	<b>CNPJ</b>	02.501.297/0001-02	<b>Autorização</b>	1.04.107-5
<b>Processo</b>	25351 027697/0062	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	31/05/2001
<b>Nome do Produto</b>	ARTRITEC	<b>Registro</b>	141070032	<b>Vencimento do registro</b>	05/2021
<b>Princípio Ativo</b>	MELOXICAM			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	

NATULAB 116885.xml

Exibir todos X

○ Digite aqui para pesquisar

16:15 19/04/2018



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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

25

## Detalhe do Produto: INVOKANA

**Nome da Empresa Detentora do Registro** JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA  
**CNPJ** 51.780.468/0001-87

**Processo** 25351.427576/2012-80  
**Categoria Regulatória**

**Nome do Produto** INVOKANA  
**Registro** 112363408

**Princípio Ativo** canagliflozina hemi-hidratada

**Classe Terapêutica** ANTIDIABETICOS

**Parecer Público** -

**Bula Paciente**



(api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parece  
K7hCv5Si7GE5nel\_KvB-sj8qUg/?Authorization=Gue

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1123634080017	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/08/2014	24 meses

**Princípio Ativo** canagliflozina hemi-hidratada

**Complemento Diferencial da Apresentação** -

**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Handwritten signatures and initials: 25, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 64, 65, 66, 67, 68, 69, 70, 71, 72, 73, 74, 75, 76, 77, 78, 79, 80, 81, 82, 83, 84, 85, 86, 87, 88, 89, 90, 91, 92, 93, 94, 95, 96, 97, 98, 99, 100.

18/04/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

004498

WJ

**Local de  
Fabricação**

- JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS - BRASIL
- JANSSEN ORTHO LLC - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)

004X32

**Via de  
Administração**

ORAL

**Conservação**

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

**Restrição de  
prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Destinação**

Comercial

**Apresentação  
fracionada**

Não

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

2	100 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 20	1123634080025	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/08/2014	24 meses
---	--	---------------	-------------------------	------------	-------------

**ATIVA**

**Princípio Ativo**

canaglifozina hemi-hidratada

**Complemento  
Diferencial da  
Apresentação**

-

**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**Local de  
Fabricação**

- JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS - BRASIL
- JANSSEN ORTHO LLC - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)

**Via de  
Administração**

ORAL

**Conservação**

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

**Restrição de  
prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Destinação**

Comercial

Handwritten signatures and initials: "ofc", "J.", "B", and a circled "B".

**Apresentação fracionada** Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1123634080033	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/08/2014	24 meses

**Princípio Ativo** canagliflozina hemi-hidratada

**Complemento Diferencial da Apresentação** -

**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação**

- JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS - BRASIL
- JANSSEN ORTHO LLC - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)

**Via de Administração** ORAL

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Comercial

**Apresentação fracionada** Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 90 <b>ATIVA</b>	1123634080041	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/08/2014	24 meses

**Princípio Ativo** canagliflozina hemi-hidratada

af

(20)

A.

af

(B)

af