

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 parcelada de medicamentos - Farmácia Básica e Psicotrópicos

Emissão em ____/____/____

Conclusão em ____/____/____

Observações:

18 VOLUME XVIII

PROCOLO Nº _____

DIA _____

HORA _____

ASSINATURA

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 ^[INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
24 meses	SULFATO DE HIDROXICLOROQUINA	[sem dados cadastrados]	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Fabricantes Nacionais	ORAL	Sim	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Restrição de prescrição Médica	Adulto e Pediátrico acima de 6 anos	Comercial	N	Vermelha	Não	Não	200 MG COM REV CT BL AL PLUS INC X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	07/08/2002
24 meses	SULFATO DE HIDROXICLOROQUINA	[sem dados cadastrados]	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Fabricantes Nacionais	ORAL	Sim	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Restrição de prescrição Médica	Adulto e Pediátrico acima de 6 anos	Comercial	N	Vermelha	Não	Não	200 MG COM REV CT 2 BL AL PLUS INC X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	07/08/2002
																		1011801620083

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 ^[INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
24 meses	SULFATO DE HIDROXICLOROQUINA	[sem dados cadastrados]	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Fabricantes Nacionais	ORAL	Sim	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Restrição de prescrição Médica	Adulto e Pediátrico acima de 6 anos	Comercial	N	Vermelha	Não	Não	200 MG COM REV CT 2 BL AL PLUS INC X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	07/08/2002
																		1011801620016

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 ^[INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
24 meses	SULFATO DE HIDROXICLOROQUINA	[sem dados cadastrados]	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Fabricantes Nacionais	ORAL	Sim	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Restrição de prescrição Médica	Adulto e Pediátrico acima de 6 anos	Comercial	N	Vermelha	Não	Não	200 MG COM REV CT BL AL PLUS INC X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	07/08/2002
																		1011801620083

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 ^[INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
24 meses	SULFATO DE HIDROXICLOROQUINA	[sem dados cadastrados]	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Fabricantes Nacionais	ORAL	Sim	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Restrição de prescrição Médica	Adulto e Pediátrico acima de 6 anos	Comercial	N	Vermelha	Não	Não	200 MG COM REV CT BL AL PLUS INC X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	07/08/2002
																		1011801620016

~~005100~~005100
100

(B) (C) (D)

Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	
200 MG COM REV CT 4 BL AL PLAS INCX 15	Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO
Validade	24 meses
Princípio Ativo	Nº Apras. 4
Complemento Diferencial da Apresentação	Registro 1011801620040
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Via de Administração	Fabricantes Nacionais
IFA Único	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Conservação	Fabricantes Internacionais
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Não
Restrito a hospitais	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Tarja	Não
Medicamento referência	Venda sob Prescrição Médica
Apresentação fracionada	<i>[sem dados cadastrados]</i>
	Comercial
	Não Informado
	<i>[sem dados cadastrados]</i>
	Não
	Não

Voltar

[Handwritten signatures and marks]

ⓑ

ⓐ

ⓓ

~~005035~~

005101
[Handwritten signature]

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: ALGY-FLANDERIL

Nome da Empresa: VITAMÉDICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
CNPJ: 30.222.814/0001-31
Nome Comercial: ALGY-FLANDERIL
Classe Terapêutica: ANTIINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS
Registro: 103920065
Processo: 25000.016473/959-54
Vencimento do Registro: 05/2020

103923

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO SIMPLES
Validade: 24 meses
Princípio Ativo: IBUPROFENO
Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]
Embalagem: Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
 Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais
 • VITAMÉDICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL
 Fabricantes Internacionais
 [sem dados cadastrados]

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 sem Prescrição Médica
Restrição de uso: [sem dados cadastrados]
Destinação: Comercial
Restrito a hospitais: Não Informado

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

Apresentação ATIVA: 600 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
Validade: 24 meses
Princípio Ativo: IBUPROFENO
Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]
Embalagem: Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
 Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO SIMPLES
Validade: 24 meses
Princípio Ativo: IBUPROFENO
Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]
Embalagem: Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
 Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO SIMPLES
Validade: 24 meses
Princípio Ativo: IBUPROFENO
Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]
Embalagem: Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
 Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais
 • VITAMÉDICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL
 Fabricantes Internacionais
 [sem dados cadastrados]

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: 300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)
Validade: 24 meses
Princípio Ativo: IBUPROFENO
Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]
Embalagem: Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
 Secundária - CARTUCHO DE PAPELÃO

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais
 • VITAMÉDICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL
 Fabricantes Internacionais
 [sem dados cadastrados]

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: 300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)
Validade: 24 meses
Princípio Ativo: IBUPROFENO

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO SIMPLES
Validade: 24 meses
Princípio Ativo: IBUPROFENO

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO SIMPLES
Validade: 24 meses
Princípio Ativo: IBUPROFENO

129

mauro m.
129

005102
103923

007036



Handwritten signatures and initials.

Complemento Diferencial da Apresentação		600 MG COM CT BLAL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE PAPELÃO 		
Via de Administração	Fabricantes Nacionais		
IFA Único	<ul style="list-style-type: none"> VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais 		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	ORAL		
Restrição de uso	Sem IFA Cadastrado		
Destinação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrito a hospitais	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Tarja	Venda sob Prescrição Médica		
Medicamento referência	[sem dados cadastrados]		
Apresentação fracionada	Comercial		
	Não Informado		
	[sem dados cadastrados]		
	Não		
	Não		

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	5	Data de Publicação	31/05/2000
Validade	24 meses			Registro	1039200650050		1039200650050
Princípio Ativo	IBUPROFENO						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE PAPELÃO 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais						
	<ul style="list-style-type: none"> VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais 						
	[sem dados cadastrados]						
Via de Administração	ORAL						
IFA 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						
	[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.	6	Data de Publicação	31/05/2000
Validade	24 meses			Registro	1039200650069		1039200650069
Princípio Ativo	IBUPROFENO						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais						
	<ul style="list-style-type: none"> VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais 						
	[sem dados cadastrados]						
Via de Administração	ORAL						
IFA 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 sem Prescrição Médica						
	[sem dados cadastrados]						
Destinação	Comercial						
Restrito a hospitais	Não Informado						
Tarja	[sem dados cadastrados]						
Medicamento referência	Comercial						
Apresentação fracionada	Não Informado						
Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Nº Apres.	7	Data de Publicação	31/05/2000
Validade	24 meses			Registro	1039200650073		1039200650073
Princípio Ativo	IBUPROFENO						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais						
	<ul style="list-style-type: none"> VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais 						
	[sem dados cadastrados]						
Via de Administração	ORAL						
IFA Único	Sem IFA Cadastrado						
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)						
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica						
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]						
Destinação	Comercial						
Restrito a hospitais	Não Informado						
Tarja	[sem dados cadastrados]						
Medicamento referência	Comercial						
Apresentação fracionada	Não						

Complemento Diferencial da Apresentação		600 MG COM CT BLAL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais 		
	[sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA 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		
	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Nº Apres.	7	Data de Publicação	31/05/2000
Validade	24 meses			Registro	1039200650073		1039200650073
Princípio Ativo	IBUPROFENO						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais						
	<ul style="list-style-type: none"> VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais 						
	[sem dados cadastrados]						
Via de Administração	ORAL						
IFA Único	Sem IFA Cadastrado						
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)						
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica						
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]						
Destinação	Comercial						
Restrito a hospitais	Não Informado						
Tarja	[sem dados cadastrados]						
Medicamento referência	Comercial						
Apresentação fracionada	Não						

Apresentação fracionada

Não

005104

005038

~~005038~~

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SUS OR 50 FR PLUS OPC GOT X 30 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	8	31/05/2000
Validade		Registro	1039200650081
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	IBUPROFENO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

Maurício

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

005105

~~005039~~

Ceg

148

Detalhe do Produto: OPTIVE

Nome da Empresa Detentora do Registro	ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	CNPJ	43.426.626/0001-77	Autorização	1.00.147-8
Processo	25351.411898/2006-92	Categoria Regulatória		Data do registro	01/10/2007
Nome do Produto	OPTIVE	Registro	101470170	Vencimento do registro	10/2017
Princípio Ativo	CARBOXIMETILCELULOSE SÓDICA, GLICERINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	EMOLIENTES E PROTETORES OFTÁLMICOS			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	9,0 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 3 ML ATIVA	1014701700012	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	01/10/2007	24 meses
2	9,0 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML ATIVA	1014701700020	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	01/10/2007	24 meses
3	9,0 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML ATIVA	1014701700039	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	01/10/2007	24 meses

4	9,0 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML <input type="button" value="ATIVA"/>	1014701700047	SOLUÇÃO OFTALMICA	01/10/2007	005040 24 meses
					<input type="button" value="Voltar"/>

005106
ug

[Handwritten signatures and marks]



INSTRUÇÃO DE USO

DUPLO AÇÃO: Lubrificante e osmoprotetor da superfície ocular

**Optive®
UD**

SEM CONSERVANTE

Solução Oftálmica Estéril

APRESENTAÇÃO:

A solução oftálmica estéril - OPTIVE® UD está acondicionada em caixas contendo 30 frascos plásticos com 0,4 ml para via de administração tópica ocular.

COMPOSIÇÃO:

OPTIVE® UD contém: glicarina; carmelose sódica; eritritol; levocarnitina; ácido bórico; borato de sódio decaidratado; citrato de sódio diidratado; cloreto de potássio; cloreto de cálcio diidratado; cloreto de magnésio hexaidratado e água purificada.

As substâncias contidas na emulsão de OPTIVE® UD lhe conferem características muito próximas da lágrima natural e foram escolhidas para proporcionar máximo conforto para os olhos. A formulação é livre de conservantes e apresenta um pH alvo de 7,3, que foi escolhido por se aproximar ao pH da lágrima humana para proporcionar melhora do desconforto ocular e também agir como protetor contra as irritações oculares. Os componentes levocarnitina e eritritol agem como osmoprotetores do epitélio corneano.

INDICAÇÕES

OPTIVE® UD é uma formulação de dupla ação: lubrificante e osmoprotetor da superfície ocular, proporcionando alívio da ardência, irritação, secura ocular, sensação de areia e corpo estranho que podem ser causados por poeira, fumaça, sol, vento, ar seco, ar condicionado. Age também como protetor contra as irritações oculares.

OPTIVE® UD é indicado também no uso pós-operatório de cirurgias de correção visual - LASIK (laser assisted in-situ keratomileusis).

CONTRA-INDICAÇÕES

OPTIVE® UD é contra-indicado para pacientes que apresentem alergia a qualquer um dos componentes da fórmula.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

O uso do produto é exclusivamente externo. A solução contida no frascote deve ser utilizada imediatamente após sua abertura e o conteúdo do frascote deve ser descartado imediatamente depois do uso do produto. Não permitir que a ponta do frascote encoste ao olho durante a aplicação nem em qualquer outra superfície depois de aberto para que não ocorra contaminação da solução.

OPTIVE® UD pode ser utilizado durante o uso de lentes de contato. Se for utilizar este produto concomitantemente com outras formulações oculares, aguarde um intervalo de 5 minutos entre as aplicações de cada formulação. A aplicação do lubrificante em geral não causa alterações da visão. Caso ocorra leve borramento da visão logo após a aplicação, recomenda-se aguardar até que a visão retorne ao normal antes de dirigir veículos ou operar máquinas. Em caso de dor ocular, alterações da visão, irritação e vermelhidão ocular persistentes, ou se os sintomas piorarem ou persistirem por mais de 72 horas, recomenda-se que o uso do produto seja descontinuado e que se procure orientação médica. **Mantenha fora do alcance de crianças.**

EVENTOS ADVERSOS

OPTIVE® UD é geralmente bem tolerado, podendo causar embaçamento temporário da visão após a instilação, devido à sua viscosidade. Outros eventos adversos que podem ocorrer são: sensação de pontadas nos olhos, ardor, dor, prurido, irritação e vermelhidão ocular, visão turva, sensibilidade à luz e ceratite puntata.

item 148

MODO DE USO

OPTIV () é uma solução límpida, incolor. Não deve ser utilizado se a solução mudar de cor ou se a solução e/ou danificações do frascote. Não utilizar OPTIVE® UD caso haja sinais de violação e/ou danificações do frascote. Assegurar-se de que o frascote está intacto antes de usar.

Para abrir, girar totalmente a ponteira, não puxar. OPTIVE® UD pode ser utilizado durante o uso de lentes de contato. Não encostar a ponta do frascote nos olhos, nos dedos e nem em outra superfície qualquer, para evitar a contaminação do frascote e da solução. Delicadamente, puxar a pálpebra inferior para baixo até formar uma pequena bolsa. Aplicar 1 a 2 gotas nos olhos, tantas vezes quantas necessárias.

CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO E USO

OPTIVE® UD não requer condições especiais para armazenamento, deve ser conservado em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C). O prazo de validade de 18 meses encontra-se impresso na embalagem externa. Não utilize após a data de vencimento.

Produto Estéril pelo Método de Filtração.

Resp.Téc.: Flávia Regina Pegover - CRF SP 18.150
Registro ANVISA nº 80143600093



Qualidade e Tradição a Serviço da Oftalmologia

Fabricado por:
Allergan Pharmaceuticals Ireland
Westport - Irlanda

Importado e Distribuído por:
ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA.
Av. Guarulhos, 3272 - CEP: 07080-000 - Guarulhos - SP
CNPJ: 43.426.626.0009-24
© Marca Registrada

72329BR10A - Laetus: 237

005107
CCL

00584

mauro 148

Serviço de Atendimento ao Consumidor
0800-144077
Discagem Direta Gratuita



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

Detalhe do Produto: MECLIN

Nome da Empresa	62.462.015/0001-29	1.00.118-3
CNPJ	MECLIN	
Nome Comercial	ANTIEMICÓBICOS E ANTINAUSEANTES	
Classe Terapêutica	101180165	
Registro	25351.1620672002-58	
Processo	04/2018	
Vencimento do Registro		
Forma Farmacêutica	1	Data de Publicação
12,5 MG COM CT 1 BLAL PLAS INC X 10	Registro	16/04/2003
Validade	24 meses	1011801650012
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais	
Via de Administração	Fabricantes Internacionais	
IFA único	ORAL	
Conservação	Sim	
Restrição de prescrição	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)	
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica	
Destinação	[sem dados cadastrados]	
Restrito a hospitais	Comercial	
Tarja	Não Informado	
Medicamento referência	[sem dados cadastrados]	
Apresentação fracionada	Não	
Forma Farmacêutica	2	Data de Publicação
12,5 MG COM CT 1 BLAL PLAS INC X 15	Registro	16/04/2003
Validade	24 meses	1011801650020
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE	
	• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais
[sem dados cadastrados]
Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração

IFA único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Forma Farmacêutica

12,5 MG COM CT 2 BLAL PLAS INC X 15

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

Forma Farmacêutica

12,5 MG COM CT 4 BLAL PLAS INC X 15

Validade

Princípio Ativo

Nº Apres.

Registro

Data de Publicação

16/04/2003

1011801650047

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO SIMPLES

24 meses

CLORIDRATO DE MECLIZINA

Nº Apres.

Registro

Data de Publicação

16/04/2003

1011801650047

mauro 152

005108
Aug

~~005108~~

152

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
25 MG COM CT 1 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	5	16/04/2003		
Validade	24 meses	Registro	1011801650055		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
25 MG COM CT 1 BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	6	16/04/2003		

Validade	24 meses	Registro	1011801650063		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
25 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	7	16/04/2003		
Validade	24 meses	Registro	1011801650071		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS 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				

005109
35

007843

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT 4 BLAL PLAST INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	8	16/04/2003
Validade	24 meses	Registro	1011801650081
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL 		
	Fabricantes Internacionais		
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)		
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 ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT 1 BLAL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	9	16/04/2003
Validade	24 meses	Registro	1011801650098
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL 		
	Fabricantes Internacionais		
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)		
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	Nº Apres.	Data de Publicação
Apresentação fracionada	Não	10	16/04/2003
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Registro	1011801650101
50 MG COM CT 1 BLAL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES		
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL 		
	Fabricantes Internacionais		
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)		
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 ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT 2 BLAL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	11	16/04/2003
Validade	24 meses	Registro	1011801650111
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL 		
	Fabricantes Internacionais		
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		

005110

Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	
50 MG COM CT 4 BLAL PLAS INC X 15	Nº Apres. 12
Validade	Registro 1011801650128
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECILIZINA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • APSEN FARMACÊUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL 1
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)
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	

005111


0051045

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

005112 ~~005046~~

Caj

Detalhe do Produto: MECLIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	APSEN FARMACEUTICA S/A	CNPJ	62.462.015/0001-29
Processo	25351.162067/2002-58	Categoria Regulatória	
Nome do Produto	MECLIN	Registro	101180165
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA		
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES		
Parecer Público	-	Bula Paciente	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parece-c-5iaxSNz4Kh8X_zwsayKy9a4Qcfw/?Authorization=

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	12,5 MG COM CT 1 BL AL PLAS INC X 10 ATIVA	1011801650012	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2003	24 meses
2	12,5 MG COM CT 1 BL AL PLAS INC X 15 ATIVA	1011801650020	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2003	24 meses
3	12,5 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 15 ATIVA	1011801650039	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2003	24 meses
4	12,5 MG COM CT 4 BL AL PLAS INC X 15 ATIVA	1011801650047	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2003	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa Detentora do Registro: DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA

CNPJ: 60.874.187/0001-84

Processo: 25351.243637/2007-14

Nome do Produto: BENICARANLO

Registro: 104540175

Princípio Ativo: BESILATO DE ANLODIPINO, OLMESARTANA MEDOXOMILA

Classe Terapêutica: ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS

Parecer Público: -

Bula Paciente: (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parece Authorization=Guest)

168

5	40 MG + 5 MG COM CT BL AL/AL X 30 [ATIVA]	1045401750057	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/04/2008	24 meses
6	20 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 30 [CANCELADA OU CADUCA]	1045401750065	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/04/2008	24 meses
7	40 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 7 [ATIVA]	1045401750073	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/04/2008	24 meses
8	40 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 15 [ATIVA]	1045401750081	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/04/2008	24 meses
9	20 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 15 [CANCELADA OU CADUCA]	1045401750091	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/04/2008	24 meses
10	40 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 7 [ATIVA]	1045401750103	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/04/2008	24 meses
11	40 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 15 [ATIVA]	1045401750111	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/04/2008	24 meses
12	40 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 30 [ATIVA]	1045401750121	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/04/2008	24 meses
13	20 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 60 [ATIVA]	1045401750138	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/04/2008	24 meses
14	20 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 90 [ATIVA]	1045401750146	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/04/2008	24 meses
15	40 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 60 [ATIVA]	1045401750154	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/04/2008	24 meses
16	40 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 90 [ATIVA]	1045401750162	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/04/2008	24 meses
17	40 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 60 [ATIVA]	1045401750170	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/04/2008	24 meses

005113

maior 168

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 7 [ATIVA]	1045401750014	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/04/2008	24 meses
2	20 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 15 [ATIVA]	1045401750022	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/04/2008	24 meses
3	20 MG + 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 30 [ATIVA]	1045401750030	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/04/2008	24 meses
4	20 MG + 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 7 [CANCELADA OU CADUCA]	1045401750049	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/04/2008	24 meses


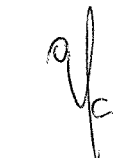

18/04/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

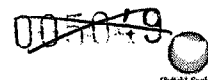
18	40 MG + 10 MG COMI REV CT BL AL/AL X 90 ATIVA	1045401750189	COMPRIMIDO REVES	22/04/2008	24 meses
----	--	---------------	------------------	------------	-------------

[Voltar](#)

005114
CJ
~~005018~~

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO



BenicarAnlo®
olmesartana medoxomila
anlodipino

005115
WJ

APRESENTAÇÕES

BenicarAnlo® é apresentado em embalagens com 7 comprimidos revestidos de olmesartana medoxomila e anlodipino (como besilato de anlodipino) nas seguintes concentrações, respectivamente: 20 mg/5 mg; 40 mg/5 mg.

BenicarAnlo® é apresentado em embalagens com 30 comprimidos revestidos de olmesartana medoxomila e anlodipino (como besilato de anlodipino) nas seguintes concentrações, respectivamente: 20 mg/5 mg; 40 mg/5 mg e 40 mg/10 mg.

USO ORAL
USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido de BenicarAnlo® 20 mg/5 mg contém:
olmesartana medoxomila..... 20 mg
anlodipino (como besilato de anlodipino)..... 5 mg
ingredientes não ativos¹ q.s.p. 1 comprimido
¹amido pré-gelatinizado, celulose microcristalina silicificada, croscarmelose sódica, estearato de magnésio, álcool polivinílico, dióxido de titânio, macrogol e talco

Cada comprimido revestido de BenicarAnlo® 40 mg/5 mg contém:
olmesartana medoxomila..... 40 mg
anlodipino (como besilato de anlodipino)..... 5 mg
ingredientes não ativos² q.s.p. 1 comprimido
²amido pré-gelatinizado, celulose microcristalina silicificada, croscarmelose sódica, estearato de magnésio, álcool polivinílico, dióxido de titânio, macrogol, talco, óxido férrico amarelo

Cada comprimido revestido de BenicarAnlo® 40 mg/10 mg contém:
olmesartana medoxomila..... 40 mg
anlodipino (como besilato de anlodipino)..... 10 mg
ingredientes não ativos³ q.s.p. 1 comprimido
³amido pré-gelatinizado, celulose microcristalina silicificada, croscarmelose sódica, estearato de magnésio, álcool polivinílico, dióxido de titânio, macrogol, talco, óxido férrico vermelho e óxido férrico amarelo

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISIONAIS DE SAÚDE

1. INDICAÇÕES

BenicarAnlo® é indicado para o tratamento da hipertensão arterial essencial (primária). Pode ser usado isoladamente ou em combinação com outros agentes anti-hipertensivos.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

Um estudo multicêntrico, randomizado, duplo-cego e controlado por placebo, foi realizado durante 8 semanas em grupos paralelos de 1.940 pacientes com hipertensão leve a grave para determinar se o tratamento com BenicarAnlo® estava associado à redução clinicamente significativa da pressão arterial em comparação à respectiva monoterapia. Os pacientes foram distribuídos em um dos 12 grupos de tratamento: placebo, tratamento em monoterapia com anlodipino (ANLO) 5 mg ou 10 mg, tratamento em monoterapia com olmesartana (OM) 10 mg,

BenicarAnlo®

Daiichi Sankyo Brasil Farmacêutica LTDA.

Comprimidos revestidos

20mg/5mg, 40mg/5mg e 40mg/10mg

Daiichi Sankyo Brasil Farmacêutica Ltda.

20 mg ou 40 mg ou terapia em associação com OM/ANLO nas doses de 10/5 mg, 20/5 mg, 40/5 mg, 10/10 mg, 20/10 mg e 40/10 mg.
Foram observadas as seguintes reduções médias de PA casual sistólica/diastólica (mm Hg): placebo (-4,8/-3,1); OM 10 mg (-11,5/-8,3); OM 20 mg (-13,8/-9,2); OM 40 mg (-16,1/-10,2); ANLO 5 mg (-14,9/-9,4); ANLO 10 mg (-19,7/-12,7); OM/ANLO 10/5 mg (-24,2/-13,8); OM/ANLO 10/10 mg (-25,3/-16,0); OM/ANLO 20/5 mg (-23,6/-14,0); OM/ANLO 20/10 mg (-29,2/-17,0); OM/ANLO 40/5 mg (-25,4/-15,5) e OM/ANLO 40/10 mg (-30,1/-19,0).
As porcentagens de alcance da meta foram: placebo = 8,8%; OM 10 mg = 20,0%; OM 20 mg = 26,4%; OM 40 mg = 36,3%; ANLO 5 mg = 21,1%; ANLO 10 mg = 32,5%; OM/ANLO 10/5 mg = 35,0%; OM/ANLO 10/10 mg = 49,1%; OM/ANLO 20/5 mg = 42,5%; OM/ANLO 20/10 mg = 53,2%; OM/ANLO 40/5 mg = 51,0% e OM/ANLO 40/10 mg = 49,1%.

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

Farmacodinâmica

Mecanismo de ação: BenicarAnlo® é uma associação de dois anti-hipertensivos: um bloqueador dos canais lentos de cálcio, o besilato de anlodipino, e um bloqueador dos receptores de angiotensina II, a olmesartana medoxomila. A combinação dessas duas substâncias promove um efeito anti-hipertensivo aditivo, e é mais eficaz na redução da pressão arterial do que cada componente isolado.

Com a administração crônica uma vez ao dia, o efeito anti-hipertensivo é mantido por pelo menos 24 horas.

O efeito anti-hipertensivo de BenicarAnlo® foi similar independentemente de idade ou sexo e foi similar em pacientes com ou sem diabetes. Em estudos clínicos o efeito anti-hipertensivo foi mantido durante a terapia prolongada.

Olmesartana medoxomila: é um pró-fármaco que, durante a absorção pelo trato gastrointestinal, é completamente convertido, por hidrólise, no composto biologicamente ativo, a olmesartana. É um bloqueador seletivo dos receptores de angiotensina II do subtipo AT₁.

A angiotensina II é formada a partir da angiotensina I em uma reação catalisada pela enzima conversora da angiotensina (ECA, cininase II). A angiotensina II é o principal agente pressórico do sistema renina-angiotensina-aldosterona, com efeitos que incluem vasoconstrição, estimulação da síntese e liberação de aldosterona, estimulação cardíaca e reabsorção renal de sódio. A olmesartana liga-se de forma competitiva e seletiva ao receptor AT₁ e impede os efeitos vasoconstritores da angiotensina II, bloqueando seletivamente sua ligação ao receptor AT₁ no músculo liso vascular. Sua ação é independente da via de síntese da angiotensina II.

O bloqueio do receptor AT₁ de angiotensina II inibe o feedback negativo regulador sobre a secreção de renina; entretanto, o aumento resultante na atividade de renina plasmática e nos níveis de angiotensina II circulante não suprime o efeito da olmesartana sobre a pressão arterial. Não é esperado o aparecimento de tosse devido à alteração da resposta à bradicinina pelo fato da olmesartana medoxomila não inibir a ECA.

Receptores AT₂ também são encontrados em outros tecidos, mas se desconhece a sua associação com a homeostasia cardiovascular. A olmesartana tem uma afinidade 12.500 vezes superior ao receptor AT₁ quando comparada ao receptor AT₂.

Doses de 2,5 a 40 mg de olmesartana medoxomila inibem o efeito pressórico da infusão de angiotensina I. A duração do efeito inibitório está relacionada com a dose.

As concentrações plasmáticas de angiotensina I, angiotensina II e a atividade de renina plasmática aumentaram após a administração única e repetida de olmesartana medoxomila a indivíduos saudáveis e pacientes hipertensos. A administração repetida de até 80 mg de olmesartana medoxomila teve influência mínima sobre os níveis de aldosterona e nenhum efeito sobre o potássio sérico.

Besilato de anlodipino é um bloqueador dos canais de cálcio que inibe o influxo transmembrana dos íons cálcio no músculo liso vascular e no músculo cardíaco. Dados experimentais indicaram que o anlodipino liga-se aos sítios de ligação dihidropiridina e não dihidropiridina com um efeito maior sobre as células de músculo liso vascular do que sobre aquelas do músculo cardíaco.

O efeito anti-hipertensivo do anlodipino resulta do efeito relaxante direto sobre o músculo liso vascular que leva à diminuição da resistência periférica e, por conseguinte, da pressão sanguínea.

Em pacientes hipertensos o anlodipino promove a redução prolongada e dose-dependente da pressão arterial. Não foram observadas hipotensão após a primeira dose, taquiflaxia durante o tratamento prolongado e nem hipertensão rebote após a interrupção abrupta da terapia.

Após a administração de doses terapêuticas a pacientes com hipertensão, o anlodipino promoveu redução da pressão arterial nas posições supina, sentada e em pé. As diminuições da pressão arterial não foram acompanhadas por uma alteração significativa da frequência cardíaca ou dos níveis plasmáticos de catecolamina com a administração crônica. Em pacientes hipertensos com função renal normal, doses terapêuticas de anlodipino reduziram a resistência vascular renal e aumentaram a taxa de filtração glomerular e o fluxo plasmático efetivo, sem alterar a fração de filtração ou a proteinúria.

Estudos epidemiológicos mostraram que o tratamento prolongado com o anlodipino em monoterapia reduz a mortalidade e a morbidade cardiovascular.

Farmacocinética

Absorção, distribuição, metabolismo e excreção

A farmacocinética do anlodipino e da olmesartana em BenicarAnlo® é equivalente à farmacocinética das duas substâncias administradas separadamente. A presença de alimentos não altera a farmacocinética dessas substâncias ativas quando se administra BenicarAnlo® a indivíduos saudáveis.

Após a administração oral de BenicarAnlo®, as concentrações plasmáticas de olmesartana e anlodipino foram atingidas após 1,5-2 horas e 6-8 horas, respectivamente.

Olmesartana medoxomila: a olmesartana medoxomila é rapidamente e completamente bioativada por hidrólise do éster para a olmesartana durante a absorção pelo trato gastrointestinal. A olmesartana parece ser eliminada de maneira bilílica, com uma meia-vida de eliminação de 6 a 15 horas. A farmacocinética da olmesartana é linear após doses orais únicas e doses orais múltiplas maiores do que as doses terapêuticas. Os níveis no estado de equilíbrio são atingidos após as primeiras doses (dentro de 3 a 5 dias) e não ocorre nenhum acúmulo no plasma com a administração única diária.

Após a administração, a biodisponibilidade absoluta é de aproximadamente 26%. A concentração plasmática máxima (C_{max}) após administração oral é atingida após aproximadamente 2 horas. Os alimentos não afetam a sua biodisponibilidade.

Após a rápida e completa conversão da olmesartana medoxomila em olmesartana durante a absorção não há aparentemente nenhum metabolismo adicional da olmesartana. O clearance plasmático total é de 1,3 l/h, com um clearance renal de 0,5-0,7 l/h. Aproximadamente, de 30% a 50% da dose absorvida é recuperada na urina, enquanto o restante é eliminado nas fezes, por intermédio do bile.

O volume de distribuição da olmesartana é de 16 a 29 litros. A olmesartana possui alta ligação a proteínas plasmáticas (99%) e não penetra nas hemácias. A ligação proteica é constante mesmo com concentrações plasmáticas de olmesartana muito acima da faixa atingida com as doses recomendadas.

Estudos em ratos mostraram que a olmesartana atravessa em quantidades mínimas a barreira hematoencefálica e a barreira placentária, alcançando o feto, e é detectada no leite materno em níveis baixos.

Besilato de anlodipino: após a administração oral de doses terapêuticas do anlodipino, a absorção resulta em concentrações plasmáticas máximas entre 6 e 12 horas. A biodisponibilidade absoluta foi estimada entre 64% e 80%. A biodisponibilidade do anlodipino não é alterada pela presença de alimentos. O volume de distribuição é de aproximadamente 20 l/Kg e o pKa do anlodipino é 8,6.

A eliminação plasmática é bilílica com meia-vida de eliminação de cerca de 35 a 50 horas. O anlodipino é extensivamente convertido em metabólitos inativos. Aproximadamente 60% da dose administrada é excretada na urina, e 10% na forma inalterada de anlodipino.

Daiichi Sankyo Brasil Farmacêutica Ltda.

Daiichi Sankyo Brasil Farmacêutica Ltda.

Handwritten signatures and initials, including a large 'J' and 'af', and circled numbers '2' and '10'.

005117
WJ

005051

Olmesartana medoxomila: nos estudos pós-comercialização foram relatados aumentos nos níveis sanguíneos de creatinina e potássio (hiperpotassemia).

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

BenicarAnlo® deve ser conservado em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C). Desde que observados os cuidados de conservação, o produto apresenta prazo de validade de 24 meses a partir da data de fabricação.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem. Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Os comprimidos de BenicarAnlo® são redondos e revestidos por uma película branca (Concentração 20 mg/5 mg), crume (Concentração 40 mg/5 mg) ou vermelha amarronzada (Concentração 40 mg/10 mg).

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

BenicarAnlo® deve ser administrado por via oral, devendo o comprimido ser engolido inteiro, com água, uma vez ao dia.

Em geral, pode-se iniciar a terapia com BenicarAnlo® em pacientes cuja pressão arterial estiver inadequadamente controlada por monoterapia com olmesartana medoxomila (ou outro bloqueador dos receptores de angiotensina) ou com anlodipino (ou outra diidropiridina) ou em pacientes em que o anlodipino, ao reduzir a pressão arterial, causou edema intenso.

Dependendo da resposta ao tratamento, a dose de BenicarAnlo® pode ser titulada em intervalos de pelo menos duas semanas, até a dose máxima de 40 mg/10 mg de OM/ANLO.

BenicarAnlo® deve ser administrado uma vez ao dia, por via oral, com ou sem alimentos. Não se recomenda a administração de mais de um comprimido ao dia.

Substituição: a dose equivalente de BenicarAnlo® pode ser substituída por seus princípios ativos isolados.

Pacientes com insuficiência renal: não é necessário ajustar a dose inicial. Em pacientes com insuficiência renal grave, o tratamento deve ser iniciado sob cuidadosa supervisão e uma dose inicial inferior deve ser considerada.

Pacientes com insuficiência hepática: deve-se ter cautela ao administrar BenicarAnlo® a pacientes com insuficiência hepática leve a moderada. O uso em pacientes com insuficiência hepática grave não é recomendado.

Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.

9. REAÇÕES ADVERSAS

Em estudos clínicos com BenicarAnlo®, a incidência de eventos adversos foi semelhante à do placebo. Os eventos adversos mais frequentes (> 1/100 e < 1/10) foram cefaleia, tontura, fadiga e edema. As possíveis reações adversas ocorridas (> 1/1000 e < 1/100) foram hipotensão, hipotensão ortostática, rash, palpitação, aumento da frequência urinária e noctúria.

Eventos adversos previamente relatados com um dos componentes individuais podem ser potencialmente eventos adversos com BenicarAnlo®, mesmo que não tenham sido observados nos estudos clínicos com este produto. Nos estudos clínicos com anlodipino os eventos adversos relatados (> 1/100 e < 1/10) foram tontura, cefaleia, edema, palpitação e rubor facial. Nos estudos com olmesartana medoxomila relatou-se tontura.

Após a comercialização das substâncias isoladas, foram relatadas as seguintes reações adversas:

Anlodipino (> 1/1000 e < 1/100): icterícia, elevação das enzimas hepáticas e ginecomastia. Olmesartana medoxomila (< 1/10000): dor abdominal, náuseas, vômitos, diarreia, aumento das enzimas hepáticas, enteropatia semelhante à doença celíaca, tosse, insuficiência renal aguda, aumento dos níveis de creatinina sérica, exantema, prurido,

edema angioneurótico, edema periférico, cefaleia, hiperpotassemia, mialgia, astenia, fadiga, letargia, indisposição e reação anafilática.

Edema

Edema é um evento adverso conhecido e dose-dependente do anlodipino. No estudo randomizado de BenicarAnlo®, o relato de edema foi levantado ativamente, mediante um método de averiguação/verificação especificado pelo protocolo. Como consequência, as taxas observadas nos grupos placebo, anlodipino e olmesartana foram todas maiores do que as descritas na bula do anlodipino ou da olmesartana. Conforme observado na tabela a seguir:

Incidência subtraída de placebo de edema durante o período de tratamento duplo-cego

	Olmesartana medoxomila			
	Placebo	20 mg	40 mg	
Anlodipino	Placebo	0%*	(-2,4%)	6,2%
	5 mg	0,7%	5,7%	6,2%
	10 mg	24,5%	13,3%	11,2%
*12,3%= incidência real com placebo				

A incidência (subtraída de placebo) de edema durante o período de tratamento randomizado e duplo-cego de oito semanas de duração foi maior com anlodipino 10 mg em monoterapia. A incidência diminuiu significativamente quando se adicionou 20 mg ou 40 mg de olmesartana à dose de 10 mg de anlodipino.

Em todos os grupos de tratamento, a frequência de edema foi, em geral, maior em mulheres do que em homens, igualmente observada em outros estudos com anlodipino.

Atenção: este produto é um medicamento que possui nova associação no país e, embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo que indicado e utilizado corretamente, podem ocorrer eventos adversos imprevisíveis ou desconhecidos. Nesse caso, notifique os eventos adversos pelo Sistema de Notificações da Vigilância Sanitária - NOTIVISA, disponível em <http://www.anvisa.gov.br/hotsite/notivisa/index.htm>, ou para Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.

10. SUPERDOSE

Não há informação disponível sobre os efeitos ou tratamento em casos de superdose após a administração de BenicarAnlo® em humanos.

Os dados disponíveis com relação à superdose em seres humanos após a administração de olmesartana medoxomila isolada são limitados. A manifestação mais provável é a hipotensão. Não se sabe ainda se a olmesartana medoxomila é passível de remoção por diálise.

Com base nos dados de estudos em animais com o anlodipino, espera-se que a superdose cause vasodilatação periférica excessiva com hipotensão acentuada e possivelmente taquicardia reflexa. Em caso de superdose, deve-se instituir monitoração cardíaca e respiratória. No caso de hipotensão, iniciar suporte cardiovascular e, se necessário, administrar vasopressores. Gluconato de cálcio intravenoso pode ajudar a reverter os efeitos do bloqueio da entrada de cálcio. Como o anlodipino é altamente ligado a proteínas, a hemodilúse provavelmente não apresentará benefícios.

Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

DIZERES LEGAIS

Reg. MS - 1.0454.0175
Farm. Resp.: Dr. Eduardo Mascari Tozzi - CRF-SP nº 38.995

Registrado e fabricado por:

Daiichi Sankyo Brasil Farmacêutica Ltda.

Daiichi Sankyo Brasil Farmacêutica Ltda.

Daiichi Sankyo Brasil Farmacêutica Ltda.
Alameda Xingu, 766 - Alphaville - Barueri - SP,
CNPJ nº 60.874.187/0001-84 - Indústria Brasileira.

Indústria Brasileira

Serviço de Atendimento ao Consumidor: 08000-556596

www.daiichisankyo.com.br



VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

ANL_COM_VPS_01_8
CCDS v8



Número de expediente	Nome do assunto	Data de notificação da petição	Data de aprovação da petição	Itens alterados
-	Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	16.06.2016	16.06.2016	- ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES - INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS - DIZERES LEGAIS
0930857/14-1	Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	25.07.2014	25.07.2014	- ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES - INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS
0807295/13-1	Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	24.09.2013	24.09.2013	- ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES - REAÇÕES ADVERSAS
0767502/13-0	Inclusão Inicial de Texto de Bula - RDC 60/12	11.09.2013	11.09.2013	- CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS - CONTRAINDICAÇÕES - ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES - INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Daiichi Sankyo Brasil Farmacêutica Ltda.

Daiichi Sankyo Brasil Farmacêutica Ltda.

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: oxcarbazepina

Nome da Empresa	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A		
CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Nome Comercial	oxcarbazepina		
Classe Terapêutica	ANITICONVULSIVANTES		
Registro	104971389		
Processo	253513217662015-61		
Vencimento do Registro	10/2020		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	05/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1049713890019
Princípio Ativo	OXCARBAZEPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - 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	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

mauricio

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - 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	[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	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	05/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1049713890035
Princípio Ativo	OXCARBAZEPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - 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	[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		

300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	05/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1049713890043
Princípio Ativo	OXCARBAZEPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - 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	[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		

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

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	05/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1049713890061
Princípio Ativo	OXCARBAZEPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - 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	[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		

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE PROTEGER DA UMIDADE)		TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrição a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [ANVISA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	05/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1049713890086

Princípio Ativo: OXCARBAZEPINA
Complemento Diferencial da Apresentação: OXCARB

Embalagem:

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

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: [sem dados cadastrados]

Restrição de uso: [sem dados cadastrados]

Destinação: Comercial

Restrição a hospitais: Não Informado

Tarja: [sem dados cadastrados]

Medicamento referência: Não

Apresentação fracionada: Não

Apresentação [ANVISA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML	SUSPENSÃO ORAL	9	05/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1049713890094

Princípio Ativo: OXCARBAZEPINA
Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem:

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

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - 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	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrição a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [ANVISA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS	SUSPENSÃO ORAL	10	05/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1049713890108

Princípio Ativo: OXCARBAZEPINA
Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem:

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

Local de Fabricação:

- Fabricantes Nacionais
• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - 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: [sem dados cadastrados]

Restrição de uso: [sem dados cadastrados]

Destinação: Comercial

Restrição a hospitais: Não Informado

Tarja: [sem dados cadastrados]

Medicamento referência: Não

Apresentação fracionada: Não

Voltar

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

Detalhe do Produto: AZULFIN

Nome da Empresa		APSEN FARMACEUTICA S/A	
CNPJ	02.462.035/0001-29	Autorização	1.00.118-8
Nome Comercial	AZULFIN		
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS		
Registro	101180124		
Processo	25000.01079195-12		
Vencimento do Registro	08/2021		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRI MODO REVESTIDO	4	05/08/1996
Validade	24 meses	Registro	1011801240043
Princípio Ativo	SULFASSALAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BLANVER FARMQUIMICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL APSEN FARMACEUTICA S/A - 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	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRI MODO REVESTIDO	10	05/08/1996
Validade	24 meses	Registro	1011801240108
Princípio Ativo	SULFASSALAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BLANVER FARMQUIMICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL APSEN FARMACEUTICA S/A - 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	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRI MODO REVESTIDO	5	05/08/1996
Validade	24 meses	Registro	1011801240051
Princípio Ativo	SULFASSALAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

206

mauro m.

206

005120
CS

~~0051034~~

Apresentação [ATIVA] 500 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 20	Nº Apres. 11	Data de Publicação 05/08/1996
Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO	Registro	1011801240016
Validade 24 meses		
Princípio Ativo SULFASALAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]		
Embalagem • Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação Fabricantes Nacionais • BLANVER FARMQUÍMICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL • APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL		
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] 500 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10	Nº Apres. 1	Data de Publicação 05/08/1996
Forma Farmacêutica COMPRIMIDO SIMPLES	Registro	1011801240019
Validade 24 meses		
Princípio Ativo SULFASALAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]		
Embalagem • Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
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		
Restrição de uso [sem dados cadastrados]		
Destinação Comercial		

Restrito a hospitais Não Informado [sem dados cadastrados]	Não Informado [sem dados cadastrados]	Data de Publicação 05/08/1996
Tarja		
Medicamento referência Não		
Apresentação fracionada Não		
Apresentação [ATIVA] 500 MG COM CT 6 BL AL PLUS INC X 10	Nº Apres. 2	Data de Publicação 1011801240027
Validade 24 meses	Registro	
Princípio Ativo [sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]		
Embalagem • Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração [sem dados cadastrados]		
IFA único Não		
Conservação [sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso [sem dados cadastrados]		
Destinação Comercial		
Restrito a hospitais Não Informado [sem dados cadastrados]		
Tarja		
Medicamento referência Não		
Apresentação fracionada Não		

Apresentação [ATIVA] 500 MG COM CT FR PLUS OPC X 100	Nº Apres. 3	Data de Publicação 05/08/1996
Forma Farmacêutica COMPRIMIDO SIMPLES	Registro	1011801240035
Validade 24 meses		
Princípio Ativo [sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]		
Embalagem • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração [sem dados cadastrados]		
IFA único Não		

005121

005035

005035

(B)

(#)

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

Conservação	[sem dados cadastrados]				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> MATRIA	Forma Farmacêutica				
500 MG COM. REV. CT 7 FR. PLUS OPC X 100	COMPRIMIDO REVESTIDO				
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	SULFASSALAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> [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 <input type="checkbox"/> MATRIA	Forma Farmacêutica				
30 MG/ML SUS. RET. CT 7 FR. PLUS OPC X 100 ML	SUSPENSÃO TÓPICA				
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]				
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Embalagem					

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	[sem dados cadastrados]				
Via de Administração	Fabricantes Internacionais				
	[sem dados cadastrados]				
IFA único	[sem dados cadastrados]				
Conservação	Não				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> MATRIA	Forma Farmacêutica				
30 MG/ML SUS. RET. CT 14 FR. PLUS OPC X 100 ML	SUSPENSÃO TÓPICA				
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]				
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Embalagem					
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	[sem dados cadastrados]				
Via de Administração	Fabricantes Internacionais				
	[sem dados cadastrados]				
IFA único	[sem dados cadastrados]				
Conservação	Não				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> MATRIA	Forma Farmacêutica				
500 MG COM. REV. GR. CT 4 BL. AL. PLUS INC. X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO				

005122
ag

005122

Handwritten signatures and initials.

Nº Apres. 8
Data de Publicação 05/08/1996
Nº Apres. 9
Data de Publicação 05/08/1996

~~005123~~

005123

ag

101801240094

Registro

24 meses

Validade

Princípio Ativo
Complemento Diferencial da
Apresentação

[sem dados cadastrados]

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

Embalagem

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

[sem dados cadastrados]

IFA Único

Não

Conservação

[sem dados cadastrados]

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarifa

[sem dados cadastrados]

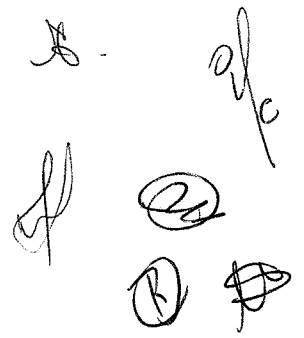
Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Voltar



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ORTOSAMIN

Nome da Empresa: NOVA QUÍMICA FARMACÊUTICA S/A

CNPJ: 72.593.791/0001-11

Nome Comercial: ORTOSAMIN

Classe Terapêutica: OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NO SISTEMA MUSCULO ESQUELETICO

Registro: 126750135

Processo: 25351.800189/2010-64

Vencimento do Registro: 09/2021

Autorização: 1.02.675-4

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ANIMA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1,5 G PO P/ SOL OR CT 4 ENV AL PLAS X 3,95G	PO PARA SOLUÇÃO ORAL	1	05/09/2011
Validade	24 meses	Registro	1267501350011
Princípio Ativo	SULFATO DE GLUCOSAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - HORTOLÂNDIA - 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 <input checked="" type="checkbox"/> ANIMA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1,5 G PO P/ SOL OR CT 7 ENV AL PLAS X 3,95G	PO PARA SOLUÇÃO ORAL	2	05/09/2011
Validade	24 meses	Registro	1267501350021
Princípio Ativo	SULFATO DE GLUCOSAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- EMS S/A - HORTOLÂNDIA - 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 ANIMA

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

1,5 G PO P/ SOL OR CT 10 ENV AL PLAS X 3,95G

PO PARA SOLUÇÃO ORAL

3

05/09/2011

Validade

24 meses

Registro

1267501350038

Princípio Ativo

SULFATO DE GLUCOSAMINA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- EMS S/A - HORTOLÂNDIA - 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 ANIMA

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

1,5 G PO P/ SOL OR CT 15 ENV AL PLAS X 3,95G

PO PARA SOLUÇÃO ORAL

4

05/09/2011

208

005124

Wey

208

005124

mauro m.

Validade	24 meses	Registro	1267501350046
Princípio Ativo	SULFATO DE GLUCOSAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - HORTOLÂNDIA - 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	Nº Apres.	5
1,5 G PO P/ SOL OR CT 20 ENV AL PLAS X 3,95G (EMB. FRAC.)	PO PARA SOLUÇÃO ORAL	Data de Publicação	05/09/2011
Validade	24 meses	Registro	1267501350054
Princípio Ativo	SULFATO DE GLUCOSAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - HORTOLÂNDIA - 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	Nº Apres.	6
1,5 G PO P/ SOL OR CT 30 ENV AL PLAS X 3,95G	PO PARA SOLUÇÃO ORAL	Data de Publicação	05/09/2011
Validade	24 meses	Registro	1267501350062
Princípio Ativo	SULFATO DE GLUCOSAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - HORTOLÂNDIA - 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	Nº Apres.	7
1,5 G PO P/ SOL OR CT 50 ENV AL PLAS X 3,95G	PO PARA SOLUÇÃO ORAL	Data de Publicação	05/09/2011
Validade	24 meses	Registro	1267501350070
Princípio Ativo	SULFATO DE GLUCOSAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - HORTOLÂNDIA - 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 <i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>
Tarja	Não
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ANXA	
1,5 G PO P/ SOL OR CT 100 ENV AL PLAS 3,95G (EMB. HOSP)	Forma Farmacêutica PO PARA SOLUÇÃO ORAL
Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE GLICOSAMINA <i>[sem dados cadastrados]</i>
Complemento Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - HORTOLÂNDIA - 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	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>
Tarja	Não
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
	Nº Apres. 8 Data de Publicação 05/09/2011 Registro 1267501350089

[Handwritten signatures and initials]

~~005060~~

005126
[Handwritten signature]

mauricio
Item 214

005051

005127

WJ



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.796, DE 25 DE JULHO DE 2014

ANEXO

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 IX 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 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, 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.

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF
PRINCÍPIO ATIVO
CLASS/CAT DESCRIÇÃO
MARCA OU REFERENCIA NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO
DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
NOME COMERCIAL
ASSUNTO DESCRIÇÃO
FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ 1.01063-3
CLORIDRATO DE RANITIDINA
ANTIULCEROSOS
FAR-MANGUINHOS RANITIDINA 25351.170133/2002-63
01/2018
INSTITUCIONAL 1.1063.0095.001-3 24 Meses
300 MG COM REV CT 50 BL AL PLAS INC X 10 (EMB.HOSP)
Não informado
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA
GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA 1.00107-1
DICLORIDRATO DE TRIFLUOPERAZINA
ANSIOLITICOS SIMPLES
STELAZINE 25000.030043/98-90 06/2014
COMERCIAL 1.0107.0150.003-7 24 Meses
2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
10297 SIMILAR - INCLUSÃO DE ROTULAGEM - NOVA DESTINAÇÃO
COMERCIAL 1.0107.0150.004-5 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
10297 SIMILAR - INCLUSÃO DE ROTULAGEM - NOVA DESTINAÇÃO
MULTILAB INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA 1.01819-6
PASSIFLORA INCARNATA + EXTRATO DA FOLHA DE SALIX ALBA (SALGUEIRO) + EXTRATO DE CRATAEGUS OXYACANTHA
FITOTERÁPICO COMPOSTO
ACALMIL 25351.357322/2011-94 01/2015
COMERCIAL 1.1819.0118.001-5 36 Meses
100MG + 100MG + 30MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
1810 FITOTERÁPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
EXTRATO SECO DE PASSIFLORA + EXTRATO DA FOLHA DE SALIX ALBA (SALGUEIRO) + EXTRATO DE CRATAEGUS OXYACANTHA
FITOTERÁPICO COMPOSTO
ACALMIL 25351.357322/2011-94 01/2015
COMERCIAL 1.1819.0118.002-3 36 Meses
100MG + 100MG + 30MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 40
Não informado
1810 FITOTERÁPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.797, DE 25 DE JULHO DE 2014

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 IX 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 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, resolve:

Art. 1º Indeferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF
PRINCÍPIO ATIVO
CLASS/CAT DESCRIÇÃO
MARCA OU REFERENCIA NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO
DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
NOME COMERCIAL
ASSUNTO DESCRIÇÃO
ACHE LABORATORIOS FARMACÊUTICOS S.A. 1.00573-9
cmonbato de triptorolina
OUTROS PRODS NAO ENQUADRADOS EM CLASSE TERAPEUTICA ESPECIF
NEO DECAPEPTYL 25001.003525/85 03/2015
COMERCIAL 1.0573.0120.006-7 18 Meses
11,25 MG PO LIOF INJ CT FA VD INC + SOL DIL X 2 ML
NEO DECAPEPTYL LP
1449 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
ALBERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA 1.00147-8
CLORIDRATO DE TETRACAÍNA + CLORIDRATO DE FENILEFRINA
ANESTÉSICOS LOCAIS
ANESTÉSICO OCULARES 25913.000227/80
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
10-MG/ML+1-MG/ML SOL OFE CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML
Não informado
1488 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. 1.00298-1
CLOZAPINA
NEUROLEPTICOS
Referência - LEPONEX 25351.108105/2010-32 08/2015
COMERCIAL 1.0298.0378.001-3 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
Não informado
1412 GENERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0298.0378.002-1 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
Não informado
1412 GENERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0298.0378.003-1 24 Meses
25 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
Não informado
1412 GENERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0298.0378.004-8 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
Não informado
1412 GENERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0298.0378.005-6 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
Não informado
1412 GENERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0298.0378.006-4 24 Meses
100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB HOSP)
Não informado
1412 GENERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0298.0378.007-2 24 Meses
100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP)
Não informado
1412 GENERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
EMS S/A 1.00235-1
ANTIESPASMODICOS
DORSPAN 25001.018628/85 11/2014
COMERCIAL 1.0235.0225.016-4 24 Meses
10 MG + 250 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10
DORSPAN
10102 GEMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
FARMOQUÍMICA S/A 1.00390-6
VALERATO DE BETAMETASONA + CLORIDRATO DE TETRACAÍNA + CLORENFESINA
GLUCOCORTICOIDES TOPICOS - ASSOCIACAO MEDICAMENTOSA
OTO BETNOVINE 25351.074483/2004-61
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
1MG/ML+ 10MG/ML + 5MG/ML SOL OTO CT FR VD AMB X 5 ML
Não informado

1488 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
1MG/ML+ 10MG/ML + 5MG/ML SOL OTO CT FR VD AMB X 10 ML
Não informado
1488 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
Hypermaras S/A 1.07287-6
CLORIDRATO DE RANITIDINA
ANTIULCEROSOS
RANITAK 25351.515205/2011-24 09/2016
COMERCIAL 1.7287.0436.001-2 24 Meses
150 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 10
Não informado
10148 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
10178 SIMILAR - ALTERAÇÃO MAIOR DO PROCESSO DE PRODUÇÃO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
10206 SIMILAR - ALTERAÇÃO MAIOR DE EXCIPIENTE
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
1628 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.7287.0436.002-0 24 Meses
150 MG COM CT 2 BL AL PLAS AMB X 10
Não informado
10148 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
10178 SIMILAR - ALTERAÇÃO MAIOR DO PROCESSO DE PRODUÇÃO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
10206 SIMILAR - ALTERAÇÃO MAIOR DE EXCIPIENTE
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
1628 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.7287.0436.003-9 24 Meses
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 8
Não informado
10148 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
10178 SIMILAR - ALTERAÇÃO MAIOR DO PROCESSO DE PRODUÇÃO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
10206 SIMILAR - ALTERAÇÃO MAIOR DE EXCIPIENTE
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
1628 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.7287.0436.004-7 24 Meses
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
10148 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
10178 SIMILAR - ALTERAÇÃO MAIOR DO PROCESSO DE PRODUÇÃO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
10206 SIMILAR - ALTERAÇÃO MAIOR DE EXCIPIENTE
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
1628 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
JOHNSON & JOHNSON INDUSTRIAL LTDA. 1.05721-1
PARACETAMOL + CLORIDRATO DE PSEUDOEFEDRINA
PRODUTO P.TERAPIA SINTOMATICA DA GRIPE
TYLENOL SINUS 25351.171076/2008-25
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
500 MG + 30 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 4
Não informado
1488 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
500 MG + 30 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 8
Não informado
1488 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
500 MG + 30 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
1488 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
500 MG + 30 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 16
Não informado


item 214
J
B
C
D

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

005128

009

Detalhe do Produto: ANESTÉSICO OCULUM

Nome da Empresa Detentora do Registro	ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	CNPJ	43.426.626/0001-77
Processo	25991.000227/80	Categoria Regulatória	
Nome do Produto	ANESTÉSICO OCULUM	Registro	101470049
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FENILEFRINA, CLORIDRATO DE TETRACAÍNA		
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS		
Parecer Público	-	Bula Paciente	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parecer/eyJKACJPhtg0cC6-E3p4JrxRg/?Authorization=Guest)

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML + 1 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 10 ML ATIVA	1014700490014	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	01/03/1996	24 meses
2	10 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1014700490022	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	01/03/1996	24 meses
4	10 MG/ML + 1 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML ATIVA	1014700490049	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	01/03/1996	24 meses

Voltar

~~005129~~

005129
fm

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and a circled '2'.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: ACETONIDA DE TRANCINOLONA	
Nome da Empresa	EMS S/A	Autenticação	1.00.235-1
CNPJ	57.507.378/0003-65		
Nome Comercial	ACETONIDA DE TRANCINOLONA		
Classe Terapêutica	GLICORTICÓIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.		
Registro	1023350735		
Processo	25351.185745/2004-12		
Vencimento do Registro	01/2020		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/G POM BUCAL CT BG AL X 30 G	POMADA BUCAL	1	26/01/2005
Validade		Registro	
24 meses		10233507350019	
Princípio Ativo	TRANCINOLONA ACETONIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISMAGA DE ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - HORTOLÂNDIA - 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	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/G POM BUCAL CT BG AL X 20 G	POMADA BUCAL	2	26/01/2005
Validade		Registro	
24 meses		10233507350027	
Princípio Ativo	TRANCINOLONA ACETONIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISMAGA DE ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		

222

mauro m.
222
~~005130~~

005130
CS

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ARACOR HCT			
Nome da Empresa	NOVA QUÍMICA FARMACÊUTICA S/A		
CNPJ	72.593.791/0001-11	Autorização	1.02.475-4
Nome Comercial	ARACOR HCT		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		
Registro	126750295		
Prazo	253511326772017-11		
Vencimento do Registro	09/2022		
Apresentação [Ativa]			
Forma Farmacêutica	COMPRESSIDO REVESTIDO	Nº Apres.	1
Data de Publicação	25/09/2017		
Validade	24 meses	Registro	1267502960018
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial de Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [Ativa]			
Forma Farmacêutica	COMPRESSIDO REVESTIDO	Nº Apres.	2
Data de Publicação	25/09/2017		
Validade	24 meses	Registro	1267502960026
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial de Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

224

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais	EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL		
Fabricantes Internacionais	[sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [Ativa]			
Forma Farmacêutica	COMPRESSIDO REVESTIDO	Nº Apres.	3
Data de Publicação	25/09/2017		
Validade	24 meses	Registro	1267502960034
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial de Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [Ativa]			
Forma Farmacêutica	COMPRESSIDO REVESTIDO	Nº Apres.	4
Data de Publicação	25/09/2017		
Validade	24 meses	Registro	1267502960042
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		

mauricio
005131

005131
ag

Complemento Diferencial de Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [Ativa]			
Forma Farmacêutica	COMPRESSIDO REVESTIDO	Nº Apres.	5
Data de Publicação	25/09/2017		
Validade	24 meses	Registro	1267502960050
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA VALSARTANA		
Complemento Diferencial de Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [Ativa]			
Forma Farmacêutica	COMPRESSIDO REVESTIDO	Nº Apres.	7
Data de Publicação	25/09/2017		
Validade	24 meses	Registro	1267502960077
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial de Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

Forma Farmacêutica	COMPRESSIDO REVESTIDO	Nº Apres.	6
Data de Publicação	25/09/2017		
Validade	24 meses	Registro	1267502960069
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial de Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [Ativa]			
Forma Farmacêutica	COMPRESSIDO REVESTIDO	Nº Apres.	7
Data de Publicação	25/09/2017		
Validade	24 meses	Registro	1267502960077
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial de Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

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

16/10/2017

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
320 MG + 25 MG COM REV CT BLAL AL X90	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	25/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1267502960085
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG + 25 MG COM REV CT BLAL AL X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	25/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1267502960093
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		

5/12

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2535113267201711/?nomeProduto=ARACOR

16/10/2017

Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
160 MG + 25 MG COM REV CT BLAL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	25/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1267502960107
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

005086

005132
005

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
160 MG + 25 MG COM REV CT BLAL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	25/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1267502960115
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

6/12

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2535113267201711/?nomeProduto=ARACOR

16/10/2017

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
160 MG + 25 MG COM REV CT BLAL AL X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	25/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1267502960123
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

16/10/2017

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

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
160 MG + 12,5 MG COM REV CT BLAL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	25/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1267502960141
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
160 MG + 12,5 MG COM REV CT BLAL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	25/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1267502960158
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Handwritten signatures and initials.

Handwritten circled numbers and initials.

7/12

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2535113267201711/?nomeProduto=ARACOR

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2535113267201711/?nomeProduto=ARACOR

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG + 125 MG COM REV CT BL AL X L X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	16	25/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1267502960166
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial de Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BUSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
320 MG + 125 MG COM REV CT BL AL X L X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	25/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1267502960174
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		

Complemento Diferencial de Apresentação	<i>[sem dados cad.]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
320 MG + 125 MG COM REV CT BL AL X L X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	18	25/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1267502960182
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial de Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
320 MG + 125 MG COM REV CT BL AL X L X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	19	25/09/2017

Validade	24 meses	Registro	1267502960190
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial de Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
320 MG + 125 MG COM REV CT BL AL X L X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	25/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1267502960204
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial de Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
320 MG + 125 MG COM REV CT BL AL X L X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	19	25/09/2017

228

005134

veg

mau...



Myralis pharma

005058

Isento Registro Conf. Bula

Peptídeos de colágeno
Pó para preparo de bebida a base de peptídeos de colágeno com vitaminas e minerais

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO
Pó, 1 caixa contendo 30 sachês de 12g cada.

COMPOSIÇÃO
Ingredientes: Peptídeo de colágeno, magnésio (óxido de magnésio), zinco (Sulfato de Zinco Monohidratado), Vitamina C (ácido ascórbico), Vitamina E (acetato de dextroalfatocoferol), Antiumectante: dióxido de silício, Edulcorante: Sucralose e Veículo: maltodextrina.

INFORMAÇÃO NUTRICIONAL		
Porção diária de 12g (1 sachê)		
Quantidade por porção		%VD*
Valor energético	40 kcal=168kJ	2%
Carboidratos	0g	0%
Açúcar	0g	**
Proteínas	10g	13%
Gorduras totais	0g	0%
Gorduras saturadas	0g	0%
Gorduras trans	0g	**
Fibra alimentar	0g	0%
Sódio	63mg	3%
Vitamina C	45mg	100%
Vitamina E	3,3mg	33%
Magnésio	86mg	33%
Zinco	2,3mg	33%

* % Valores diários com base em uma dieta de 2.000Kcal ou 8400kJ. Seus valores diários podem ser maiores ou menores dependendo de suas necessidades energéticas. ** Não há referências sobre VD.

NÃO CONTÉM GLÚTEN. NÃO CONTÉM AÇÚCAR. NÃO CONTÉM LACTOSE. ESTE NÃO É UM ALIMENTO BAIXO OU REDUZIDO EM VALOR ENERGÉTICO

INFORMAÇÕES
MobiFlex é um pó para preparo de bebida a base de peptídeos de colágeno com Vitamina C, E, Magnésio e Zinco. A cartilagem das articulações é formada por um material natural elástico e resistente, rico em colágeno, que tem como principal função suportar a pressão e o uso contínuo das articulações, revestindo as juntas, absorvendo choques e



Folheto Mobiflex (1/2)

Faca: 128x230mm
Código do item: 201584
Revisão do item: 00
Data: 14/11/2017
Pharmacode: 01001000 (327)

Cores: Pantone Black C

Observações Descrição de todas as alterações feitas em relação à versão anterior.			
02/07/2015 - Alteração de ingredientes: <i>Maltodextrose</i> para <i>Maltodextrina</i> .			
10/03/2016 - Alteração de ingredientes: Bis-Glicinato de Zinco para Sulfato de Zinco Monohidratado - CM 008-16-M			
18/08/2016 - Alteração na descrição da Revisão para Materiais de Embalagem - CM 050-16-M			
Padronização de informações gerais (fonte, posição de elementos e posição de informações) - CM 051-16-M			
Alteração no código de leitura Pharmacode - CM 052-16-M			
14/03/2017 - Inclusão da frase "Não contém Lactose" e troca de código, de 201155 para 201456 - CM 0004_2017_M_A			
19/10/2017 - Adequação DCB: Acetato de tocoferol (vitamina E) para para Vitamina E (acetato de dextroalfatocoferol) - CM 0061_2017_M_A_Adequação materiais Mobiflex			
14/11/2017 - Troca de código de 201456 para 201584 CM 0061_2017_M_A_Adequação materiais Mobiflex			

Design	Desenvolvimento	Compras	Marketing
<input type="checkbox"/> aprovado <input type="checkbox"/> reprovado	<input type="checkbox"/> aprovado <input type="checkbox"/> reprovado	<input type="checkbox"/> aprovado <input type="checkbox"/> reprovado	<input type="checkbox"/> aprovado <input type="checkbox"/> reprovado
Data: ____/____/____	Data: ____/____/____	Data: ____/____/____	Data: ____/____/____
Visto: _____	Visto: _____	Visto: _____	Visto: _____
Obs.: _____	Obs.: _____	Obs.: _____	Obs.: _____
Regulatório	Controle de Qualidade	Garantia da Qualidade	Responsável Técnica(o)
<input type="checkbox"/> aprovado <input type="checkbox"/> reprovado	<input type="checkbox"/> aprovado <input type="checkbox"/> reprovado	<input type="checkbox"/> aprovado <input type="checkbox"/> reprovado	<input type="checkbox"/> aprovado <input type="checkbox"/> reprovado
Data: ____/____/____	Data: ____/____/____	Data: ____/____/____	Data: ____/____/____
Visto: _____	Visto: _____	Visto: _____	Visto: _____
Obs.: _____	Obs.: _____	Obs.: _____	Obs.: _____

Atenção: as cores de provas geradas a partir de impressoras inkjet ou laser são apenas indicativas. A impressão final deverá obedecer o padrão especificado na legenda.

Handwritten signatures and initials.

005135

Cdg

005069

facilitando os movimentos, além de ser essencial para a formação e crescimento dos ossos. Esse colágeno confere uma melhor qualidade à cartilagem articular. A vitamina C, vitamina E e o Zinco possuem ação antioxidante, combatendo os radicais livres que danificam as células do colágeno. O magnésio atua principalmente nos processos de relaxamento e contração muscular além de auxiliar na entrada de cálcio nos ossos.

Uso oral

Validade: 24 meses após a data de fabricação
Verifique a data de fabricação no cartucho
Não utilizar com o prazo de validade vencido

Cuidados na Conservação: Conservar o produto em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da luz e umidade.

Modo de preparo e uso: Recomenda-se o consumo de 1 sachê (12g) ao dia. Misturar 1 sachê (12g) em um copo de água (250ml) ou com qualquer outro líquido conforme a preferência. Beber imediatamente após o preparo. O produto não apresenta sabor, facilitando assim o seu consumo em diversos tipos de alimentos.

O produto não apresenta sabor.

Cuidados na administração:
Gestantes, nutrízes e crianças até 3 (três) anos, somente devem consumir este produto sob orientação de nutricionista ou médico.

Consumir este produto conforme a Recomendação de Ingestão Diária constante neste folheto.

Isento de registro de acordo com a RDC 27/2010

Farmacêutica Responsável

Rita de Cássia Oliveira Mate
 CRF - SP nº 19.594

Myralis Indústria Farmacêutica Ltda

Rua Rogélia Gallardo Alonso, 650 - Caixa Postal 011
 CEP 13860-970 - Agual/SP - CNPJ 17.440.261/0001-25
Indústria Brasileira

(SAC) 0800 771 2010
 sac@myralis.com.br
 www.myralis.com.br



201584 • 128x230mm • FO-00

Folheto Mobiflex (2/2)

Faca: 128x230mm

Código do item: 201584

Revisão do item: 00

Data: 14/11/2017

Pharmacode: 01001000 (327)

Cores:  Pantone Black C

Observações Descrição de todas as alterações feitas em relação à versão anterior.			
02/07/2015 - Alteração de Ingredientes: <i>Maltodextrose</i> para <i>Maltodextrina</i> . 10/03/2016 - Alteração de Ingredientes: Bis-Glicinato de Zinco para Sulfato de Zinco Monohidratado - CM 008-16-M 18/08/2016 - Alteração na descrição da Revisão para Materiais de Embalagem - CM 050-16-M Padronização de Informações gerais (fonte, posição de elementos e posição de informações) - CM 051-16-M Alteração no código de leitura Pharmacode - CM 052-16-M 14/03/2017 - Inclusão da frase "Não contém Lactose" e troca de código, de 201155 para 201456 - CM 004_2017_M_A 19/10/2017 - Adequação DCB: Acetato de tocoferol (vitamina E) para para Vitamina E (acetato de dextroalfatocofero) - CM 0061_2017_M_A_Adequação materiais Mobiflex 14/11/2017 - Troca de código de 201456 para 201584. CM 0061_2017_M_A_Adequação materiais Mobiflex			
Design	Desenvolvimento	Compras	Marketing
<input type="checkbox"/> aprovado <input type="checkbox"/> reprovado Data: ____/____/____ Visto: _____ Obs.: _____	<input type="checkbox"/> aprovado <input type="checkbox"/> reprovado Data: ____/____/____ Visto: _____ Obs.: _____	<input type="checkbox"/> aprovado <input type="checkbox"/> reprovado Data: ____/____/____ Visto: _____ Obs.: _____	<input type="checkbox"/> aprovado <input type="checkbox"/> reprovado Data: ____/____/____ Visto: _____ Obs.: _____
Regulatório	Controle de Qualidade	Garantia da Qualidade	Responsável Técnica(o)
<input type="checkbox"/> aprovado <input type="checkbox"/> reprovado Data: ____/____/____ Visto: _____ Obs.: _____	<input type="checkbox"/> aprovado <input type="checkbox"/> reprovado Data: ____/____/____ Visto: _____ Obs.: _____	<input type="checkbox"/> aprovado <input type="checkbox"/> reprovado Data: ____/____/____ Visto: _____ Obs.: _____	<input type="checkbox"/> aprovado <input type="checkbox"/> reprovado Data: ____/____/____ Visto: _____ Obs.: _____

Atenção: as cores de provas geradas a partir de impressoras inkjet ou laser são apenas indicativas. A impressão final deverá obedecer o padrão especificado na legenda.

[Handwritten signatures and initials]



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, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, and Expediente(s).

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, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, and Expediente(s).

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, and Expediente(s).

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 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 Sólidos não estéreis.

Handwritten notes: 'maius m', 'item 55', '005139', '005073', '005'.

Handwritten signatures and notes: 'Globo', '55', 'B', 'J'.



ANEXO

EMPRESA: rio clean comercio atacadista de sistemas de higiene eireli-ep... ENDEREÇO: rua dr. josé cutrópio 470...

EMPRESA: ALFAPLAST COMERCIO DE PRODUTOS PARA LABORATORIOS LTDA. ENDEREÇO: RUA FREI DURÃO 172...

Total de Empresas: 2

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.899, DE 14 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, 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 Alterar 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: FEDEX BRASIL LOGISTICA E TRANSPORTE LTDA. ENDEREÇO: RUA HERCULANO PINHEIRO, Nº 261...

EMPRESA: MEP TRANSPORTES EIRELI - EPP ENDEREÇO: RUA ITAQUERI, Nº 493...

Total de Empresas: 2

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.909, DE 14 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, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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: Unimed Cuiabá Cooperativa de Trabalho Médico CNPJ: 03.533.726/0007-73... Endereço: Rua Tenente Thogo da Silva Pereira, 542 - Centro...

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.910, DE 14 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, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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: Panacea Biotech Limited Endereço: Malpur, Baddi, Tehsil Nalagarh, Distt.Solan, Himachal Pradesh, 173205... País: Índia... Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A. CNPJ: 64.711.500/0001-14...

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.911, DE 14 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, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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: Ayco Diurna Ltda CNPJ: 07.670.411/0001-54... Endereço: Rua Marginal à Rodovia Dom Pedro I, 1081, Contendas... Município: Vilinhos UF: SP... Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9 Expediente(s): 236902/16-4, 2368025/16-1, 1.15.819-9, 13.2367975/16-1 e 2372934/16-1...

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions, LLC. Endereço: 2725 Seherer Drive North, St. Petersburg, Florida (FL) 33716-1016... País: Estados Unidos da América... Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda. CNPJ: 46.070.868/0036-99...

Empresa Fabricante: Delpharm Huningue SAS Endereço: 26 rue de La Chapelle, 68330 Huningue... País: França... Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30...

Empresa Fabricante: Delpharm Tours Endereço: Rue Paul Langevin, 37170, Chambrevin-Lès-Tours... País: França... Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda. CNPJ: 33.247.743/0001-10...

Empresa Fabricante: Ever Pharma Jona GmbH Endereço: Bröselser Str. 18, Jona, 07747... País: Alemanha... Empresa Solicitante: Aspen Pharma Indus. Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.433.631/0001-20...

Empresa Fabricante: Haupt Pharma Amaro GmbH Endereço: Donausfurter Strasse 378, 93055 Regensburg... País: Alemanha... Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda. CNPJ: 49.351.786/0001-80...

Empresa Fabricante: Laboratórios Grifols S.A. Endereço: Can Gausch, 2, Polígono Industrial Levante, Parets Del Valles, 08150 (Edifícios P9 e P11), Barcelona... País: Espanha... Empresa solicitante: Laboratórios Grifols S.A. CNPJ: 02.513.899/0001-71...

Empresa Fabricante: LTS Lohmann Therapie-Systeme AG Endereço: Lohmannstr. 2, 56626 Andernach... País: Alemanha... Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A. CNPJ: 64.711.500/0001-14...

Empresa Fabricante: Manantial Integra, S.L.U. Endereço: Polígono Industrial Neimor-Henares, E-3, Loc. 23 y 24, Meco 28880 - Madrid... País: Espanha... Empresa Solicitante: Esetis Laboratório Farmacêutico Ltda. CNPJ: 19.136.432/0001-52...

Empresa Fabricante: Merck KGaA & Co. Werk Spittal Endereço: Höselgasse 20, 9800 Spittal an der Drau... País: Áustria... Empresa solicitante: Merck S.A. CNPJ: 33.069.212/0001-84...

Empresa Fabricante: Organon (Ireland) Limited Endereço: Drvmann Road, Swords, Co. Dublin... País: Irlanda... Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34...

Handwritten notes: 'mauro m.', 'Item 81', '005140', '085072', 'ag'.

Handwritten signatures and notes: 'Cure', '81', 'B', 'J'.



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 1.833, 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. CAMAQUÃ (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

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Certificação.

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

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

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Motivo.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.856, 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 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, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Linhas, and Motivo.

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

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.

Handwritten notes: 005075, mauricio, Item 114/214/148

Handwritten notes: 005141, wj

ANEXOS

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Produtos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Produtos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Produtos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Produtos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Produtos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Produtos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Produtos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Produtos.

Handwritten notes: Allergam, 114/214/148, and other signatures.

Item 126/152/206
maius m.

005142
005076

ISSN 1677-7042



DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

República Federativa do Brasil - Imprensa Nacional



Suplemento ao N.º 111
Brasília - DF, segunda-feira, 12 de junho de 2017

Sumário

Ministério da Saúde 1

Ministério da Saúde

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE N.º 1.506, DE 8 DE JUNHO DE 2017

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 47, IX e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, 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.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

ANEXO

Empresa: Anbioton Importadora Ltda. EPP CNPJ: 11.260.846/0001-87			
Endereço: Rua Doze de Maio, 547 - Jardim Guimarães			
Município: Guarulhos	UF: SP	CEP: 07056-120	
Autorização de Funcionamento: 1.11.593-1	Autorização Especial: 1.23.643-4		
Expediente(s): 0438563/12-1			
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos			

Empresa: BSB Comércio de Produtos Hospita- CNPJ: 05.777.772/0001-58			
Endereço: Polo de Desenvolvimento Juscelino Kubitschek - Trecho 01 - Conjunto 10 Lote 20 - Santa Maria			
Município: Brasília	UF: DF	CEP: 72549-550	
Autorização de Funcionamento: 1.06.279-2	Autorização Especial: 1.21.575-7		
Expediente(s): 0688514/15-4			
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos			

Empresa: F. Cardoso & Cia Ltda. CNPJ: 04.949.905/0001-63			
Endereço: Avenida Almirante Barroso, 750 - Marco			
Município: Belém	UF: PA	CEP: 66093-020	
Autorização de Funcionamento: 1.02.408-2	Autorização Especial: 1.11.880-2		
Expediente(s): 2403795/16-8			
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos			

TABELA DE PREÇOS DE JORNALIS AVULSOS			
Páginas	Distrito Federal	Demais Estados	
de 04 a 28	RS 0,50	RS	2,00
de 32 a 76	RS 0,90	RS	2,40
de 80 a 156	RS 1,90	RS	3,40
de 160 a 250	RS 2,50	RS	4,00
de 254 a 500	RS 5,00	RS	6,50

- Acima de 500 páginas = preço de tabela mais excedente de páginas multiplicado por R\$ 0,6179

RESOLUÇÃO - RE N.º 1.507, DE 8 DE JUNHO DE 2017

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 47, IX e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, 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.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

ANEXO

Empresa Fabricante: AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG			
Endereço: Knollstrasse 67061 Ludwigshafen			
País: Alemanha			
Empresa solitante: AbbVie Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 15.800.545/0001-50	
Autoreização de Funcionamento: 1.09.860-7			
Expediente(s): 2546043/16-9		2546058/16-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:			
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.			
Produtos estéreis: embalagem secundária.			

Empresa Fabricante: Alexion Pharma International Operations Unlimited Company			
Endereço: Colloge Business and Technology Park, Blanchardstown, Dublin 15			
País: Irlanda			
Empresa solitante: Alexion Farmacêutica Brasil Importação e Distribuição de Produtos e Serviços de Administração de Venda Ltda.		CNPJ: 10.284.284/0001-49	
Autoreização de Funcionamento: 1.09.811-8			
Expediente(s): 1660904/16-2			
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:			
Produtos estéreis: embalagem secundária.			

Empresa: Apson Farmacêutica S/A CNPJ: 02.462.015/0001299			
Endereço: Rua La Paz N.º 37/67 - Santo Amaro			
Município: São Paulo			
UF: SP			
CEP: 04755-020			
Autoreização de Funcionamento: 1.00118-8		Expediente(s): 2410915/16-3	
		2410988/16-1	
		2409295/16-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:			
Sólidos não estéreis: cápsulas; cápsulas moles; comprimidos revestidos e pós.			
Sólidos não estéreis: cromos e pomadas			
Líquidos não estéreis: emulsões; soluções; suspensões e xaropes			
Produtos estéreis: pós liofilizados; 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)			

Empresa: Atoforma Indústria e Comércio de Embalagens Ltda. CNPJ: 18.747.650/0001-60			
Endereço: Rua Alberto Guizzo, 919 - Distrito Industrial João Nerezi			
Município: Indaiatuba			
UF: SP			
CEP: 13347-402			
Autoreização de Funcionamento: 1.11.828-4		Expediente(s): 2570099/16-5	
		2570122/16-3	
		2570447/16-8	
		2569830/16-3 e 2569742/16-1	

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:			
Sólidos não estéreis (embalagem primária): cápsulas, cápsulas moles, comprimidos, comprimidos revestidos e pastilhas.			
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.			
Semissólidos não estéreis: embalagem secundária.			
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.			
Produtos estéreis: embalagem secundária.			

Empresa Fabricante: Catalent Germany Eberbach GmbH			
Endereço: Gammelsbacher Strasse 2, 69412 Eberbach			
País: Alemanha			
Empresa solitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.		CNPJ: 33.009.945/0001-23	
Autoreização de Funcionamento: 1.00.100-4		Expediente(s): 2565526/16-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:			
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (arrel)			

Empresa Fabricante: Cipla Ltd.			
Endereço: Plot No. S-103 to S-105, S-107 to S-112 (Unit. No. V), Verna Industrial Estate, Verna-Goa.			
País: Índia			
Empresa solitante: UCB Biopharma S.A.		CNPJ: 64.711.500/0001-14	
Autoreização de Funcionamento: 1.02.361-9		Expediente(s): 2399508/16-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:			
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)			

Empresa fabricante: Encube Ethicals Pvt. Ltd.			
Endereço: Plot Nº C1, Medkaim Industrial Estate, Madkaim, Post Mardol Pondá Goa.			
País: Índia			
Empresa solitante: Ranbaxy Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 73.663.650/0001-90	
Autoreização de Funcionamento: 1.02.352-8		Expediente(s): 1775864/16-5	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:			
Semissólidos não estéreis: géis.			

Empresa Fabricante: Farnaco Uruguayo S.A.			
Endereço: Av. Damaso Antonio Larragaña 4479 - Montevideo.			
País: Uruguai			
Empresa solitante: Hospira Produtos Hospita- lares Ltda.		CNPJ: 06.283.144/0001-89	
Autoreização de Funcionamento: 1.06.250-1		Expediente(s): 1185030/16-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:			
Produtos estéreis autotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)			

Empresa Fabricante: Guerbet			
Endereço: 16-24 Rue Jean Chapel, Aulnay-Sous-Bois 93600			
País: França			
Empresa solitante: Guerbet Produtos Radioló- gicos Ltda.		CNPJ: 42.180.406/0001-43	
Autoreização de Funcionamento: 1.04.980-1		Expediente(s): 0010914/17-2	
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: I.B.C. Instituto Biológico Contemporaneo S.A.			
Endereço: Gral. Martín Rodríguez 4085, esquina Aconquija, Ituzaingó - Provincia de Buenos Aires.			
País: Argentina			
Empresa solitante: Laboratórios Libra do Brasil Ltda.		CNPJ: 24.869.054/0001-31	
Autoreização de Funcionamento: 1.02.069-1		Expediente(s): 336044/07-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:			
Produtos estéreis: pós liofilizados.			

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/acn/atividade.html>, pelo código 10102017061200001

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

Caprem
126 / 152 / 206



ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: FORÇA VIVA HOMEOPATIA LTDA ME
ENDERECO: Avenida da Americas 3555 bloco 1 loja H
BAIRRO: BARRA DA TIJUCA CEP: 22631003 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 30.992.499/0001-21
PROCESSO: 25351.714813/2017-88
AUTORIZ/MS: 1.17334-5
ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: ZOE FARMACIA DE MANIPULACAO E HOMEOPATIA LTDA - ME
ENDERECO: AV PRESIDENTE CASTELO BRANCO, 66. LOJA 103
BAIRRO: Centro CEP: 28800000 - RIO BONITOURJ
CNPJ: 17.951.145/0002-51
PROCESSO: 25351.731846/2017-92
AUTORIZ/MS: 1.17350-0
ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

RESOLUÇÃO-RE Nº 593, DE 8 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:

Art. 1º Conceder á(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: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - CNPJ: 18.676.762/0001-78 - AUTORIZ/MS: 1099877
ENDERECO: AL ALDO LUPO, Nº 1200
MUNICIPIO: AMÉRICO BRASILENSE - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1850790/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estereis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 30.222.814/0001-51 - AUTORIZ/MS: 1003923
ENDERECO: Rua VPR 01 Quadra 2A Módulo 01
MUNICIPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1308735/17-1 - 1308735/17-5 1308735/17-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estereis: Elixires, Emulsões, Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes

EMPRESA: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 30.222.814/0001-51 - AUTORIZ/MS: 1003923
ENDERECO: Rua VPR 01 Quadra 2A Módulo 01
MUNICIPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1308735/17-1 - 1308735/17-1 1308735/17-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estereis: Cremas; Geis; Pomadas

EMPRESA: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 30.222.814/0001-51 - AUTORIZ/MS: 1003923
ENDERECO: Rua VPR 01 Quadra 2A Módulo 01
MUNICIPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1308735/17-2 - 1308735/17-1 1308735/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estereis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: DELPHARM HUNINGUE SAS
ENDERECO: 26 RUE DE LA CHAPELLE, 68130 HUNINGUE - PAIS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0864
EMPRESA SOLICITANTE: NOVARTIS BIOCENCIAS S.A - CNPJ: 56.994.502/0001-30
AUTORIZ/MS: 1006083 - EXPEDIENTE(S): 1968832/17-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estereis: Soluções; Suspensões; Soluções não estereis (Homônios); Soluções

RESOLUÇÃO-RE Nº 594, DE 8 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:

Art. 1º Conceder á(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: CIAMED - DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 05.782.733/0001-49 - AUTORIZ/MS: 1057853 - AE: 1214995
ENDERECO: RUA SEVERINO AUGUSTO PRETTO, Nº 560
MUNICIPIO: ENCANTADO - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1897555/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0006-49 - AUTORIZ/MS: - AE: 1229741
ENDERECO: AVENIDA TANNER DE MELO, 0, QD 10, LT 4, GALPÃO A
MUNICIPIO: APARECIDA DE GOIÂNIA - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1626892/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 595, DE 8 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 de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder á(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: SOMA/PR COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 00.656.468/0001-39 - AUTORIZ/MS: 1044466 - AE: 1103263
ENDERECO: R ANITA RIBAS, 410
MUNICIPIO: CURITIBA - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 1049091/17-4
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: COMED - PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 03.296.379/0001-17 - AUTORIZ/MS: 1054644 - AE: 1129454
ENDERECO: RUA PAULINA MARIA MENDONÇA, 801
MUNICIPIO: MACIÓ - UF: AL - EXPEDIENTE(S): 1862070/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: AMAZÔNIA DISTRIBUIDORA EIRELI - EPP - CNPJ: 04.564.165/0001-47 - AUTORIZ/MS: 1123971 - AE: 1123985
ENDERECO: AVENIDA PRESIDENTE MEDICE, 1034
MUNICIPIO: TIMON - UF: MA - EXPEDIENTE(S): 1968759/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: FERNAMED LTDA - EPP - CNPJ: 04.759.433/0001-86 - AUTORIZ/MS: 1131625 - AE: 1211297
ENDERECO: RUA CASSIANO JORGE FERNANDES, Nº 2058
MUNICIPIO: CASCAVEL - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 2103640/17-3
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: A L COMERCIO E SERVICOS LTDA - ME - CNPJ: 10.980.954/0001-61 - AUTORIZ/MS: 1136224 - AE: 1155053
ENDERECO: R MARIO COSTA, Nº 189
MUNICIPIO: CASIMIRO DE ABREU - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 0897713/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: INVICTOS DISTRIBUIDORA EIRELI - EPP - CNPJ: 14.912.933/0001-60 - AUTORIZ/MS: 1123098 - AE: 1123100
ENDERECO: RUA LOURIVAL DE MENDES RAMOS, 17
MUNICIPIO: CASIMIRO DE ABREU - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 0149601/15-8
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: DHOH DISTRIBUIDORA HOSPITALAR LTDA - CNPJ: 26.792.580/0001-90 - AUTORIZ/MS: 1117583 - AE: 1117370
ENDERECO: AV OITO DE ABRIL Nº 1610 - LOTID.INDEPENDENCIA REGIAO OESTE
MUNICIPIO: CUIABA - UF: MT - EXPEDIENTE(S): 557482/09-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: DENTAL CENTRO OESTE LTDA - CNPJ: 36.900.926/0001-80 - AUTORIZ/MS: 1064780 - AE: 1217195
ENDERECO: RUA PROFESSOR JOÃO FELIX, Nº 635
MUNICIPIO: CUIABA - UF: MT - EXPEDIENTE(S): 530445/09-8
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: LABORATÓRIOS LIBRA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 94.869.054/0001-31 - AUTORIZ/MS: 1020691
ENDERECO: AVENIDA CAIURU, Nº 750
MUNICIPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 0578281/13-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 596, DE 8 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 de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder á(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: IBF - INDUSTRIA BRASILEIRA DE FARMOQUÍMICOS S.A. - CNPJ: 14.864.868/0001-44 - AUTORIZ/MS: 1150509
ENDERECO: Avenida Jose Abbas Casseb, 376
MUNICIPIO: SÃO JOSÉ DO RIO PRETO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0637462/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estereis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: ASTRAZENECA DUNKERQUE PRODUCTION
ENDERECO: 224 AVENUE DE LA DORDOGNE, 59640 DUNKERQUE - PAIS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0049
EMPRESA SOLICITANTE: ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 60.318.797/0001-00
AUTORIZ/MS: 1016181 - EXPEDIENTE(S): 1455903/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estereis: Suspensões Aerosóis

EMPRESA FABRICANTE: INTAS PHARMACEUTICALS LIMITED
ENDERECO: PLOT Nº 457 & 458, VILLAGE MATODA BAVLA ROAD, TAL - SANAND - 382 210, DIST: AHMEDABAD, GUJARAT STATE - PAIS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0518
EMPRESA SOLICITANTE: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A. - CNPJ: 05.161.069/0001-10
AUTORIZ/MS: 1055849 - EXPEDIENTE(S): 1914597/17-7
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estereis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos

Handwritten notes: 005143, manual m., Item 129, 003877

Handwritten signatures and notes: Vitamedic, 129, B, and other scribbles.

005144

005144 *maius m.*
aug Item 168



ANEXO

Empresa Fabricante: Patheon Softgels B.V.
Endereço: De Posthoornstraat 7, 5048 AS - Tilburg
País: Holanda
Empresa solicitante: Reckitt Benckiser (Brasil) Ltda. CNPJ: 59.537.124/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.390-1 Expediente(s): 1553302/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granel).

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.732, DE 7 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 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: OCS Distribuidora de Produtos Hospitalares Eireli. CNPJ: 05.590.782/0001-36
Endereço: Rua Coronel Conrado Niemeyer, 132, Bairro Petropolis
Município: Manaus UF: AM CEP: 69063-550
Autorização de Funcionamento: 1.12.453-4 Autorização Especial: 1.12.385-1
Expediente(s): 2164695/16-3
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:
Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.733, DE 7 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 Fabricante: AstraZeneca Pharmaceuticals LP.
Endereço: 587 Old Baltimore Pike, Newark, DE, 19702.
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): 1417724/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Baxalta Manufacturing SARL
Endereço: 2A Woodlands Ind Park D Street 2 Singapore 737779
País: Cingapura
Empresa solicitante: Empresa Brasileira de Homodrivados e Biotecnologia - Hemobras CNPJ: 07.607.851/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.09.304-7 Expediente(s): 0756384/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfaoctocog.

Empresa: Daiichi Sankyo Brasil Farmacêutica Ltda. CNPJ: 60.874.187/0001-84
Endereço: Alameda Xingu, 766 - Alphaville
Município: Barueri UF: SP CEP: 06455-030
Autorização de Funcionamento: 1.00.434-8 Expediente(s): 1162079/16-0 e 1150328/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos
Semissólidos não estéreis: géis e pomadas

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016101000047

Empresa Fabricante: Delpharm Dijon
Endereço: 6 Boulevard de l'Europe - 21800 Quetigny
País: França
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 1292098/16-3 e 1291861/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos (granel).
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Delpharm Tours - Chambray Les Tours
Endereço: Rue Paul Langevin, Chambray Les Tours, 37170
País: França
Empresa solicitante: LFB Hemoderivados e Biotecnologia Ltda. CNPJ: 07.207.572/0001-95
Autorização de Funcionamento: 1.14.142-2 Expediente(s): 1537570/16-6
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: Farmaceutica Paraguaya S.A.
Endereço: Waldino R. Lovera v Del Carmen - Fernando de la Mora
País: Paraguai
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A. CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1 Expediente(s): 1514849/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis citotóxicos: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Fresenius Kabi Austria GmbH
Endereço: Estermannstrasse 17, 4020 Linz
País: Áustria
Empresa solicitante: Daiichi Sankyo Brasil Farmacêutica Ltda. CNPJ: 60.874.187/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.454-8 Expediente(s): 1572260/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: xaropes.

Empresa Fabricante: Genzyme Ireland Limited
Endereço: Ida Industrial Park, Old Kilmeadon Road, Waterford
País: Irlanda
Empresa solicitante: Genzyme do Brasil Ltda. CNPJ: 68.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8 Expediente(s): 1276498/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas.

Empresa Fabricante: ICN Polfa Rzeszów S.A.
Endereço: 2 Przemysłowa Str., 35-959 Rzeszów.
País: Polónia
Empresa solicitante: Valeant Farmacêutica do Brasil Ltda. CNPJ: 61.186.136/0001-22
Autorização de Funcionamento: 1.00.575-6 Expediente(s): 2188593/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Novartis Saglik. Gida ve Tarim Urunleri San. Ve Tic. A.S.
Endereço: Yenischir Mahallesi Ihlara Vadisi Sokak, N° 02, Pendik, Istanbul TR 34912.
País: Turquia
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 1555948/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária) e comprimidos.

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.

Sankyo
168 (B) (C) (D) (E)



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: Field (e.g., Empresa Fabricante, Endereço, País) and Value (e.g., AstraZeneca Pharmaceuticals LP, 4601 Highway 62 East, Mount Vernon, Indiana (IN) 47620, Estados Unidos da América)

Table with 2 columns: Field (e.g., Empresa Fabricante, Endereço, País) and Value (e.g., Baxter Oncology GmbH, Kantstraße 2, 33790 Halle/Westfalen, Alemanha)

Table with 2 columns: Field (e.g., Empresa Fabricante, Endereço, País) and Value (e.g., Bayer Weimar GmbH und Co. KG, Döhrenerstrasse 20, 99427 Weimar, Alemanha)

Table with 2 columns: Field (e.g., Empresa, Endereço, Município) and Value (e.g., Fundação Ezequiel Dias - FUNED - Unidade II, Rua Conde Pereira Carneiro, 80, Gamelaíra, Belo Horizonte, MG)

Table with 2 columns: Field (e.g., Empresa Fabricante, Endereço, País) and Value (e.g., IDT Biologika GmbH, Am Pharmapark 06861 Dessau-Roßlau, Alemanha)

Table with 2 columns: Field (e.g., Empresa Fabricante, Endereço, País) and Value (e.g., Ivers-Lee AG, Kirchbergstrasse 160, 3400 Burgdorf, Suíça)

Table with 2 columns: Field (e.g., Empresa, Endereço, Município) and Value (e.g., Onefarm Indústria Farmacêutica Ltda, Avenida Coronel Armando Rubens Storino, 2750, Edifício 50, Jardim Paraíso, Pouso Alegre, MG)

Table with 2 columns: Field (e.g., Empresa Fabricante, Endereço, País) and Value (e.g., Rottapharm Limited, Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, Irlanda)

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016112100016

0051079

mauro m. Item 170

005145

Table with 2 columns: Field (e.g., Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estéreis) and Value (e.g., pós e pós efervescentes)

Table with 2 columns: Field (e.g., Empresa Fabricante, Endereço, País) and Value (e.g., Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd, Chuannan Duqiao Linhai Zhejiang, China)

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: Field (e.g., Empresa Fabricante, Endereço, País) and Value (e.g., F. Hoffmann - La Roche Ltd, 4303 Kaiseraugst, Suíça)

Table with 2 columns: Field (e.g., Empresa, Endereço, Município) and Value (e.g., Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos - Farmanguinhos (FPA), Avenida Comandante Guararvus, 447, Jacarepaguá, Rio de Janeiro, RJ)

Table with 2 columns: Field (e.g., Empresa, Endereço, Município) and Value (e.g., Theraskin Farmaceutica Ltda, Marginal Direita da Via Anchieta, Km 13,5 - Rudge Ramos, São Bernardo do Campo, SP)

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 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

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 stamps, including 'União' and '170'.



005146

mauro m.
Item 208/222/224

ANEXO

EMPRESA: GRACIELA RUTH PARRA LANCHIPA - ME
ENDEREÇO: AVENIDA JOSE GOMES DA ROCHA LEAL 1248
BAIRRO: CENTRO CEP: 12900301 - BRAGANÇA PAULISTA/SP
CNPJ: 23.893.069/0001-97
PROCESSO: 25351.92551/2016-41
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: farmacia j l oliveira ltda epp
ENDEREÇO: rua glaziou, 77
BAIRRO: pilares CEP: 20750010 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 19.824.322/0001-83
PROCESSO: 25351.047892/2015-48
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: GEOVANI JESUS DE SOUZA ME
ENDEREÇO: RUA CORONEL JAIRO PEREIRA, 43
BAIRRO: PALMARES CEP: 31160560 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 09.085.875/0001-08
PROCESSO: 25351.919669/2016-93
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O endereço atualizado não consta da Licença Sanitária apresentada, contrariando o artigo 7º, Parágrafo primeiro, da Resolução RDC 17/2013.

RESOLUÇÃO-RE Nº 251, DE 1º DE FEVEREIRO DE 2018

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, 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, 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.

MARCELO MARIO MATOS MOREIRA

ANEXO

EMPRESA: BIONE INDÚSTRIA E COMERCIO DE COSMÉTICOS LTDA - EPP
ENDEREÇO: Rua Gustavo Barroso, nº104
BAIRRO: Distrito Industrial II CEP: 13457200 - SANTA BÁRBARA D'OESTE/SP
CNPJ: 27.874.169/0001-27
PROCESSO: 25351.676552/2017-10 AUTORIZ/MS: 2.09800.8
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: SK BIJOUX EIRELI EPP
ENDEREÇO: RUA COMENDADOR ABDO SCHAHIN 218 ANDAR 3
BAIRRO: CENTRO CEP: 01023050 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 18.098.638/0001-72
PROCESSO: 25351.657243/2017-11 AUTORIZ/MS: 2.09748.0
ATIVIDADE/CLASSE: ARMazenar: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: NSA TRANSPORTES LOGÍSTICA EIRELI
ENDEREÇO: ACAMPAMENTO DO PITINGA S/N
BAIRRO: VILA C-01 CEP: 69735000 - PRESIDENTE FIGUEIREDO/AM
CNPJ: 05.156.656/0001-11
PROCESSO: 25351.671543/2017-11 AUTORIZ/MS: 2.09791.7
ATIVIDADE/CLASSE: TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: MGB LOG TRANSPORTES EIRELI - ME
ENDEREÇO: RUA CABO DIAGO OLIVER N° 1.468
BAIRRO: VILA MOGILAR CEP: 08773000 - MOGI DAS CRUZES/SP

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

MARCELO MARIO MATOS MOREIRA

ANEXO

EMPRESA: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - CNPJ: 60.665.981/0005-41 - AUTORIZ/MS: 1004977
ENDEREÇO: AV PREFEITO OLAVO GOMES DE OLIVEIRA 4.550
MUNICÍPIO: POUSO ALEGRE - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 1247315/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Cefalosporínicos): Cápsulas; Póis Sólidos não estéreis (Hormônios): Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - CNPJ: 60.665.981/0005-41 - AUTORIZ/MS: 1004977
ENDEREÇO: AV PREFEITO OLAVO GOMES DE OLIVEIRA 4.550
MUNICÍPIO: POUSO ALEGRE - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 1247355/17-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - CNPJ: 60.665.981/0005-41 - AUTORIZ/MS: 1004977
ENDEREÇO: AV PREFEITO OLAVO GOMES DE OLIVEIRA 4.550
MUNICÍPIO: POUSO ALEGRE - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 1247262/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis

RESOLUÇÃO-RE Nº 244, DE 31 DE JANEIRO DE 2018

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, 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 2015, 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.

MARCELO MARIO MATOS MOREIRA

ANEXO

EMPRESA: EMS S/A - CNPJ: 57.307.378/0003-65 - AUTORIZ/MS: 1002551
ENDEREÇO: RODOVIA JORNALISTA FRANCISCO AGUIRRE PROENÇA KM 08
MUNICÍPIO: HORTOLÂNDIA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1612973/17-3
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixires; Emulsões; Esmaltes; Soluções; Suspensões; Xaropes

EMPRESA: EMS S/A - CNPJ: 57.307.378/0003-65 - AUTORIZ/MS: 1002551
ENDEREÇO: RODOVIA JORNALISTA FRANCISCO AGUIRRE PROENÇA KM 08
MUNICÍPIO: HORTOLÂNDIA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1612987/17-3
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pastas Pontadas

RESOLUÇÃO-RE Nº 250, DE 1º DE FEVEREIRO DE 2018

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, 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 Drograrias, em conformidade com o anexo desta Resolução.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação

MARCELO MARIO MATOS MOREIRA

ANEXO
Empresa Fabricante: Closed Joint Stock Company BIOCAD
Endereço: Lit. A. 34 Svyazi Street, Strlna, The Petrodvortsov District, Saint Petersburg, 198515 - País: Rússia
Empresa solicitante: BIOCADBRASIL Farmacêutica Ltda. - CNPJ: 15.700.887/0001-06 - Autorização de Funcionamento: 1.10.840-8 - Expediente(s): 2003501/17-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: bevacizumabe, rituximabe e trastuzumabe.

Empresa Fabricante: Lifecore Biomedical, LLC
Endereço: 3515 Lyman Boulevard Chaska, Minnesota 55318 - País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: EMS Sigma Pharma Ltda. - CNPJ: 00.923.140/0001-31 - Autorização de Funcionamento: 1.03.569-3 - Expediente(s): 2325641/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: hialuronato de sódio.
Empresa Fabricante: Shenzhen Techidow Pharmaceutical Co., Ltd
Endereço: nº 19, Gaoxinhongyi Road, Nanshan District, Shenzhen, Guangdong Province - País: República Popular da China
Empresa Solicitante: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. - CNPJ: 44.734.671/0001-31 - Autorização de Funcionamento: 1.00.298-1 - Expediente(s): 2325641/16-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: enoxaparina sodica.
Empresa Fabricante: Ukraine PJSC Indar
Endereço: 5 Zrushiuvaina Str - Kiev - País: Ucrânia
Empresa Solicitante: Fundação Baiana de Pesquisa Científica e Desenvolvimento Tecnológico, Fornecimento e Distribuição de Medicamentos - Bahiafarma - CNPJ: 13.078.518/0001-90 - Autorização de Funcionamento: 1.09.883-7 - Expediente(s): 2173067/17-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: insulina humana.
Empresa Fabricante: Ukraine PJSC Indar
Endereço: 5 Zrushiuvaina Str - Kiev - País: Ucrânia
Empresa Solicitante: Fundação Oswaldo Cruz - CNPJ: 33.781.055/0001-35 - Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3 - Expediente(s): 2329180/17-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: insulina humana.

RESOLUÇÃO-RE Nº 242, DE 31 DE JANEIRO DE 2018

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, 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 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.

MARCELO MARIO MATOS MOREIRA

ANEXO

EMPRESA: Farma Logística e armazéns gerais ltda - CNPJ: 04.019.475/0010-71 - AUTORIZ/MS: 1051509 - AE: 1233364
ENDEREÇO: Rodovia SC 486, km 4 s/n parte 1
MUNICÍPIO: ITAJAI - UF: SC - EXPEDIENTE(S): 1877485/17-7
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: AT DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EIRELI EPP - CNPJ: 12.664.453/0003-63 - AUTORIZ/MS: 1086600 - ENDEREÇO: ST SPLM CONJUNTO 9 LOT 2 LOJA
MUNICÍPIO: BRASÍLIA - UF: DF - EXPEDIENTE(S): 2136431/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 243, DE 31 DE JANEIRO DE 2018

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, 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 o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2015, 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.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 00012018020500092

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 stamps:
EMS Mau
208/222/224
B

005081

005147
Weg



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.	CNPJ: 68.949.239/0001-46
Endereço: Villegas 1320/1510, San Justo, Provincia de Buenos Aires	
Pais: 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 1407 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 Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0019-48
Endereço: Avenida Hugo Fumagalli, 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: Sanyal 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 0731929/15-2
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	CNPJ: 01.571.702/0001-98
Endereço: C-1 Sara Industrial Estate, Selaqui, Dehradun, Uttarakhand	
Pais: 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 1343057/15-2
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: Farma	CNPJ: 57.507.378/0003-65
Endereço: 10 rue Bouché Thomas, ZAC d'Orgefont, 49000 Angers Cedex	
Pais: 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.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Endereço: Chemin du Foriest, B-1420 - Braine l'Alleud	
Pais: 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	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Endereço: 4633 Merck Road, Wilson, North Carolina (NC) 27893	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp e 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	CNPJ: 09.058.502/0001-48
Endereço: Plot nº 4 - Phase IV, GIDC, Industrial Area, Panoli - 394116, Gujarat	
Pais: 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).	

Empresa Fabricante: Mylan Teoranta	CNPJ: 11.643.096/0001-22
Endereço: Unit 6 Casla Industrial Estate Casla, County Galway	
Pais: 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	

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 OPERATJON CENTER VIETNAM CO. LTD. - VIETNÁ
DISTRIBUIDOR : SONOVA AG - SUIÇA
DISTRIBUIDOR : Sonova Operations Center Vietnam Co. Ltd. - VIETNÁ
DISTRIBUIDOR : Sonova Hearing (Suzhou) Co. Ltd. - CHINA
DISTRIBUIDOR : Unitron Hearing - CANADA
DISTRIBUIDOR : PHONAK AG - SUIÇA
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING GMBH - SUIÇA
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
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

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	CNPJ: 33.051.491/0001-59
Endereço: Rue du Lycée, 45500 - Gien	
Pais: 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

(*) 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.

Novo Oca

(R)

A.
of
(S)
ff



main m.
Item 228
005083

005149

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO
SANITÁRIOS
GERÊNCIA-GERAL DE INSPEÇÃO
E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.192, DE 17 DE AGOSTO 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 Saneantes Domissanitários, resolve:

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa: Cinord Sueste Química LTDA-ME
CNPJ: 06.879.626/0001-04
Endereço: Rua Benedito da Costa, nº 20, Jardim Amélia
Município: Sorocaba - SP CEP: 14150-000
Autorização de Funcionamento: 3.03.301-4
Expediente(s): 0240294/17-7
Linha(s): Líquidos
Motivo: Não cumprimento ao estabelecido na Resolução
RDC nº 47/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.193, DE 17 DE AGOSTO 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 Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes, resolve:

Art. 1º Indefinir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes das empresas constantes no anexo.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa: Cosmefar Indústria e Comércio de Produtos Químicos Ltda.
CNPJ: 07.242.402/0001-41
Endereço: Av. Maria Elias Lisboa Santos, Qd. 05, Lt. 10 E

11. - Parque Industrial
Município: Aparecida de Goiânia - GO CEP: 74.993-530
Autorização de Funcionamento: 2.05.699-5
Expediente(s): 0809670/12-8 e 0811963/12-5
Linha(s): Líquidos e Semissólidos
Motivo: Não cumprimento ao estabelecido na Resolução
RDC nº 48/2013.

Empresa: Dell Cosméticos LTDA EPP
CNPJ: 10.142.622/0001-08
Endereço: Av. Napoléon Pongeluppe, 123 Jardim Morada do

Sol
Município: Araraquara - SP CEP: 14.810-429
Autorização de Funcionamento: 2.04.948-9
Expediente(s): 180975/10-0
Linha(s): Semissólidos
Motivo: Não cumprimento ao estabelecido na Resolução
RDC nº 48/2013.

Empresa: Toque das Foiticeiras Produtos Naturais LTDA-EPP
CNPJ: 28.584.043/0001-80
Endereço: Rua Clarimundo de Melo, 858 Quintino Bocaçu-va

Município: Rio de Janeiro - RJ CEP: 21.311-282
Autorização de Funcionamento: 2.00.933-0
Expediente(s): 0897664/13-3
Linha(s): Semissólidos
Motivo: Não cumprimento ao estabelecido na Resolução
RDC nº 48/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.206, DE 13 DE AGOSTO 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: MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA
LTDA - CNPJ: 17.440.261/0001-25 - AUTORIZ/MS: 1014621

ENDEREÇO: AVENIDA ROGÉLIA GALLARDO ALON-
SO, NÚMERO 650
MUNICÍPIO: AGUAÍ - UF: SP - EXPEDIENTE(S):
1310461/16-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO
DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos

EMPRESA: ELI LILLY DO BRASIL LTDA - CNPJ:
43.940.618/0001-44 - AUTORIZ/MS: 1012603
ENDEREÇO: AVENIDA MORUMBI, Nº 8264
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S):
0010398/17-5 - 0010406/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO
DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios) (Embalagem
secundária): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Prepara-
ção Asséptica

Produtos estéreis (Embalagem secundária): Soluções Paren-
terais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Paren-
terais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

Produtos estéreis (Citostóxicos) (Embalagem secundária): Pós
Liofilizados

EMPRESA: ELI LILLY DO BRASIL LTDA - CNPJ:
43.940.618/0001-44 - AUTORIZ/MS: 1012603
ENDEREÇO: AVENIDA MORUMBI, Nº 8264
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S):
0010406/17-0 - 0010398/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO
DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Com-
primidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: AUROBINDO PHARMA LI-
MITED - UNIDADE VI
ENDEREÇO: SURVEY NO. 329/39 E 329/47 - CHITKUL
VILLAGE, PATANCHERU MANDAL, MEDAK DISTRICT -
ANDHRA PRADESH - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0053

EMPRESA SOLICITANTE: AUROBINDO PHARMA IN-
DÚSTRIA FARMACÊUTICA LIMITADA - CNPJ:
04.301.884/0001-75
AUTORIZ/MS: 1051679 - EXPEDIENTE(S): 2565796/16-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO
DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Cefalosporínicos); Pós
com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: GLENMARK PHARMACEU-
TICALS LTD.
ENDEREÇO: VILLAGE KISHANPURA, BADDI - NALA-
GARH ROAD, TEHSIL NALAGARH, DISTT. SOLAN H.P. 174
101 - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0283

EMPRESA SOLICITANTE: GLENMARK FARMACÊUTI-
CA LTDA - CNPJ: 44.363.661/0001-57
AUTORIZ/MS: 1010130 - EXPEDIENTE(S): 0301083/17-0
- 0307657/17-1 0301166/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO
DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Suspensões

EMPRESA FABRICANTE: GLENMARK PHARMACEU-
TICALS LTD.
ENDEREÇO: VILLAGE KISHANPURA, BADDI - NALA-
GARH ROAD, TEHSIL NALAGARH, DISTT. SOLAN H.P. 174
101 - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0283

EMPRESA SOLICITANTE: GLENMARK FARMACÊUTI-
CA LTDA - CNPJ: 44.363.661/0001-57
AUTORIZ/MS: 1010130 - EXPEDIENTE(S): 0307657/17-1
- 0301166/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO
DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Com-
primidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: GLENMARK PHARMACEU-
TICALS LTD.
ENDEREÇO: VILLAGE KISHANPURA, BADDI - NALA-
GARH ROAD, TEHSIL NALAGARH, DISTT. SOLAN H.P. 174
101 - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0283

EMPRESA SOLICITANTE: GLENMARK FARMACÊUTI-
CA LTDA - CNPJ: 44.363.661/0001-57
AUTORIZ/MS: 1010130 - EXPEDIENTE(S): 0307657/17-1
- 0301166/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO
DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Com-
primidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: GLENMARK PHARMACEU-
TICALS LTD.
ENDEREÇO: VILLAGE KISHANPURA, BADDI - NALA-
GARH ROAD, TEHSIL NALAGARH, DISTT. SOLAN H.P. 174
101 - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0283

EMPRESA SOLICITANTE: GLENMARK FARMACÊUTI-
CA LTDA - CNPJ: 44.363.661/0001-57
AUTORIZ/MS: 1010130 - EXPEDIENTE(S): 0307657/17-1
- 0301166/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO
DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios): Pós Liofi-
lizados

EMPRESA FABRICANTE: ALPHAMED FORMULA-
TIONS PVT. LTD.
ENDEREÇO: SY. NO. 225, SAMPANBOLE VILLAGE,
SHAMIRPET MANDAL, RANGA REDDY DISTRICT, TELANGA
STATE - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.1216

EMPRESA SOLICITANTE: ASPEN PHARMA INDÚ-
STRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 02.433.631/0001-20
AUTORIZ/MS: 1037648 - EXPEDIENTE(S): 1552893/16-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO
DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Com-
primidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: BAXTER HEALTHCARE
CORPORATION
ENDEREÇO: STATE ROAD 3 KM. 142,5, GUAYAMA. -
PAÍS: PORTO RICO - CÓDIGO ÚNICO: A.0078

EMPRESA SOLICITANTE: BAXTER HOSPITALAR LT-
DA - CNPJ: 49.351.786/0001-80

Mynralis
228
B
\$

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
------	----------	-----------------------	------------------	----------	-------------	------------	----------------	-------------	----------

Nr. do Processo: 30/2018 Licitação: 9/2018 - PR Data da Homologação:

Fornecedor: 476 - Pontamed Farmacêutica Ltda.

5	04-06-1942	Amicacina 100 mg 2 ml inj. (50X1 - 50)	NOVA FARMA	AMP	1.600,000	0,0000	1,0400	1.664,00	Venceu
6	04-06-1943	Amicacina 250 mg 2 ml inj. (50X1 - 50)	TEUTO	AMP	300,000	0,0000	1,3890	416,70	Venceu
12	04-06-1955	Atropina 0,50 mg 1 ml inj. (100X1 - 100)	HYPOFARMA	AMP	550,000	0,0000	0,5900	324,50	Venceu
20	04-06-1967	Brometo de n- butilescopolamina + Dipirona 4 + 500 mg/ml 5 ml inj. (100X1 - 100)	FARMACE	AMP	6.200,000	0,0000	1,1400	7.068,00	Venceu
38	04-06-1891	Cilostazol 100 mg - compr. (2X15 - 30)	BIOLA-SANUS	UND	16.000,000	0,0000	0,4200	6.720,00	Venceu
48	04-06-2183	Cloreto de potássio 19,1 % 10 ml inj. (200X1 - 200)	SAMTEC	AMP	600,000	0,0000	0,1850	111,00	Venceu
59	46-01-0108	Cloridrato de Nortriptilina 75 mg - cáps (3X10 - 30)	RANBAXY	UND	8.100,000	0,0000	0,6170	4.997,70	Venceu
60	04-06-4311	Cloridrato de Ondansetrona 2mg/ml - inj 4ml (50X1 - 50)	HYPOFARMA	AMP	2.000,000	0,0000	0,6650	1.330,00	Venceu
77	04-06-1849	Dexametasona 0,1 mg/ml elixir 120 ml (60X1 - 60)	SOBRAL	FR	3.500,000	0,0000	1,2500	4.375,00	Venceu
79	04-06-2009	Dexametasona 2 mg 1 ml inj. (50X1 - 50)	FARMACE	AMP	6.000,000	0,0000	0,4050	2.430,00	Venceu
80	04-06-4212	Dexametasona 4mg comprimido. (20X10 - 200)	TEUTO	UND	18.000,000	0,0000	0,1500	2.700,00	Venceu
99	04-06-2041	Estrogênios conjugados 0,625 mg. c/28 compr. (28X1 - 28)	MABRA	CART	500,000	0,0000	24,0000	12.000,00	Venceu
121	04-06-1869	Heparina sódica 5000 UI/ml 5 ml inj. (25X1 - 25)	BLAU	AMP	300,000	0,0000	8,8500	2.655,00	Venceu
143	04-06-2220	Lidocaina 2% c/ vaso constritor 20 ml (25X1 - 25)	HYPOFARMA	AMP	300,000	0,0000	2,3480	704,40	Venceu
144	04-06-2296	Lidocaina 2% 30 g geléia (50X1 - 50)	BRAINFARMA	BISN	2.750,000	0,0000	1,9990	5.497,25	Venceu
162	04-06-2109	Nifedipina 10 mg compr. (15X30 - 450)	GEOLAB	UND	14.000,000	0,0000	0,0340	476,00	Venceu
164	04-06-1882	Nitrofurantoina 100 mg. cáps. (2X14 - 28)	BRAINFARMA	UND	23.000,000	0,0000	0,2450	5.635,00	Venceu
165	04-06-1883	Norepinefrina 4 mg - 4 ml amp. (50X1 - 50)	HIPOLABOR	AMP	100,000	0,0000	1,9670	196,70	Venceu
185	04-06-2140	Prednisona 5 mg - compr. (25X20 - 500)	VITAMEDIC	UND	38.200,000	0,0000	0,0700	2.674,00	Venceu

05 - min 1,260 → Damedí
 06 - min 3,827 → Damedí
 12 - min 1,216 → Anquemed

R\$ 1,050 (Hipolabor)
 R\$ 1,981 (")
 R\$ 0,599 (Blainiggl)

5 ⇒ mais apresentou CBP nem
 6 ⇒ mais apresentou Registro
 12 ⇒ " " "


0011085

ESTADO DO PARANÁ
CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE

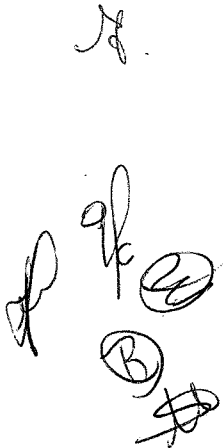
Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un. Med.	Qtde Cotada	Descto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<p>Nr. do Processo: 30/2018 Licitação: 9/2018 - PR Fornecedor: 476 - Pontamed Farmacêutica Ltda.</p>									
220	46-01-0156	Tramadol 50mg/ml - 2 ml inj. (60X1 - 60)	TEUTO	AMP	4.500,000	0,0000	0,5500	2.475,00	Venceu
					Total do Fornecedor			64.450,25	

Pato Branco, 24 de Abril de 2018.

005152


~~005086~~



www.pontamed.com.br
pontamed@pontamed.com.br
Fone: 42 2101-5151 | Fax: 42 2101-5168



Pontamed Farmacêutica Ltda.
Rua Franco Grilo, 374 | Fundos | Col. Dona Luiza
CEP 84045-320 | Ponta Grossa - PR
CNPJ: 02.816.696/0001-54
Insc. Estadual: 90180579-29

~~005087~~

005153
WJ

BOAS PRÁTICAS

PONTAMED
farmacêutica

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner, including a circled 'B' and a circled 'R'.

005089

005155
WJ



Sólidos não estéreis (Cefalosporínicos): Comprimidos; Póis Sólidos não estéreis (Penicilínicos): Comprimidos; Cápsulas; Póis

EMPRESA: LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1003707
ENDERECO: VP 7D QUADRA 13 - MODULO 11
MUNICIPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877369/17-9 - 1877366/17-4 - 1877393/17-1 - 1877418/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Produtos esteréis (Penicilínicos): Póis Liofilizados; Póis com Esterilização Terminal; Póis com Preparação Asséptica
Produtos esteréis: 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; Soluções com Preparação Asséptica; Produtos esteréis (Cefalosporínicos): Póis Liofilizados; Póis com Preparação Asséptica

EMPRESA: LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1003707
ENDERECO: VP 7D QUADRA 13 - MODULO 11
MUNICIPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877418/17-1 - 1877366/17-4 - 1877393/17-9 - 1877393/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não esteréis: Elixíres; Emulsões; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes

EMPRESA: CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - CNPJ: 44.754.671/0008-28 - AUTORIZAÇÃO: 1002981
ENDERECO: AVENIDA NOSSA SENHORA DE ASSUNCAO
MUNICIPIO: SAO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2089971/17-8
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Produtos esteréis: Emulsões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Emulsões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0008-80 - AUTORIZAÇÃO: 1000410
ENDERECO: RODOVIA CE 040, KM 10
MUNICIPIO: AQUIRAZ - UF: CE - EXPEDIENTE(S): 1849839/17-6 - 1849816/17-7
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não esteréis: Soluções (concentrados policetrolíticos para hemodiálise - CPHD)

EMPRESA: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0008-80 - AUTORIZAÇÃO: 1000410
ENDERECO: RODOVIA CE 040, KM 10
MUNICIPIO: AQUIRAZ - UF: CE - EXPEDIENTE(S): 1849839/17-7 - 1849839/17-6
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO 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
ENDERECO: EISENBAHNSTRASSE 2 - 4, 88085 LANGENARGEN - PAIS: ALEMANHA - CODIGO UNICO: A.0626
EMPRESA SOLICITANTE: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15
AUTORIZAÇÃO: 1070568 - EXPEDIENTE(S): 2090162/17-3
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Produtos esteréis (Embalagem primária): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: LABORATORIO INDUSTRIAL FARMACEUTICO LIFAR LTDA - CNPJ: 92.928.951/0001-43 - AUTORIZAÇÃO: 1000927
ENDERECO: RUA FREDERICO MENTZ, 1115
MUNICIPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1952168/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não esteréis: Emulsões; Soluções; Óleos

EMPRESA: LABORATORIO INDUSTRIAL FARMACEUTICO LIFAR LTDA - CNPJ: 92.928.951/0001-43 - AUTORIZAÇÃO: 1000927
ENDERECO: RUA FREDERICO MENTZ, 1115
MUNICIPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1952175/17-8
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos 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 - AUTORIZAÇÃO: 1065251 - AE: 1166575

ENDERECO: Setor de Amazonagem e Abastecimento Norte - SAAN Quadra 02, nº 575, Parte A
MUNICIPIO: BRASÍLIA - UF: DF - EXPEDIENTE(S): 0040412/18-8

CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE DISTRIBUICAO 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: 00.531.788/0023-24 - AUTORIZAÇÃO: 2200003
ENDERECO: AV. PRESIDENTE WILSON, 5874
MUNICIPIO: SAO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1952330/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais; Envasc

EMPRESA: Air Líquide Brasil Ltda - CNPJ: 00.531.788/0046-10 - AUTORIZAÇÃO: 2200003
ENDERECO: Avenida Mangueiros, 3331
MUNICIPIO: SERRA - UF: ES - EXPEDIENTE(S): 1952381/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais; Envasc

EMPRESA: VIDFARMA INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZAÇÃO: 1056202
ENDERECO: RODOVIA BR 232 KM 65 S/Nº
MUNICIPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120237/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não esteréis: Cremes; Geis; Pomadas

EMPRESA: VIDFARMA INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZAÇÃO: 1056202
ENDERECO: RODOVIA BR 232 KM 65 S/Nº
MUNICIPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120222/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não esteréis: Colatórios; Elixíres; Emulsões; Esmaltes; Líquidos; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes

EMPRESA: VIDFARMA INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZAÇÃO: 1056202
ENDERECO: RODOVIA BR 232 KM 65 S/Nº
MUNICIPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120172/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não esteréis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Cápsulas Moles; Sólidos não esteréis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA: INSTITUTO BIOCHIMICO INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 33.258.401/0001-03 - AUTORIZAÇÃO: 1000637
ENDERECO: RUA ANTONIO JOAO, PRÉDIOS 168, 194 e 218
MUNICIPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 1861906/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Produtos esteréis (Cefalosporínicos): Póis com Preparação Asséptica
Produtos esteréis (Carbapenémicos): Póis com Preparação Asséptica

EMPRESA: WHITE MARTINS GASES INDUSTRIAIS LTDA - CNPJ: 35.820.448/0018-84 - AUTORIZAÇÃO: 2200001
ENDERECO: SIA Sul QD 03 nº 1125
MUNICIPIO: GUARÁ - UF: DF - EXPEDIENTE(S): 1247177/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais

EMPRESA: White Martins Gases Industriais Ltda - CNPJ: 35.820.448/0034-48 - AUTORIZAÇÃO: 2200001
ENDERECO: RUA OSWALDO ARANHA, N.100
MUNICIPIO: LONDRINA - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 0003471/15-1

CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais

EMPRESA: Blau Farmacéutica S.A. - CNPJ: 58.430.828/0013-01 - AUTORIZAÇÃO: 1016377
ENDERECO: R. Adherbal Stressor, 84
MUNICIPIO: SAO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1686705/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Produtos esteréis: Póis Liofilizados; Póis com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica
Produtos esteréis (Penicilínicos): Póis com Preparação Asséptica
Produtos esteréis (Cefalosporínicos): Póis com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH
ENDERECO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAIS: ALEMANHA - CODIGO UNICO: A.0291
EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13
AUTORIZAÇÃO: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498956/17-5 - 1498990/17-5 - 1498938/17-7 - 1498956/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não esteréis (Embalagem secundária): Emplastos

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH
ENDERECO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAIS: ALEMANHA - CODIGO UNICO: A.0291
EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13
AUTORIZAÇÃO: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498956/17-5 - 1498990/17-5 - 1498938/17-7 - 1498956/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não esteréis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Comprimidos Revestidos; Cápsulas Sólidos não esteréis (Embalagem secundária): Adesivos

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH
ENDERECO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAIS: ALEMANHA - CODIGO UNICO: A.0291
EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13
AUTORIZAÇÃO: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498990/17-5 - 1498938/17-7 - 1498956/17-5 - 1498956/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não esteréis: Soluções

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH
ENDERECO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAIS: ALEMANHA - CODIGO UNICO: A.0291
EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13
AUTORIZAÇÃO: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498956/17-5 - 1498990/17-5 - 1498938/17-7 - 1498956/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Produtos esteréis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD
ENDERECO: 4303 KAISERAUGUST - PAIS: SUICA - CODIGO UNICO: A.0216
EMPRESA SOLICITANTE: FARMOQUÍMICA S/A - CNPJ: 33.349.473/0001-58
AUTORIZAÇÃO: 1003906 - EXPEDIENTE(S): 0027422/17-4
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não esteréis (Embalagem primária): Cápsulas Moles

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG

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

Contamed
Hypofarma

02 - 60 - 143 005156

005156
wg



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 MÓDULOS 56 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: MEDQUÍMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
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 Indefinir 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 4.350
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 atesta 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: Cirurgica Mais Produto Hospitalar Ltda.	ICNPJ: 63.701.051/0001-90
Endereço: Av. Paulo VI 22, Petrópolis	
Município: Manaus	UF: AM
Autorização de Funcionamento: 1.11216-1	Expediente(s): 1405199/16-1
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem	

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.	ICNPJ: 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 Vienna	
País: Áustria	
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.	ICNPJ: 36.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 0028316/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: betainterferona 1b (extração, fermentação e purificação do pool G-75)	
Empresa: Farmoquímica S/A	ICNPJ: 33.349.475/0003-10
Endereço: Rua Viúva Claudio, 300, Jacaré	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento: 1.00.390-6	Expediente(s): 1079426/15-3, 1079435/15-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: soluções, suspensões, suspensões acrosol e xaropes.
Semissólidos não estéreis: cremes, geis 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.	ICNPJ: 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: geis (granel)	

Empresa: Hypofarma - Instituto de Hipodermia e Farmácia Ltda.	ICNPJ: 17.174.657/0001-78
Endereço: Rua Dr. Irineu Marcellini 303, São Geraldo	
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, Bellaram, Madak Dist-502, 325, Telangana	
País: Índia	
Empresa solicitante: JC Pharma & Health Comércio, Exportação e Importação Ltda.	ICNPJ: 01.662.176/0001-71
Autorização de Funcionamento: 1.08.758-0	Expediente(s): 1889039/16-3
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 HIM, Bilekahalli, Bannerghatta Road, Bangalore - 560 076.	
País: Índia	
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	ICNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.05.764-8	Expediente(s): 1153556/16-3
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: Sanoft-Aventis Farmacêutica Ltda.	ICNPJ: 02.683.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.350-3	Expediente(s): 1145892/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel)	

Empresa: Novafarma Indústria Farmacêutica Ltda	ICNPJ: 06.629.745/0001-09
Endereço: Avenida Brasil Norte, 1255, Cidade Jardim	
Município: Anápolis	UF: GO
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: cetilsporfínicos: pós (com preparação asséptica)	
Produtos estéreis: carbapenêmicos: pós (com preparação asséptica)	
Produtos estéreis: penicilínicos: pós (com preparação asséptica)	

Handwritten signatures and initials, including a large 'B' and 'JF'.

Pentamed
 Farmace
 20-19 005157
 005157
 005157
 ISSN 1677-7042 23

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.425, DE 8 DE SETEMBRO 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 a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016 e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Deferir pleito de Alteração de Razão Social de 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: CIANO SOLUÇÕES AMBIENTAIS LTDA
 AUTORIZ/MS: 9.06281-3
 CNPJ: 15.581.636/0001-41
 PROCESSO: 25764.123741/2014-60 (2192714/16-6)
 ENDEREÇO: RUA HAROLDO DE AZEVEDO, S/N - LOT CLIMA BOM I QUADRA 23 LOTE 06 A 09
 BAIRRO: CLIMA BOM
 MUNICÍPIO: MACÉIO
 UF: AL
 CEP: 57.071-030
 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.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.426, DE 8 DE SETEMBRO 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 a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Deferir pleito de Alteração de Endereço de 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: MULTIBAN LOCAÇÕES DE BENS MÓVEIS LTDA - EPP
 AUTORIZ/MS: 9.05652-9
 CNPJ: 08.158.865/0001-92
 PROCESSO: 25741.224080/2013-15 (2177153/16-7)
 ENDEREÇO: RUA JUVENIL PARIZI TRENTO, Nº 10
 BAIRRO: JARDIM ELDORADO
 MUNICÍPIO: PALHOÇA
 UF: SC
 CEP: 88.133-533
 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, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteiras.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.427, 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 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 Sancionados Domissanitários, resolve:

Art. 1º Conceder à empresa constante no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Sancionados Domissanitários.

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: Indústria Farmacêutica Rho Química Ltda	CNPJ: 55.643.555/0001-43
Endereço: Avenida Tanari, 2590-2000 - Bairro Jardim Amico	
Município: São José do Rio Preto - UF: SP	CEP: 15.057-44
Autorização de Funcionamento: 3.01.320-1	Expediente(s): 1643313/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Sancionados Domissanitários	
LÍQUIDOS	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.428, 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 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

ANEXOS

Empresa: Brastar Indústria Química e Farmacêutica S/A	CNPJ: 05.161.609/0005-44
Endereço: Rua VPR 01, Quadra 2 A, Módulo 04, Dala	
Município: Anápolis - UF: GO	CEP: 73.032-300
Autorização de Funcionamento: 1.03.584-	Expediente(s): 11.895.421/0-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Citel Farmacêutica S.P.A.	
Endereço: Via Palmares, 26 A - Palma	
País: Itália	
Empresa solicitante: Clines Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.363.032/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-	Expediente(s): 1392390/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)	

Empresa: Cimed Indústria de Medicamentos Ltda	CNPJ: 02.814.497/0002-98
Endereço: Rua Comendador Rubens Storm, 2750 - Jardim Paraíso	
Município: Ponta Alegre - UF: MG	CEP: 37250-000
Autorização de Funcionamento: 1.04.581-	Expediente(s): 1362537/16-3 e 1362820/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Líquidos não estéreis: emulsões, loções, soluções, suspensões, xampus e xaropes. Semicólidos não estéreis: cremes, pomadas e géis.	

Empresa: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S/A	CNPJ: 61.082.426/0016-02
Endereço: VPR 1, Quadra 2-A, Módulo 5, Dala	
Município: Anápolis - UF: GO	CEP: 73132-020
Autorização de Funcionamento: 1.07.817-7	Expediente(s): 1201002/16-2, 1201493/16-1 e 1203085/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis pós. Semicólidos não estéreis cremes e pomadas. Líquidos não estéreis: soluções.	

Empresa: DFL Indústria e Comércio S/A	CNPJ: 33.112.665/0001-46
Endereço: Estrada do Guarecuic, 2029 - Javaliavania	
Município: Rio de Janeiro - UF: RJ	CEP: 22713-002
Autorização de Funcionamento: 1.04.177-	Expediente(s): 1329542/16-2 e 1329483/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Semicólidos não estéreis: géis.	

Empresa: Farmace Indústria Química Farmacêutica Cearense Ltda	CNPJ: 06.628.333/0001-40
Endereço: Avenida Dr. Antônio Lino Calhaz, Km 02, Sítio Barreiras	
Município: Barbalha - UF: CE	CEP: 63180-600
Autorização de Funcionamento: 1.01.055-	Expediente(s): 129458/16-3
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: Takeda Pharmaceutical Company Limited	
Endereço: 17-85 Jusuhamauchi 2 - chome, Yodogawa-ku - Osaka, 532-8686	
País: Japão	
Empresa solicitante: Abbvie Laboratórios do Brasil Ltda	CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-	Expediente(s): 1350058/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	

Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited	
Endereço: 17-85 Jusuhamauchi 2 - chome, Yodogawa-ku - Osaka, 532-8686	
País: Japão	
Empresa solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda	CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento: 1.09.884-	Expediente(s): 1372436/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.429, 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 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

ANEXOS

Empresa: Medcom Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 08.012.399/0001-73
Endereço: Avenida Leonado Malher, 1996, Praça 14 de Janeiro	
Município: Manaus - UF: AM	CEP: 69.020-070
Autorização de Funcionamento: 1.07.567-3	Expediente(s): 0672573/15-2
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos	

Empresa: UCH Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Endereço: Alameda Araxá, 3833 - Centro Empresarial Tupybar	
Município: Barueri - UF: SP	CEP: 06455-000
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-	Autorização Especial: 1.20.456-1
Expediente(s): 0253258/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos	

Handwritten signatures and initials, including a large signature on the right side and several circular stamps or initials at the bottom right.



005159
09

Rentamed
Santec

48

005093

Empresa Fabricante: Hameln Pharmaceutische GmbH	
Endereço: Langest Feld 13, 31789 - Hameln	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda	CNPJ: 07.898.671/0001-69
Autorização de Funcionamento: 1.06.076-1	Expediente(s): 2256249/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Wweih Lederle S.R.L.	
Endereço: Via Franco Gorgone, Zona Industrial 95100, Catania (CT)	
País: Itália	
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda	CNPJ: 46.070.868/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-0	Expediente(s): 2383360/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos esteréis: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Holostar Verpackungstechnik GmbH	
Endereço: Bahnhofsstrasse 18, 74429 - Sulzbach-Lautern	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Opem Representação, Importadores, Exportadores e Distribuidores Ltda	CNPJ: 38.909.503/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.02.748-7	Expediente(s): 0788991/14-7
Linha(s): Produtos esteréis	
Motivo: Em desacordo com o Art. 7º da RDC nº 39/2013, não cumpriu os artigos 11 (inciso X), 61, 126, 183, 338 e 369 (capit e § 2º) da RDC nº 17/2010, conforme notificação de exigência nº 2150225/16-1	

Empresa Fabricante: Lusomedicamentos Sociedade Técnica Farmacêutica S.A	
Endereço: Estrada Conselheiro Pedroso, nº 69-B, Onduz de Basso, 2730-055 Barcarena	
País: Portugal	
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	Expediente(s): 2426262/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: comprimidos (arred).	

Empresa Fabricante: Wweih Lederle S.R.L.	
Endereço: Via Franco Gorgone, Zona Industrial 95100, Catania (CT)	
País: Itália	
Empresa solicitante: Wweih Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 2483360/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos esteréis: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Produtos esteréis remolcáveis: pós liofilizados	

Empresa Fabricante: Novo Nordisk A/S	
Endereço: Novo Nordisk Park 2760 Måløv	
País: Dinamarca	
Empresa solicitante: Deans Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda	CNPJ: 11.082.398/0001-21
Autorização de Funcionamento: 1.08.759-3	Expediente(s): 0649224/15-1
Linha (s): Sólidos não esteréis: hormônios	
Motivo: Em desacordo com o Art. 7º da RDC nº 39/2013, não cumpriu os artigos 5º (inciso I), 165, 177, 201, 283 (inciso VI do § 3º), 204, 205 (incisos I a IV do § 1º, inciso I e II do § 2º e incisos I a III do § 3º), 297, 299 e 494 (incisos I a VII) da RDC nº 17/2010, conforme notificação de exigência nº 1210097/16-7	

Empresa Fabricante: Max Zeller Seibue AG	
Endereço: Seeblickstrasse, 4, 8590, Rommelsheim	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 60.659.463/0001-91
Autorização de Funcionamento: 1.00.573-9	Expediente(s): 0545772/14-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos	

Empresa Fabricante: Zentiva SaViK Uzinlen San. ve Tic. A.S.	
Endereço: Kütahkalan'ın Mahallesi, Merkez Sokak, No: 223/A 39780 Bıyıklıkar'ın Bulvarı, 05100, Kütahya	
País: Turquia	
Empresa solicitante: Medley Farmacêutica Ltda	CNPJ: 10.588.505/0067-97
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7	Expediente(s): 2368245/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: comprimidos e comprimidos revestidos	

Empresa Fabricante: Quilby Pharma S.A.	
Endereço: General Vilas 1510 - San Justo, Provincia de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa Solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.569/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 0111831/12-5
Linha(s): Produtos esteréis: citotóxicos	
Motivo: Em atendimento ao § 1º de Art. 8º da RDC nº 39/2013	

Empresa Fabricante: Medisor Laboratorios Pvt. Ltd.	
Endereço: 344/345, Kundam Industrial Estate, Kundaim, Goa	
País: Índia	
Empresa solicitante: Glenmark Farmacêutica Ltda	CNPJ: 44.363.661/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.613-0	Expediente(s): 2273361/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Líquidos não esteréis: soluções parenterais	

RESOLUÇÃO - RE Nº 899, 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 de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indefereir 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: Pierre Fabre Medicament Production (API 2)	
Endereço: St. Cheval de Mazerolles 64320, Idren	
País: França	
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	Expediente(s): 2193107/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos esteréis: soluções parenterais: pós liofilizados	

Empresa Fabricante: Bioproforma S.A.	
Endereço: Trazada 1270, Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa Solicitante: Laboratorios Bago do Brasil S/A	CNPJ: 04.748.181/0009-47
Autorização de Funcionamento: 1.05.626-4	Expediente(s): 603294/16-6
Linha(s): Produtos esteréis	
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda		CNPJ: 35.820.448/0014-84
Endereço: Lote 1145 SIA Trecho 3/4, SIA Sul		
Município: Brasília		UF: DF
CEP: 71200-030		
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 1125866/14-7	
Linha(s): Gases Medicinais		
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 69/2008: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Gases Medicinais em relação ao item 8.1 do seu anexo.		

Empresa: Santec Biotecnologia Limitada		CNPJ: 04.459.117/0001-99
Endereço: Rua General Augusto Soares dos Santos, 465, Lagoinha		
Município: Ribeirão Preto		UF: SP
CEP: 14095-240		
Autorização de Funcionamento: 1.05.592-6	Expediente(s): 0604498/12-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos		
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).		

RESOLUÇÃO - RE Nº 900, DE 31 DE MARÇO 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 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 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.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

ME	EMPRESA: RJB - CONTROLE DE PRAGAS LTDA -
	ENDEREÇO: AV ATAÍDE TEIVE, Nº 1551 - SALA A
	BAIRRO: CENTRAL
	MUNICÍPIO: MACAPÁ
	UF: AP
	CEP: 68.900-095
	CNPJ: 24.395.236/0001-32
	PROCESSO: 25762,152931/2017-83 (EXP. 0457384/17-6)
	AUTORIZAÇÃO: 9,07918-1
	ÁREA: PAF
	ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou
	desratização de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteiras,
	aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados,
	aeroportos, posto de fronteiras e recintos alfandegados.
	EMPRESA: M BEZERRA DEDETIZAÇÕES E SERVIÇOS
- ME	ENDEREÇO: R DOS IMIGRANTES (CJ A POTENGI), Nº
	815 - LOTE 01, QUADRA B
	BAIRRO: PAJUÇARA

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

005160

UG

Rentamedia

Rambosi

59

005160



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 Burtt Road, Andover, Massachusetts (MA) 01810
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda
CNPJ: 46.070.868/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-5
Expediente(s): 2188387/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfanonacog 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(s): 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, Mittaram Mandal, 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: Lanitidina

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: Oceanus 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 Bampaio, 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): 1336619/16-3
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: Aesica 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 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

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

Pontamed

005161
Ug

Sobral

ff

005195



ANEXO

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.
Endereço: 770 Summerville Pike, West Point, Pennsylvania (PA) 19486
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): 1314102/16-3; 1314175/16-9; 1314180/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insunsumos farmacêuticos ativos biológicos: antígenos recombinantes do papilomavírus humano tipos 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 e 58; vírus do sarampo atenuado; vírus da caxumba atenuado; vírus da rubéola atenuado; polissacarídeos pneumocócicos dos sorotipos 1, 2, 3, 4, 5, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 17F, 18C, 19A, 19F, 20, 22F, 23F e 33 F; vírus da varicela atenuado; antígeno da hepatite B recombinante; vírus da hepatite A inativado e purificado; vírus da varicela atenuado; vírus do herpes zoster atenuado; reacomplamento do rotavírus atenuado tipos G1, G2, G3, G4 e P1A[8]
Produtos estéreis: pós liofilizados; soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica); soluções (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).
Sólidos não estéreis: cápsulas e granulados.

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Eisenbahnstrasse 2 - 4, 89085 Langenargen
País: Alemanha
Empresa solicitante: Octapharma Brasil Ltda. CNPJ: 02.552.927/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.03.971-2 Expediente(s): 1228147/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

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

ANEXO

Empresa Fabricante: Genentech, Inc
Endereço: 1 DNA Way, South San Francisco, CA 94080 - 4990
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 1018515/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insunsumo farmacêutico ativo biológico: rambuzimabe

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

ANEXO

Empresa Fabricante: AstraZeneca Pharmaceuticals LP
Endereço: Highway 62 East, Mount Vernon, Indiana (IN) 47620
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Fundação Osvaldo Cruz CNPJ: 33.781.055/0001-55
Autorização de Funcionamento: 1.01.462-5 Expediente(s): 1882456/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas

Empresa: Distribuidora Amarel Ltda. CNPJ: 21.759.758/0001-88
Endereço: Rua Luis Guilherme da Silva, 1901, Centro Industrial Coronel Jovelino Rabelo
Município: Divinópolis UF: MG CEP: 35502-284
Autorização de Funcionamento: 1.03.647-4 Expediente(s): 1059701/15-8, 1059722/15-1 e 1059740/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos e pós
Semissólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas
Líquidos não estéreis: emulsões, óleos, soluções, suspensões e xaropes

Empresa Fabricante: MSN Laboratories Private Limited (Formulations Division)
Endereço: Plot No. 42, Anrich Industrial Estate, Bollaram, Medak Dist-502 325, Telangana
País: Índia

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.m.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016090500063

Empresa solicitante: Instituto Biochimico Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.258.401/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7 Expediente(s): 1730582/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados

Empresa Fabricante: Novartis Consumer Health Inc.
Endereço: 10401 Highway 6, Lincoln, Nebraska (NE) 68517
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 1301463/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos

Empresa Fabricante: Novartis Pharma Stem AG
Endereço: Schaffhauserstrasse, 4332 Stein
País: Suíça
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.433.651/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expediente(s): 1256921/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos

Empresa: Theodoro F. Sobral & Cia Ltda. CNPJ: 06.597.801/0001-62
Endereço: Rua Bento Leão, 25, Centro
Município: Florianópolis UF: SC CEP: 64800-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.963-6 Expediente(s): 1089970/15-7, 1089879/15-4 e 1089866/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas
Líquidos não estéreis: soluções, emulsões, soluções, suspensões e xaropes

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 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

Empresa: Laboratório Cangeri Ltda. CNPJ: 92.751.965/0001-34
Endereço: Rua Conselheiro Travassos, 318, São Geraldo
Município: Porto Alegre UF: RS CEP: 90230-140
Autorização de Funcionamento: 1.00.774-3 Expediente(s): 0462832/12-2
Linha(s): Líquidos não estéreis
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.

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

ANEXO

Empresa: Cimed Indústria de Medicamentos Ltda. CNPJ: 02.814.497/0002-98
Endereço: Rua Coronel Amauado Rubens Storino, 2750 - Jardim Paraito
Município: Pouso Alegre UF: MG CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.04.381-0 Expediente(s): 1362801/16-1 e 1362494/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós
Sólidos não estéreis: penicilínicos, cápsulas e pós

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.

005162

ag

Pentamed
maquia

99

005096



Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 1184450/16-1 e 1184455/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis: pomelínicos, comprimidos, revestidos e pós	
Produtos estéreis: penicilinas, pós liofilizados e s/s (com preparação asséptica)	

Empresa Fabricante: Sandoz GmbH - RTP Schaffhausen	
Endereço: Biochimiestrasse 18, A-6346 Langkamlen	
Pais: Áustria	
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A	CNPJ: 56.994.503/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.09.008-2	Expediente(s): 0732481/13-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estéreis: s/s (com preparação asséptica)	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.660, DE 30 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

ANEXOS

Empresa: Dimensão Distribuidora de Medicamentos Ltda. - ME	CNPJ: 02.956.130/0001-28
Endereço: Avenida Industrial Cel. Marins, 1203, Pro XII	
Município: Teresina	UF: PI
CEP: 64019-825	
Autorização de Funcionamento: 1.08.819-1	Autorização Especial: 1.22.854-7
Expediente(s): 1035912/13-0	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem	
Medicamentos	

Empresa: Distribuidora de Medicamentos Máximus Farol - EPP	CNPJ: 08.563.277/0001-34
Endereço: Rua Polar, 53 - Quadra 17, Rocante dos Vinhos	
Município: São Luis	UF: MA
CEP: 65070-410	
Autorização de Funcionamento: 1.11.870-8	Autorização Especial: 1.22.222-3
Expediente(s): 109364/14-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem	
Medicamentos	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.661, DE 30 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

ANEXOS

Empresa Fabricante: Alkermes Inc	
Endereço: 265 Olmsted Circle, Wilmington - Ohio	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.256-1	Expediente(s): 1515186/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estéreis (granul): pós (com preparação asséptica)	

Empresa Fabricante: Arena Pharmaceuticals GmbH	
Endereço: Untere Brühlstrasse 4, 4800 Zofingen	
Pais: Suíça	
Empresa solicitante: Eisai Laboratórios Ltda	CNPJ: 08.416.362/0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.07.310-4	Expediente(s): 1451265/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos	

Empresa Fabricante: Catalent Argentina S.A.I.C	
Endereço: Avenida Márquez Nº. 654/91, Lavalle Nº. 8110/8186, Congreso Nº. 8161 y Honduras Nº. 760 - Villa Loma Hermosa - Partido de Tres de Febrero, Provincia de Buenos Aires	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016100300055

Pais: Argentina	
Empresa solicitante: Johnson & Johnson Industrial Ltda	CNPJ: 59.748.988/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.05.721-1	Expediente: 0184859/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granul)	

Empresa Fabricante: Glaxo Wellcome Production	
Endereço: 23, rue Lavoisier, Zone Industrielle n° 2, 27000 Evreux	
Pais: França	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 1203258/16-7 e 1203224/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Líquidos não estéreis: suspensões aerossóis	

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Inc	
Endereço: 7333 Mississauga Road, Mississauga, Ontario L5N 6L4	
Pais: Canadá	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 1184327/16-6 e 1184505/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granul) e comprimidos revestidos	
Líquidos não estéreis: soluções e suspensões	

Empresa Fabricante: Glaxosmithkline Manufacturing S.p.A	
Endereço: Via A. Fleming, 2 - 37135 Verona (VR)	
Pais: Itália	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 1243875/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estéreis: cefalosporínicos, Pós (com preparação asséptica)	

Empresa: Laboratório Paudi Oliveira Ltda	CNPJ: 33.026.055/0001-20
Endereço: Rua Simões da Mota, 57, Tunapu	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
CEP: 21540-100	
Autorização de Funcionamento: 1.00.145-3	Expediente(s): 2282278/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Líquidos não estéreis: óleos, soluções e suspensões	

Empresa Fabricante: Laboratorios IMA S.A.I.C.	
Endereço: Palma 2862, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
Pais: Argentina	
Empresa solicitante: Chemicaltech Importação, Exportação e Comércio de Produtos Médicos, Farmacêuticos e Hospitalares Ltda	CNPJ: 03.959.540/0001-95
Autorização de Funcionamento: 1.04.932-4	Expediente(s): 2313498/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estéreis: citotóxicos (granul): pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)	

Empresa: LBS Laborasa Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 55.227.789/0001-00
Endereço: Rua Costa Barros, 2880, Parque São Lucas	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 03210-001	
Autorização de Funcionamento: 1.01.796-5	Expediente(s): 2298447/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Líquidos não estéreis: soluções	

Empresa: Mabra Farmacêutica Ltda	CNPJ: 09.545.589/0001-88
Endereço: Rodovia BR 153, Km 5,5 Bloco A, Bairro Zona Rural	
Município: Goiânia	UF: GO
CEP: 74675-090	
Autorização de Funcionamento: 1.07.794-7	Expediente(s): 0828591/15-8 e 0828843/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos	
Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)	

Empresa Fabricante: Pfizer Canada Inc	
Endereço: 1025 Marcel-Laurin Boulevard, St. Laurent, Quebec	
Pais: Canadá	
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 1365824/16-7 e 1367314/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Semissólidos não estéreis hormonais: cremes	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos	

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.

005166
 Rentamed
 Guelab
 162 005100



COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL;
 PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS: -

EMPRESA: FARMACIA E DROGARIA CAMPOBRAS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA MATOS LEAO 403
 BAIRRO: CENTRO CEP: 86860000 - JARDIM ALEGRE/PR
 CNPJ: 85.516.482/0016-76
 PROCESSO: 25351.540069/2016-98 AUTORIZ/MS: 7.49131.7
 ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL;
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS: -
 FRAÇÃOAMENTO: -
 PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS: -

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.344, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, 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 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.

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

EMPRESA: G W MANIPULAÇÃO FARMACÊUTICA LTDA ME
 ENDEREÇO: R OSWALDO CRUZ, 1200
 BAIRRO: CENTRO CEP: 83601150 - CAMPO LARGO/PR
 CNPJ: 05.043.205/0001-78
 PROCESSO: 25351.052958/2015-11 AUTORIZ/MS: 1.13553.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.346, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, 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.

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 29, 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.

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

Empresa Fabricante: Kern Pharma SL	
Endereço: Poligon Industrial Colón II, Venus, 72 - 08228 Terrassa (Barcelona)	
País: Espanha	
Empresa solicitante: Farofarma Laboratórios S.A.	CNPJ: 61.199.096/0001-97
Autorização de Funcionamento: 1.03.043-2	Expediente(s): 1798733/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa: Geolab Indústria Farmacêutica S/A		CNPJ: 03.485.572/0001-04
Endereço: Vila Primária IB, Quadra 08-B, Lotes 01 A 08 N.º, S/Nº Bairro: DAIA		
Município: Anápolis	UF: GO	CEP: 75133-600
Autorização de Funcionamento: 1.05.423-2		
Expediente(s): 1970396/16-1; 1970496/16-8		
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, pós e pós efervescentes.		
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.349, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, 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;

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.

MARCELO VOGLER DE MORAES

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016121900056

EMPRESA: FLAVIO AUGUSTO TEMPORIM CHIARARI - ME
 ENDEREÇO: AV. 09 DE JULHO, 198
 BAIRRO: CENTRO CEP: 17930000 - TUPI PAULISTA/SP
 CNPJ: 08.690.668/0001-10
 PROCESSO: 25351.616085/2013-16 AUTORIZ/MS: 1.40210.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: MONTEMÓR & CARVALHO COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA-ME
 ENDEREÇO: QUADRA 404 SUL AVENIDA LO II LOTE 12 S/N sala 04
 BAIRRO: PLANO DIRETOR SUL CEP: 77021640 - PALMAS/TO
 CNPJ: 16.613.677/0001-35
 PROCESSO: 25351.387978/2015-19 AUTORIZ/MS: 1.14221.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.345, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes do 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.

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

EMPRESA: FRANCK BORGES XAVIER me
 ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE VARGAS 588
 BAIRRO: CENTRO CEP: 96180000 - CAMAQUÁ/RS
 CNPJ: 23.890.879/0001-90
 PROCESSO: 25351.533789/2016-05 AUTORIZ/MS: 1.16061.5
 ATIVIDADE/CLASSE

MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: T.&W FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - ME
 ENDEREÇO: AVENIDA FERNANDES DA CUNHA, N 382
 BAIRRO: MARES CEP: 40445201 - SALVADOR/BA
 CNPJ: 19.118.127/0001-38
 PROCESSO: 25351.493386/2016-16 AUTORIZ/MS: 1.16066.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: MEDIDA EXATA PATOS COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA DR PEDRO FIRMINO, 86
 BAIRRO: centro CEP: 58700070 - PATOS/PB
 CNPJ: 26.127.680/0001-00
 PROCESSO: 25351.545263/2016-60 AUTORIZ/MS: 1.16069.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: BIOERVAS FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA VALENCIO SOARES RODRIGUES, Nº89 - SALA 03
 BAIRRO: CENTRO CEP: 06730000 - VARGEM GRANDE PAULISTA/SP
 CNPJ: 01.590.219/0005-84
 PROCESSO: 25351.545261/2016-71 AUTORIZ/MS: 1.16068.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: AMÊNDOA DOCE FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: RUA BORGES DE MEDEIROS, Nº 654, 1º ANDAR
 BAIRRO: CENTRO CEP: 95020310 - CAXIAS DO SUL/RS
 CNPJ: 06.297.697/0001-90
 PROCESSO: 25351.506410/2016-86 AUTORIZ/MS: 1.16070.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

ANEXO

Empresa Fabricante: Astrazenca UK Limited	
Endereço: Silk Road Business Park, Macclesfield, SK10 2NA	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Astrazenca do Brasil Ltda.	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	Expediente(s): 1971883/16-7 e 1971924/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária e secundária).	
Produtos estéreis: implantes	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Bayer de México, S.A. de C.V.	
Endereço: Ojo de Agua S/N, C.P. 94450, Mpio. Istaceozquitan, Orizaba, Veracruz	
País: México	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 1799031/16-9 e 1799034/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.	
Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Catalent France Beinheim SA	
Endereço: 74, rue Principale - Beinheim	
País: França	
Empresa solicitante: Pharlab Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 02.501.297/0001-02
Autorização de Funcionamento: 1.04.107-5	Expediente(s): 0426595/15-5 e 1748041/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granel).	

Empresa Fabricante: H. Lundbeck A/S	
Endereço: Østlillevej 9, DK-2500 Copenhagen - Valby	
País: Dinamarca	
Empresa solicitante: Lundbeck Brasil Ltda.	CNPJ: 04.522.609/0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.00.475-0	Expediente(s): 1396469/16-1 e 1397322/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
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]

005167

ucj

005101



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 (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Produtos Roche Químicos e Farmacéuticos S.A., Rodovia BR 153, KM 42 - Parte C, Parque Calixtópolis, Anápolis, GO, 75135-040, 1.00.100-4, 1.21.610-7, 1204596/16-9)

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 (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Air Líquide Brasil Ltda, Avenida Thiago Antunes Teixeira, 14/15 - Bela Vista, Pálhoca, SC, 88132-717, 2.20.000-3, 1127580/14-4)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Air Líquide Brasil Ltda, ST. STRC, Trecho 2, Conjunto E, Lote 1 - Zona Industrial, Brasília, DF, 71225-526, 2.20.000-3, 1127532/14-4)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (ASOFARMA S.A.I. y C, Conesa Nº 4261, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina, Zodiac Produtos Farmacéuticos S.A., 0948089/14-7)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Balkanpharma-Dupnitsa AD, 3 Samokovsko Shosse Str Dupnitsa 2600, Bulgária, Actavis Farmacéutica Ltda, 33150764/0001-12)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Bipso GmbH, Robert-Gervig-Str. 4, 78224 Singen, Alemanha, Bracco Imaging do Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda, 1213189/16-0)

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

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Bristol-Myers Squibb Manufacturing Company, State Road nº 3, Km 77.5, Humacao, Puerto Rico (PR) 00791, Estados Unidos da América, Laboratórios Pfizer Ltda, 46.070.868/0001-69)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Emcure Pharmaceuticals Limited, Plot No. P-2, Phase II, I.T.B.T. Park, M.I.D.C. Hinjwadi, Pune 411057, Maharashtra State, Índia, Sandoz do Brasil Indústria Farmacéutica Ltda, 61.286.647/0001-16)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Hospira, Inc., Highway 301 North, Rocky Mount, North Carolina (NC) 27801, Estados Unidos da América, Hospira Produtos Hospitalares Ltda, 06.283.144/0001-89)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Jubilant HollisterStier LLC, 3525 North Regal Street, Spokane, Washington (WA) 99207, Estados Unidos da América, Biomarin Brasil Farmacéutica Ltda, 08.002.360/0001-34)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Laboratoire Chimieau - Vouvray, 93 Route de Monnaie, 37210, Vouvray, França, Teva Farmacéutica Ltda, 05.333.542/0001-08)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Laboratório Globo Ltda, Rodovia MG 424, Km 58, Fazenda Perobas, São José da Lapa, MG, 33350-000)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Nateco Pharma Limited, Kothur, Mahabubnagar District, Telangana, Índia, Natecofarma do Brasil Ltda, 08.157.293/0001-27)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Palfcon Manufacturing Services, LLC, 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC) 27834, Estados Unidos da América, EMS Sigma Pharma Ltda, 00.923.140/0001-31)

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.

005168

WJ

Pontamed
Hipolabor

165

005102



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 (granul): 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: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 1185084/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).

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: 44.241.936/0001-57
Endereço: Av. Francisco Samuel Lucchesi Filho, 1.039, Penha
Município: Bragança Paulista UF: SP CEP: 12929-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.174-0 Expediente(s): 0796657/14-1 e 0796685/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.
Líquidos não estéreis: emulsões e soluções.

Empresa: Hipolabor Farmacêutica Ltda. CNPJ: 19.570.720/0001-10
Endereço: Rodovia BR 262, Km 12,5, Borges
Município: Sabará UF: MG CEP: 34735-010
Autorização de Funcionamento: 1.01.343-0 Expediente(s): 1181362/15-8, 1180970/16-3 e 1180831/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.
Semissólidos não estéreis: cremes e géis.
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
Produtos estóros: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/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 Fornaci, 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): 0574825/15-5
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 § 2º 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, 228 (inciso V do § 2º), 244, 247, 255, 256, 259, 263, 285 (inciso I do § 3º), 302, 303, 304, 305, 579, 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 xampus.
Produtos estéreis: embalagem secundária.

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

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

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

005169

Ug

Pontamed

Vitamedic

195

005103



ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: FORÇA VIVA HOMEOPATIA LTDA ME
ENDERECO: Avenida das Américas 3555 bloco 1 loja H
BAIRRO: BARRA DA TIJUCA CEP: 22631003 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 30.992.499/0001-21
PROCESSO: 25351.714813/2017-88
AUTORIZ/MS: 1.17334-5

EMPRESA: ZOE FARMACIA DE MANIPULACAO E HOMEOPATIA LTDA - ME
ENDERECO: AV PRESIDENTE CASTELO BRANCO, 66, LOJA 103
BAIRRO: Centro CEP: 28800000 - RIO BONITO/RJ
CNPJ: 17.951.145/0002-51
PROCESSO: 25351.731846/2017-92
AUTORIZ/MS: 1.17350-0

RESOLUÇÃO-RE Nº 593, DE 8 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:
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: CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - CNPJ: 18.676.762/0001-78 - AUTORIZ/MS: 1099877
ENDERECO: AL ALDO LUPO, Nº 1200
MUNICIPIO: AMÉRICO BRASILENSE - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1850790/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 30.222.814/0001-31 - AUTORIZ/MS: 1003923
ENDERECO: Rua VPR 01 Quadra 2A Módulo 01
MUNICIPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1308754/17-1 - 1308735/17-5 1308776/17-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Elixíres, Emulsões; Soluções: Suspensões; Xampus, Xaropes

EMPRESA: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 30.222.814/0001-31 - AUTORIZ/MS: 1003923
ENDERECO: Rua VPR 01 Quadra 2A Módulo 01
MUNICIPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1308735/17-5 - 1308754/17-1 1308776/17-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes, Géis; Pomadas

EMPRESA: VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 30.222.814/0001-31 - AUTORIZ/MS: 1003923
ENDERECO: Rua VPR 01 Quadra 2A Módulo 01
MUNICIPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1308776/17-2 - 1308754/17-1 1308735/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: DELPHARM HUNINGUE SAS
ENDERECO: 26 RUE DE LA CHAPELLE, 68130 HUNINGUE - PAIS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0864
EMPRESA SOLICITANTE: NOVARTIS BIOTECNICIAS S.A - CNPJ: 56.994.502/0001-30
AUTORIZ/MS: 1000685 - EXPEDIENTE(S): 1968832/17-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções, Suspensões; Líquidos não estéreis (Hormônios): Soluções

RESOLUÇÃO-RE Nº 594, DE 8 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:
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: CIAMED - DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 05.782.733/0001-49 - AUTORIZ/MS: 1057853 - AE: 1214995
ENDERECO: RUA SEVERINO AUGUSTO PRETTO, Nº 560
MUNICIPIO: ENCANTADO - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1897555/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.015/0006-49 - AUTORIZ/MS: - AE: 1229741
ENDERECO: AVENIDA TANNER DE MELO, 0, QD 10, LT 4, GALPÃO A
MUNICIPIO: APARECIDA DE GOIÂNIA - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1626892/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 595, DE 8 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 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: SOMA/PR COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 00.656.468/0001-39 - AUTORIZ/MS: 1044466 - AE: 1103263
ENDERECO: R ANITA RIBAS, 410
MUNICIPIO: CURITIBA - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 1049091/17-4
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: COMED - PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 03.296.379/0001-17 - AUTORIZ/MS: 1054644 - AE: 1120454
ENDERECO: RUA PAULINA MARIA MENDONÇA, 801
MUNICIPIO: MACEIO - UF: AL - EXPEDIENTE(S): 1862070/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: AMAZÔNIA DISTRIBUIDORA EIRELI - EPP - CNPJ: 04.564.165/0001-47 - AUTORIZ/MS: 1123971 - AE: 1123985
ENDERECO: AVENIDA PRESIDENTE MEDICE, 1034
MUNICIPIO: TIMON - UF: MA - EXPEDIENTE(S): 1968759/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: FERNAMED LTDA - EPP - CNPJ: 04.759.433/0001-86 - AUTORIZ/MS: 1131625 - AE: 1211297
ENDERECO: RUA CASSIANO JORGE FERNANDES Nº 2058
MUNICIPIO: CASCAVEL - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 2103640/17-3
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: A L. COMERCIO E SERVICOS LTDA - ME - CNPJ: 10.980.954/0001-61 - AUTORIZ/MS: 1136224 - AE: 1155053
ENDERECO: R MARIO COSTA, Nº 189
MUNICIPIO: CASIMIRO DE ABREU - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 0897713/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: INVICTOS DISTRIBUIDORA EIRELI - EPP - CNPJ: 14.912.935/0001-60 - AUTORIZ/MS: 1123098 - AE: 1123100
ENDERECO: RUA LOURIVAL DE MENDES RAMOS, 17
MUNICIPIO: CASIMIRO DE ABREU - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 0149601/15-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: DIHOL DISTRIBUIDORA HOSPITALAR LTDA - CNPJ: 26.792.580/0001-90 - AUTORIZ/MS: 1117383 - AE: 1117370
ENDERECO: AV OITO DE ABRIL Nº 1610 - LOTJD INDEPENDENCIA REGAO OESTE
MUNICIPIO: CUIABA - UF: MT - EXPEDIENTE(S): 557482/09-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: DENTAL CENTRO OESTE LTDA - CNPJ: 36.900.926/0001-80 - AUTORIZ/MS: 1064780 - AE: 1217195
ENDERECO: RUA PROFESSOR JOAO FELIX, Nº 635
MUNICIPIO: CUIABA - UF: MT - EXPEDIENTE(S): 530445/09-8
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: LABORÁTORIOS LIBRA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 94.869.054/0001-31 - AUTORIZ/MS: 1020691
ENDERECO: AVENIDA CAIRU, Nº 750
MUNICIPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 0577828/13-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 596, DE 8 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 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: IBF - INDUSTRIA BRASILEIRA DE FARMOQUÍMICOS S.A. - CNPJ: 14.864.868/0001-44 - AUTORIZ/MS: 1130309
ENDERECO: Avenida José de Abbas Casseb, 376
MUNICIPIO: SÃO JOSE DO RIO PRETO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0637462/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: ASTRAZENCA DUNKERQUE PRODUCTION
ENDERECO: 224 AVENUE DE LA DORDOGNE, 59640 DUNKERQUE - PAIS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0049
EMPRESA SOLICITANTE: ASTRAZENCA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 60.318.797/0001-00
AUTORIZ/MS: 1016181 - EXPEDIENTE(S): 1455903/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Suspensões Acrossóis

EMPRESA FABRICANTE: INTAS PHARMACEUTICALS LIMITED
ENDERECO: PLOT Nº 457 & 458, VILLAGE MATODA BAVLA ROAD, TAL - SANAND - 382 210, DIST: AHMEDABAD, GUJARAT STATE - PAIS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0518
EMPRESA SOLICITANTE: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A - CNPJ: 05.161.069/0001-10
AUTORIZ/MS: 1055849 - EXPEDIENTE(S): 1914597/17-7
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos

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

www.pontamed.com.br
pontamed@pontamed.com.br
Fone: 42 2101-5151 | Fax: 42 2101-5168



Pontamed Farmacêutica Ltda.
Rua Franco Grilo, 374 | Fundos | Col. Dona Luiza
CEP 84045-320 | Ponta Grossa - PR
CNPJ: 02.816.696/0001-54
Insc. Estadual: 90180579-29

005170

ay

~~005104~~

REGISTROS

PONTAMED

farmacêutica

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner, including a large signature, a circled '20', a circled '21', and a circled '22'.

005105

Rentamed.

005171

acj

20

Ministério da Saúde

Agência Nacional de Vigilância Sanitária
www.anvisa.gov.br

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : butilbrometo de escopolamina + dipirona sódica

Nome da Empresa:	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA		
CNPJ:	06.628.333/0001-46	Autorização:	1010851
Nome Comercial:	butilbrometo de escopolamina + dipirona sódica		
Categoria:	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS-ASSOC MEDICAMENTOSAS		
Registro:	110850026		
Processo:	25351.283848/2004-47		
Vencimento do Registro:	04/2020		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG + 500 MG/ML SOL INJ CX 3 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	12/04/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1108500260017/
Princípio Ativo:	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA / DIPIRONA		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG + 500 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	12/04/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1108500260025/
Princípio Ativo:	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA / DIPIRONA		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG + 500 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	12/04/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1108500260033 /
Princípio Ativo:	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA / DIPIRONA		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

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]

~~005106~~

005172

CUI

Pontamed

38

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLAUDIC

Nome da Empresa	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	49.475.833/0001-06	Autorização	1.00.974-4
Nome Comercial	CLAUDIC		
Classe Terapêutica	ANTITROMBOTICO		
Registro	109740174		
Processo	25351.202959/2002-07		
Vencimento do Registro	05/2018		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	1	06/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1097401740011
Princípio Ativo	CILOSTAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		

B.

005173

~~005107~~

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
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	06/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1097401740021
Princípio Ativo	CILOSTAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

005174

WJ

~~005108~~

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	3	06/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1097401740038
Princípio Ativo	CILOSTAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

WJ

②

③

WJ

005175

WJ

~~005109~~

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>
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
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	4	06/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1097401740046
Princípio Ativo	CILOSTAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

J

oifc

(2)

(B)

J

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL • BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>
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
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	5	06/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1097401740054
Princípio Ativo	CILOSTAZOL		

Handwritten signatures and initials are present in the bottom right corner of the page, including a large signature and several smaller initials.

005177

09

~~005111~~

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL • BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
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
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
<input type="checkbox"/> ATIVA 100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	6	06/05/2003


Handwritten signatures and initials

Handwritten marks and date

005178

CJF

~~005172~~

Validade	24 meses	Registro	1097401740062
Princípio Ativo	CILOSTAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none">• BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL• BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - 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		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
 <input type="button" value="Voltar"/>			

005179

ag

~~005113~~

g.

pp
of
② ③

g

005113

005180

U9

218

Pontamed



Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : CLORETO DE POTASSIO

Nome da Empresa:	SAMTEC BIOTECNOLOGIA LTDA		
CNPJ:	04.459.117/0001-99	Autorização:	1055926
Nome Comercial:	CLORETO DE POTASSIO		
Categoria:	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL		
Registro:	155920001		
Processo:	25351.045760/2003-48		
Vencimento do Registro:	02/2019		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
19,1% SOL INJ IV CX 8 CT 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200010015
Princípio Ativo:	CLORETO DE POTÁSSIO		
Embalagem:	AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SAMTEC BIOTECNOLOGIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10G/100ML SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	7	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200010074
Princípio Ativo:	CLORETO DE POTÁSSIO		
Embalagem:	AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10G/100ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 10ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	8	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200010082
Princípio Ativo:	CLORETO DE POTÁSSIO		
Embalagem:	AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10G/100ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	9	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200010090
Princípio Ativo:	CLORETO DE POTÁSSIO		
Embalagem:	AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		

Handwritten signatures and initials, including a circled '2' and a circled 'B'.

005181

009

~~005115~~

	{sem dados cadastrados} Fabricantes Internacionais {sem dados cadastrados}
--	--

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
15G/100ML SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	10	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200010104
Princípio Ativo:	CLORETO DE POTÁSSIO		
Embalagem:	AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais {sem dados cadastrados}		
	Fabricantes Internacionais {sem dados cadastrados}		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
15G/100ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 10ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	11	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200010112
Princípio Ativo:	CLORETO DE POTÁSSIO		
Embalagem:	AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais {sem dados cadastrados}		
	Fabricantes Internacionais {sem dados cadastrados}		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
15G/100ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	12	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200010120
Princípio Ativo:	CLORETO DE POTÁSSIO		
Embalagem:	AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais {sem dados cadastrados}		
	Fabricantes Internacionais {sem dados cadastrados}		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
19,1G/100ML SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	13	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200010139
Princípio Ativo:	CLORETO DE POTÁSSIO		
Embalagem:	AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SAMTEC BIOTECNOLOGIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais {sem dados cadastrados}		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
19,1G/100ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	14	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200010147
Princípio Ativo:	CLORETO DE POTÁSSIO		
Embalagem:	AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SAMTEC BIOTECNOLOGIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais		

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and a circled 'C'.

005182

ag

~~005116~~

[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.



Handwritten signatures and initials in the bottom right corner.

Handwritten mark or signature at the bottom right.

005183

wg

Pontamed

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

59

~~005183~~

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

Nome da Empresa	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	73.663.650/0001-90	Autorização	1.02.352-8
Nome Comercial	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA (PORT 344/98 LISTA C1)		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro	123520191		
Processo	25351.188222/2004-28		
Vencimento do Registro	09/2021		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA 25 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	04/09/2006
Validade	36 meses	Registro	1235201910013
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> RANBAXY LABORATORIES LIMITED (DEWAS) - ÍNDIA 		

005184

009

~~005118~~

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 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
ATIVA			
25 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	04/09/2006
Validade	36 meses	Registro	1235201910021
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

005185

USJ

~~005119~~

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • RANBAXY LABORATORIES LIMITED (DEWAS) - ÍNDIA
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 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
ATIVA			
50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	04/09/2006
Validade	36 meses	Registro	1235201910031
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

005186

WJ

~~005120~~

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> RANBAXY LABORATORIES LIMITED (DEWAS) - ÍNDIA
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 Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA 50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	04/09/2006
Validade	36 meses	Registro	1235201910048
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA		

005187

WJ

~~005121~~

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • RANBAXY LABORATORIES LIMITED (DEWAS) - ÍNDIA
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 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
<input type="checkbox"/> ATIVA 75 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	04/09/2006

005188

~~005122~~

Validade	36 meses	Registro	1235201910056
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> RANBAXY LABORATORIES LIMITED (DEWAS) - ÍNDIA 		
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 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
ATIVA			

005189

005

~~005123~~

75 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	6	04/09/2006
Validade	36 meses	Registro	1235201910064
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none">• RANBAXY LABORATORIES LIMITED (DEWAS) - ÍNDIA		
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 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		

005190

009

~~005124~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
25 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	7	04/09/2006
Validade	36 meses	Registro	1235201910072
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> RANBAXY LABORATORIES LIMITED (DEWAS) - ÍNDIA 		
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 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		

005191

ag

~~005125~~

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	8	04/09/2006
Validade	36 meses	Registro	1235201910080
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> RANBAXY LABORATORIES LIMITED (DEWAS) - ÍNDIA 		
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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

Handwritten signatures and stamps, including a circular stamp with the letter 'R' and a signature.

005192

005192

~~005192~~

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	9	04/09/2006
Validade	36 meses	Registro	1235201910099
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> RANBAXY LABORATORIES LIMITED (DEWAS) - ÍNDIA 		
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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

005193

009

~~005127~~

Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referênci	Não
Apresentação fracionada	Não
<input type="button" value="Voltar"/>	

005194

WJ

Pontamed.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

GO

~~005194~~

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE ONDANSETRONA

Nome da Empresa	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA		
CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Nome Comercial	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES		
Registro	103870058		
Processo	25351.370795/2006-65		
Vencimento do Registro	05/2022		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
2 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	28/05/2007
Validade	24 meses	Registro	1038700580010
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - RIBEIRÃO DAS NEVES - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		

005195

uel

~~005129~~

Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
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	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 4 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	28/05/2007
Validade	24 meses	Registro	1038700580029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		

WJ

~~005130~~

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - RIBEIRÃO DAS NEVES - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
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
<input type="checkbox"/> ATIVA 2 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	28/05/2007
Validade	24 meses	Registro	1038700580037
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

UD

~~005131~~

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - RIBEIRÃO DAS NEVES - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
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
<input type="checkbox"/> ATIVA 2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	28/05/2007
Validade	24 meses	Registro	1038700580045
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		

005198

ud

~~005132~~

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - RIBEIRÃO DAS NEVES - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
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
<input type="checkbox"/> ATIVA 2 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 4 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	28/05/2007

Handwritten signatures and initials: JF, (B), and others.

005199

Cef

~~005133~~

Validade	24 meses	Registro	1038700580053
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - RIBEIRÃO DAS NEVES - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
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	Nº Apres.	Data de Publicação
------------------------------	---------------------------	------------------	---------------------------

005200

Cep

~~001134~~

2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 4 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	28/05/2007
Validade	24 meses	Registro	1038700580061
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - RIBEIRÃO DAS NEVES - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

005201005135

005201005135
005201005135

Voltar

8.

8

2

B

9/F

8

005202 ~~005136~~
 WJ 77

Pontamed



Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : ACETAZONA

Nome da Empresa:	THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA		
CNPJ:	06.597.801/0001-62	Autorização:	1009636
Nome Comercial:	ACETAZONA		
Classe Terapêutica:	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS		
Registro:	109630046		
Processo:	25000.038786/98-82		
Vencimento do Registro:	08/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G	CREME DERMATOLOGICO	1	09/08/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1096300460015
Princípio Ativo:	ACETATO DE DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	DÉRMICA (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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,1 MG/ML ELX CX 60 FR PLAS AMB X 120 ML + CP 15 ML (EMB. HOSP.)	ELIXIR	2	09/08/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1096300460023
Princípio Ativo:	DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - 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		
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 right of the page.

005203
ug

~~007137~~

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,1 MG/ML ELX CX 40 FR PLAS AMB X 120 ML + CP 15 ML (EMB. HOSP.)	ELIXIR	3	09/08/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1096300460031
Princípio Ativo:	DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - 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		
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
0,1 MG/ML ELX CT FR PLAS AMB X 120 ML + CP 15 ML	ELIXIR	4	09/08/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1096300460041
Princípio Ativo:	DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - 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		
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
1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G	CREME DERMATOLÓGICO	5	09/08/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1096300460058
Princípio Ativo:	ACETATO DE DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		

Handwritten signatures and marks: a large '20' in a circle, a circled 'B', and other illegible scribbles.

005204
009

~~005138~~

Embalagem:	- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração:	DÉRMICA (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:	<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 ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 10 G (EMB HOSP)	CREME DERMATOLOGICO	6	09/08/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1096300460066
Princípio Ativo:	ACETATO DE DEXAMETASCNA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração:	DÉRMICA (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:	<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.



[Handwritten signatures and initials]

005205

ud

Rontamed

79

Ministério da Saúde

Agência Nacional de Vigilância Sanitária
www.anvisa.gov.br

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : fosfato dissódico de dexametasona

Nome da Empresa:	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA		
CNPJ:	06.628.333/0001-46	Autorização:	1010851
Nome Comercial:	fosfato dissódico de dexametasona		
Categoria:	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS		
Registro:	110850032		
Processo:	25351.181746/2005-79		
Vencimento do Registro:	12/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL INJ CT 2 AMP VD INC X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	12/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1108500320011
Princípio Ativo:	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	12/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1108500320028
Princípio Ativo:	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	12/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1108500320036
Princípio Ativo:	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	12/12/2005

Handwritten signatures and initials.

005206

~~005140~~

4 MG/ML SOL INJ CT AMP VD INC X 2,5 ML			
Validade:	24 meses	Registro:	1108500320044
Princípio Ativo:	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 2,5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	12/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1108500320052
Princípio Ativo:	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 2,5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	12/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1108500320060
Princípio Ativo:	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

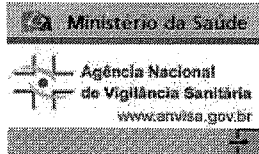
VOLTAR

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.

(Handwritten signatures and initials)

005207 ~~005141~~ *uq* *80* *Renamed*



Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : DEXAMETASONA

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ:	17.159.229/0001-76	Autorização:	1003707
Nome Comercial:	DEXAMETASONA		
Categoria:	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS		
Registro:	103700552		
Processo:	25351.262388/2009-25		
Vencimento do Registro:	12/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4MG COM CT BL AL PLAS AMB X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	20/12/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1037005520015
Princípio Ativo:	DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4MG COM CT BL AL PLAS AMB X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	20/12/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1037005520023
Princípio Ativo:	DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4MG COM CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	20/12/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1037005520031
Princípio Ativo:	DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

[Handwritten signatures and initials]

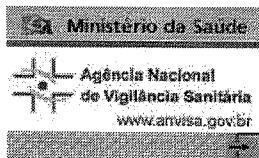
~~005142~~

005208

U9

Rentamed

99



Consulta de Produtos



Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : MENOPRIN

Nome da Empresa:	mabra farmacêutica ltda.		
CNPJ:	09.545.589/0001-88	Autorização:	1077947
Nome Comercial:	MENOPRIN		
Classe Terapêutica:	ESTROGENOS ASSOCS A OUTROS FARMACOS EXCLUSIVE ANDROGENOS		
Registro:	177940008		
Processo:	25351.495755/2010-45 Proc. Anterior : 25351.004179/02-51		
Vencimento do Registro:	02/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,625 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS CALEND X 21	DRAGEA SIMPLES	1	16/11/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1779400080014 /
Princípio Ativo:	ESTROGÊNIOS CONJUGADOS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais mabra farmacêutica ltda. - GOIÂNIA - 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
0,625 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS CALEND X 28	DRAGEA SIMPLES	2	16/11/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1779400080022
Princípio Ativo:	ESTROGÊNIOS CONJUGADOS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais mabra farmacêutica ltda. - GOIÂNIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15°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		

Handwritten signatures and initials: JF, (B), and other marks.

005209

UCJ

~~005143~~

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,625 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS X 1050	DRAGEA SIMPLES	3	16/11/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1779400080030
Princípio Ativo:	ESTROGÊNIO CONJUGADOS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais mabra farmacêutica Ltda. - GOIÂNIA - 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
0,625 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS X 1400	DRAGEA SIMPLES	4	16/11/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1779400080049
Princípio Ativo:	ESTROGÊNIO CONJUGADOS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais mabra farmacêutica Ltda. - GOIÂNIA - 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		

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.

Ao Ministério da Saúde
Agência Nacional de Vigilância Sanitária
Gerência Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos
Gerência de Avaliação de Tecnologia de Pós-Registro de Medicamentos Sintéticos

PROCESSO: 25351.495755/2010-45

PRODUTO: MENOPRIN (estrogênios conjugados) - Drágea- 0,625 mg

REFERÊNCIA: SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

A Empresa MABRA Farmacêutica Ltda., sita à BR 153, Km 5,5 Fazenda Retiro, Bloco A, Goiânia - GO, já registrada nessa Agência sob o nº 1.07794-7, vem respeitosamente, solicitar Renovação de Registro de Medicamento para o produto supracitado, conforme Resolução RDC nº 60, de 10 de outubro de 2014, protocolando para tanto o que é exigido:

ÍNDICE

Ref.	Documentação	Pág.
1.	Formulários de Petição FP1 e FP2	2
2.	Via original do Comprovante de Pagamento	9
3.	Documento comprobatório de venda no último quinquênio de vigência do registro	10
4.	Informações sobre controle da Encefalopatia Espongiforme Transmissível	12
5.	Justificativa da ausência dos resultados do estudo de biodisponibilidade relativa	23
6.	Relatório Periódico de Farmacovigilância	24

Quantidade de volumes:	1
Total de páginas:	47

Nestes termos, pede deferimento,

MABRA Farmacêutica Ltda.



MABRA Farmacêutica Ltda.
BR 153, Km 5,5 - Fazenda Retiro, Bloco A - Goiânia - Goiás - CEP: 74675-090
Fone: (62) 4012-4012 / Fax: (62) 4012-4010

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and the number '01'.



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

~~005145~~

005211

aej

CONFIRMAÇÃO E ACOMPANHAMENTO DE PROTOCOLO

COMPROVANTE DE PROTOCOLIZAÇÃO Nº:
2005.748895.659193

Protocolo: **25352389406201775** Protocolizado em: **31/07/2017**

Tipo de Documento: **Petição**

Nº Expediente: **1595818/17-3**

Favorecido: **09.545.589/0001-88 - MABRA FARMACÊUTICA LTDA.**

Assunto: **142 - SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento**

Nome do Produto: **XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX** Nº de Registro: **XXXXXXXXXX**

Nº de Conhecimento: **201707280162PR**

Este documento foi emitido em **02/08/2017** pela empresa **MABRA FARMACÊUTICA LTDA.**
por: **Jéssica Mundim Tavares**

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 02/08/2017	Data de Validade deste Comprovante 01/09/2017
---	--

005212

005146

121 Rentamed



Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : HEPAMAX-S

Nome da Empresa:	BLAU FARMACÊUTICA S.A.		
CNPJ:	58.430.828/0001-60	Autorização:	1016377
Nome Comercial:	HEPAMAX-S		
Princípio Ativo:	HEPARINA SÓDICA		
Categoria:	ANTICOAGULANTES		
Registro:	116370069		
Processo:	25351.209378/2006-11		
Vencimento do Registro:	11/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5000 UI/ML SOL INJ CT C/ 1 FA VD INC X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	10/11/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1163700690018
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BLAU FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5000 UI/ML SOL INJ CX C/ 25 FA VD INC X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	10/11/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1163700690026
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BLAU FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5000 UI/ML SOL INJ CX C/100 FA VD INC X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	10/11/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1163700690034
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE PLÁSTICO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BLAU FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5000 UI/ML SOL INJ CT C/1 AMP VD INC X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	10/11/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1163700690042
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BLAU FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação

Handwritten signatures and initials on the right side of the page.

Handwritten marks and signatures at the bottom right corner.

005213
005147
019

5000 UI/ML SOL INJ CX C/25 AMP VD INC X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	10/11/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1163700690050
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BLAU FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5000 UI/ML SOL INJ CX C/100 AMP VD INC X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	10/11/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1163700690069
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BLAU FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20.000 UI/ML SOL INJ CT 1 AMP VD INC X 0,25 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	7	21/10/2013
Validade:	24 meses	Registro:	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BLAU FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais Shenzen Hepalink Pharmaceutical Co. Ltd. - CHINA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20.000 UI/ML SOL INJ CT 5 AMP VD INC X 0,25 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	8	21/10/2013
Validade:	24 meses	Registro:	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BLAU FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais Shenzen Hepalink Pharmaceutical Co. Ltd. - CHINA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20.000 UI/ML SOL INJ CT 25 AMP VD INC X 0,25 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	9	21/10/2013
Validade:	24 meses	Registro:	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BLAU FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais Shenzen Hepalink Pharmaceutical Co. Ltd. - CHINA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20.000 UI/ML SOL INJ CT 100 AMP VD INC X 0,25 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	10	21/10/2013
Validade:	24 meses	Registro:	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BLAU FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais		

Handwritten marks and signatures on the right side of the page, including a circled '2', a circled 'B', and several illegible signatures.

005214

WJ

~~005148~~

Shenzen Hepalink Pharmaceutical Co. Ltd. - CHINA

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.



h.

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and a circled '2'.

Handwritten mark or signature at the bottom right corner.

005215
005149
ag

Pontamed.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

143

Detalhe do Produto: HYPOCAÍNA

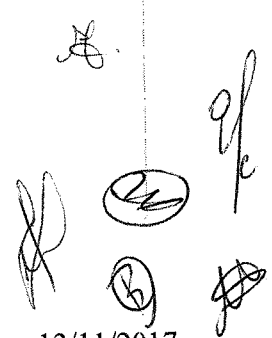
Nome da Empresa	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA		
CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Nome Comercial	HYPOCAÍNA		
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS		
Registro	103870039		
Processo	25001.203812/82		
Vencimento do Registro	09/2022		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
10 MG/ML SOL INJ CX 50 FA VD INC X 50 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1038700390017
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

~~005150~~

Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)	005216 ag
IFA único	Sim	
Conservação	[sem dados cadastrados]	
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação		
Restrito a hospitais	S	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

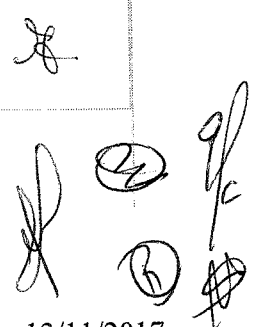
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA 10 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1038700390025
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		



~~005151~~

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	005217 acj
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)	
IFA único	Não	
Conservação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Destinação		
Restrito a hospitais	S	
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA 10 MG/ML SOL INJ CX 100 FA VD INC X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1038700390033
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		



~~005152~~

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO
IFA único	Não
Conservação	[sem dados cadastrados]
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	
Restrito a hospitais	S
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

005218

CND

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA 10 MG/ML SOL INJ CX 100 FA VD INC X 50 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1038700390041
Princípio Ativo			

~~005153~~

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	005219 CJ
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 	
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>	
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)	
IFA único	Não	
Conservação	[sem dados cadastrados]	
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação		
Restrito a hospitais	S	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA 20 MG/ML SOL INJ CX 50 FA VD INC X 50 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1038700390051

~~005134~~

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA	005220 UD
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 	
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>	
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)	
IFA único	Sim	
Conservação	[sem dados cadastrados]	
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação		
Restrito a hospitais	S	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA 20 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	14/05/2001

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and a circled 'Z'.

Validade	24 meses	Registro	1038700390068
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		
IFA único	Não		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			

Handwritten signatures and initials, including a large 'S' and several other marks.

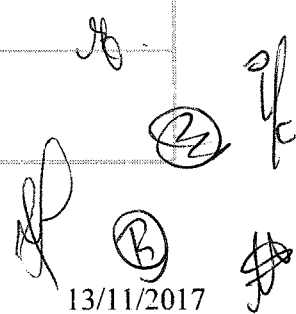
005222
CNS~~005156~~

20 MG/ML SOL INJ CX 100 FA VD INC X 20 ML (EMB-HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	7	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1038700390076 ✓
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		
IFA único	Não		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

005223
 Og

~~005157~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
20 MG/ML SOL INJ CX 100 FA VD INC X 50 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	8	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1038700390084
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		
IFA único	Não		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		



 13/11/2017

005224

UJ

~~005158~~

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 0,005 MG/ML SOL INJ CX 25 FA VD AMB X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	9	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1038700390092
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		
IFA único	Não		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

005225

Caj

~~005159~~

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
10 MG/ML SOL INJ CX 25 FR VD INC X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	10	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1038700390106
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - RIBEIRÃO DAS NEVES - 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)		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

005226

005150

005150

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA 20 MG/ML SOL INJ CX 25 FR VD INC X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	11	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1038700390114 ✓
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - RIBEIRÃO DAS NEVES - 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)		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			

005227
uj

~~005161~~

Restrito a hospitais	S
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referênci	Não
Apresentação fracionada	Não
<input type="button" value="Voltar"/>	

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and a circled 'Z', and the date 13/11/2017.

005228
CUG

~~005152~~

Penamed.

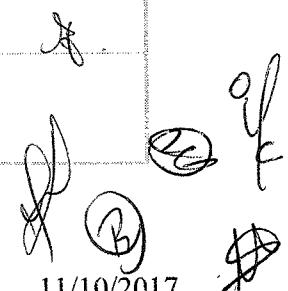
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

1244

Detalhe do Produto: LIDOGEL

Nome da Empresa	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A		
CNPJ	05.161.069/0001-10	Autorização	1.05.584-9
Nome Comercial	LIDOGEL		
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS		
Registro	155840162		
Processo	25351.538309/2011-27		
Vencimento do Registro	06/2021		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">ATIVA</div> 20 MG/G GEL TOP CT BG AL X 30 G	GELEIA TOPICA	1	16/01/2012
Validade	24 meses	Registro	1558401620017
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICA		



005229

~~005153~~

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
ATIVA			
20 MG/G GEL TOP CX 50 BG AL X 30G (EMB HOSP)	GELEIA TOPICA	2	16/01/2012
Validade	24 meses	Registro	1558401620025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE ALUMINIO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO 		

005230
CUG

~~005154~~

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>
Via de Administração	TOPICA
IFA único	Sim
Conservação	<p>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)</p> <p>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE</p>
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
<div style="border: 1px solid black; padding: 5px; display: inline-block;"> Voltar </div>	

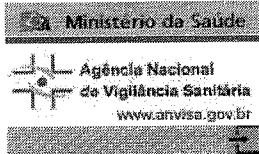


005231

~~005165~~

Pentamed

162



Consulta de Produtos



Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : NIOXIL

Nome da Empresa:	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A		
CNPJ:	03.485.572/0001-04	Autorização:	1054232
Nome Comercial:	NIOXIL		
Princípio Ativo:	NIFEDIPINO		
Categoria:	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES		
Registro:	154230028		
Processo:	25351.001203/2003-15		
Vencimento do Registro:	05/2018		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	29/09/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1542300280011
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	29/09/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1542300280028
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	29/09/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1542300280036/
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	4	29/09/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1542300280044 /
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 450 (EMB HCSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	29/09/2008

Handwritten signatures and initials, including a circled '2' and a circled 'B'.

~~005186~~

005232

acj

Validade:	24 meses	Registro:	1542300280052
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

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.

005233
Cmg~~005157~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

164

Detalhe do Produto: MACRODANTINA

Brainfarma

Nome da Empresa	COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A.		
CNPJ	61.082.426/0002-07	Autorização	1.07.817-7
Nome Comercial	MACRODANTINA		
Classe Terapêutica	NITROFURANICOS		
Registro	178170787		
Processo	25351.268937/2015-66		
Vencimento do Registro	06/2019		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
100 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 144	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	10/08/2015
Validade	36 meses	Registro	1781707870026
Princípio Ativo	NITROFURANTOÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

005234
CUG~~005168~~

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL • LABORVIDA LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL • MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - 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
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA 100 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 28	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	10/08/2015
Validade	36 meses	Registro	1781707870034 /

005235
 CEF

~~005159~~

Princípio Ativo	NITROFURANTOÍNA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
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	[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 <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
---	---------------------------	------------------	---------------------------

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

005236

CQJ

~~005179~~

100 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 24	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	10/08/2015
Validade	36 meses	Registro	1781707870042
Princípio Ativo	NITROFURANTOÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTESecundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none">BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASILLABORVIDA LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASILMANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - 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	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

005237

005

~~005171~~

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
INATIVA			
5 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML	SUSPENSAO ORAL	1	10/08/2015
Validade	36 meses	Registro	1781707870018
Princípio Ativo	NITROFURANTOÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 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		

005238

ug

~~005172~~

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

Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG CAP GEL DURA CT. BL AL PLAS INC X 36	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	10/08/2015
Validade	36 meses	Registro	1781707870050
Princípio Ativo	NITROFURANTOÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none">• MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - 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	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

005239

05

~~005173~~

Destinação	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
<input type="button" value="Voltar"/>	

005240

~~005174~~

09

105 Pentamed.



Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA

Nome da Empresa:	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ:	19.570.720/0001-10	Autorização:	1013430
Nome Comercial:	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA		
Categoria:	VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES		
Registro:	113430126		
Processo:	25351.250077/2005-92		
Vencimento do Registro:	12/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 4ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	19/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1134301260016
Princípio Ativo:	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 4ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	19/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1134301260024
Princípio Ativo:	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 4ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	19/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1134301260032
Princípio Ativo:	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

005241

Ocj

005175

hemitartarato de norepinefrina



Medicamento Genérico, Lei nº 9.787, de 1999.

IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Nome genérico: hemitartarato de norepinefrina

APRESENTAÇÃO

Solução injetável

hemitartarato de norepinefrina 8mg/4mL: Caixa com 50 ampolas de vidro âmbar com 4mL.

VIA DE ADMINISTRAÇÃO: EXCLUSIVAMENTE PARA USO INTRAVENOSO

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada ampola com 4mL contém 8mg de hemitartarato de norepinefrina.

Cada mL da solução contém 2mg de hemitartarato de norepinefrina equivalente a 1mg de norepinefrina base. Excipientes: Cloreto de sódio, metabissulfito de sódio, ácido cítrico, citrato de sódio di-hidratado e água para injetáveis.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

1. INDICAÇÕES

Hemitartarato de norepinefrina é usado no controle da pressão sanguínea em certos estados hipotensivos agudos (feocromocitomectomia, simpatectomia, poliomielite, infarto do miocárdio, septicemia, transfusão sanguínea e reações a fármacos). É utilizado também como coadjuvante no tratamento da parada cardíaca e hipotensão profunda.

2. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

Características químicas

Hemitartarato de norepinefrina, quimicamente o (R)-2-amino-1-(3,4 dihidroxifenil) etanol hidrogen (2R, 3R)-bitartarato monohidratado ($C_8H_{11}NO_3 \cdot C_4H_6O_6 \cdot H_2O$), tem peso molecular de 337,3.

Farmacologia clínica

A norepinefrina é um fármaco simpaticomimético. Os agentes simpaticomiméticos mimetizam as ações produzidas pela estimulação dos nervos simpáticos pós-ganglionares ou adrenérgicos, incluindo a estimulação do coração e sistema nervoso central, constrição dos vasos sanguíneos que irrigam a pele e as membranas mucosas, dilatação dos brônquios e vasos sanguíneos que irrigam os músculos esqueléticos e modulação do metabolismo. No corpo conhecem-se 3 (três) catecolaminas simpáticas: A norepinefrina, que é o neurotransmissor endógeno ao nível dos nervos simpáticos pós-ganglionares e no interior do sistema nervoso central; epinefrina, com funções metabólicas, predominantemente; e a dopamina, que é, predominantemente, um neurotransmissor central.

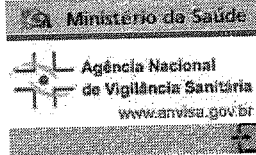
Os agentes simpaticomiméticos diferem em suas ações em concordância com os receptores nos quais atuam. A subdivisão básica é entre alfa e beta-receptores adrenérgicos, que podem ser, além disso, categorizados em receptores:

- Alfa 1: Localizados, predominantemente, nas pós-sinapses dos músculos lisos e glândulas e são envolvidos nas ações vasoconstritoras dos simpaticomiméticos.
- Alfa 2: Acredita-se existirem nas terminações nervosas pré-sinápticas, e pensa-se que estejam envolvidos, através de um mecanismo de feed-back, na inibição da liberação neurotransmissora e que possam ser responsáveis pela inibição da atividade intestinal observada com os agonistas alfa-adrenérgicos.
- Beta 1: Estão envolvidos nos efeitos dos simpaticomiméticos sobre o coração.
- Beta 2: Entre outros efeitos, atuam mediando a broncodilatação e o relaxamento uterino.

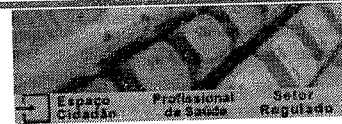
Norepinefrina, uma catecolamina, é um agente simpaticomimético de ação rápida com pronunciados efeitos sobre os receptores alfa-adrenérgicos e menos pronunciados sobre os receptores beta-adrenérgicos. A norepinefrina é um neurotransmissor, armazenado em grânulos nos axônios nervosos, liberado nas terminações das fibras nervosas adrenérgicas pós-ganglionares, quando da estimulação destas. Uma quantidade está também presente na medula suprarrenal, sendo liberada concomitantemente com a epinefrina. O mais importante efeito da norepinefrina é a elevação das pressões sanguíneas sistólica e diastólica (que se faz acompanhar por uma diminuição reflexa do ritmo cardíaco). Isto é um resultado de seus efeitos alfa-estimulantes, que causam vasoconstrição, com redução do fluxo sanguíneo nos rins, fígado, pele e, frequentemente, musculatura esquelética. O útero grávido também se contrai; altas doses liberam glicose do fígado e tem outros efeitos hormonais similares aos da epinefrina. Existe pequena estimulação do sistema nervoso central. Os efeitos beta-estimulantes da norepinefrina têm uma ação inotrópica positiva sobre o coração, mas se traduzem em pequeno efeito broncodilatador. A norepinefrina é usada na recuperação emergencial da pressão sanguínea em estados

005242
CJG

185 - Pentamed.



Consulta de Produtos



Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : PREDCORT

Nome da Empresa:	VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ:	30.222.814/0001-31	Autorização:	1003923
Nome Comercial:	PREDCORT		
Categoria:	HORMONIOS CORTICOSTEROIDES		
Registro:	103920080		
Processo:	25000.018528/99-15		
Vencimento do Registro:	09/2020		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT 50 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	3	01/09/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1039200800036
Princípio Ativo:	PREDNISONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	4	01/09/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1039200800044
Princípio Ativo:	PREDNISONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	5	01/09/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1039200800052
Princípio Ativo:	PREDNISONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	6	01/09/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1039200800060
Princípio Ativo:	PREDNISONA		

005243
WJ

~~005177~~

Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5,0 MG COM CT 25 BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	7	01/09/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1039200800079
Princípio Ativo:	PREDNISONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	8	01/09/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1039200800087
Princípio Ativo:	PREDNISONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	01/09/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1039200800011
Princípio Ativo:	PREDNISONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	PREDCORT		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	2	01/09/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1039200800028
Princípio Ativo:	PREDNISONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	PREDCORT		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

[Handwritten signatures and marks]

005244

~~005178~~

WJ

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.

Consultas / Medicamentos / Detalhes

005245

CUG

Pondamed.

220

~~005179~~

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

Nome da Empresa	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1003707
Nome Comercial	CLORIDRATO DE TRAMADOL (PORT 344/98 - LISTA A2)		
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS		
Registro	103700502		
Processo	25351.224002/2006-37		
Vencimento do Registro	12/2021		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ CT AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	04/12/2006
Validade	24 meses	Registro	1037005020012
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRA VENOSO		
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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	005246 CUG	005180
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
50 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	04/12/2006
Validade	24 meses	Registro	1037005020020
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

Tarja	[sem dados cadastrados]	005181
Medicamento referência	Não	005247 CJ
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ CT 60 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	04/12/2006
Validade	24 meses	Registro	1037005020039
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRA VENOSO		
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 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	005182 005248 00j	
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ CT AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	04/12/2006
Validade	24 meses	Registro	1037005020047
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
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 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 <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
--	---------------------------	------------------	---------------------------

50 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	005249 UJ	04/12/2006 005183
Validade	24 meses	Registro	1037005020055 /
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRA VENOSO		
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 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
50 MG/ML SOL INJ CT 60 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	04/12/2006
Validade	24 meses	Registro	1037005020063

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL	005250 CJ	005184
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
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 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		

Pato Branco/PR, 08 de maio de 2018.

Ofício nº 413/Lic.

À
F & F DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - ME
Setor de Licitações

aceitar

Reg. OK.

CBP. OK.

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
159	Metoclopramida 10 mg 2 ml amp.	AMP	41.100	ISOFARMA	0,286

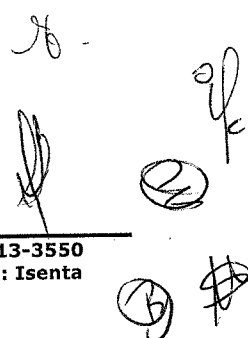
OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

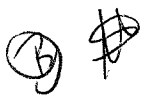
Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,


Cacilda Aparecida Santos
Pregoeira

OK!
SIST.







~~005186~~

Ofício 413 - Proposta PR 009/2018

De: LICITACAO | CONIMS
Para: licitacao@ffmed.com.br
Cópia:
Cópia oculta:
Assunto: Ofício 413 - Proposta PR 009/2018
Enviada em: 08/05/2018 | 11:08
Recebida em: 08/05/2018 | 11:08
20180508100... .pdf 83.01 KB

005252
WJ

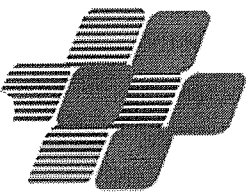
Bom dia,

Segue anexo proposta referente PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos continuidade ao processo.

Gratos

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2018/05/08 11:06:00
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.08.2018 10:01:40 (-0400)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

[Handwritten signatures and initials]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NOPROSIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	02.281.006/0001-00	Autorização	1.05.170-8
Processo	25351.034963/0185	Categoria Regulatória		Data do registro	10/03/2003
Nome do Produto	NOPROSIL	Registro	151700013	Vencimento do registro	10/03/2023
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

~~005187~~

005253

WJ

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1517000130011	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/03/2003	24 meses
2	5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 2 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1517000130021	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/03/2003	36 meses
3	5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS ANTI-UV X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1517000130038	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/03/2003	24 meses
4	5 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS ANTI-UV X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1517000130046	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/03/2003	24 meses

5	5 MG/ML SOL INJ CX 120 AMP PLAS TRANS ANTI-UV X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1517000130054	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/03/2003	24 meses
6	5 MG/ML SOL INJ CX 240 AMP PLAS TRANS ANTI- UV X 2 ML ATIVA	1517000130062	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/03/2003	24 meses
Voltar					

005254
aj~~005188~~

Handwritten signatures and initials, including a circled '14' and a circled '15'.

005255
ISSN 1677-0223



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: Famar L'Aigle	
Endereço: ZONE INDUSTRIELLE n° 01, Route de Crulai 61303, L'Aigle	
País: França	
Empresa Solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda. CNPJ: 56.998.701/0001-16	
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1 Expediente(s): 0493079/15-7	
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 11 (inciso X), 102, 146, 151, 201, 209, 256 (inciso VI), 263, 302, 418 (§ 2º), 471 e 557.	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. CNPJ: 35.820.448/0044-76	
Endereço: Zona Rural - Fazenda São Bento, Distrito Barra Feliz.	
Município: Santa Bárbara UF: MG CEP: 35960-000	
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 Expediente(s): 0091627/15-7	
Linha: Gases medicinais.	
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.658, DE 23 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 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 3.421, de 11 de dezembro de 2015, no Diário Oficial da União nº 238, de 14 de dezembro de 2015, Seção 1, pág. 72 e em Suplemento da Seção 1, pág. 131, conforme expediente nº 1721213/16-8.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Biosintética Farmacêutica Ltda. CNPJ: 53.162.095/0001-06	
Endereço: Avenida das Nações Unidas, 22428	
Bairro: Jardim Jurubatuba CEP: 04795-000	
Município: São Paulo UF: SP	
Autorização de Funcionamento: 1.01.213-1	
Autorização Especial: 1.20.254-1	
Expediente(s): 0276464/15-4, 0277721/15-5, 0276544/15-6	

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos.
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, xampus, 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 de Medicamentos em relação aos artigos 11 (inciso X), 12 (§ 3º), 13 (alínea "a" do inciso III do § 3º), 17, 25, 61 (§ 1º), 69, 87 (§§ 1º e 2º), 197, 209, 215, 228, 243, 258, 281, 302, 312, 316, 317, 317 (§ 3º), 334 (§§ 2º, 3º e 5º), 357 (§ 3º), 381, 391, 486, 509, 539, 524, 584, 581 (§§ 1º e 2º) e 585 (§ 2º).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.661, DE 23 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: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.301.884/0001-75	
Endereço: Via Principal 06E, Quadra 9, Módulos 12/15, Daia	
Município: Anápolis UF: GO CEP: 75132-135	
Autorização de Funcionamento: 1.05.167-9 Expediente(s): 0822579/15-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas.	

Empresa Fabricante: B. Braun Melsungen AG	
Endereço: Mistelweg 2, 12357 - Berlin	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Laboratórios B. Braun S/A. CNPJ: 31.673.254/0001-02	
Autorização de Funcionamento: 1.00.085-3 Expediente(s): 1138626/16-6	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016062700039

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos Estéreis: emulsão parenteral de pequeno volume com esterilização terminal.

Empresa: Difucap - Chemobrás Química e Farmacêutica Ltda. CNPJ: 42.457.796/0001-56	
Endereço: Rua Goiás N.º 1232, Quintino Bocaiuva	
Município: Rio de Janeiro UF: RJ CEP: 21.380-010	
Autorização de Funcionamento: 1.00.430-4 Expediente(s): 1106062/15-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, grânulos.	

Empresa: Isofarma Industrial Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.281.006/0001-00	
Endereço: Rua Manoel Mavignier N.º 5000, Precabura	
Município: Eusébio UF: CE CEP: 61760-000	
Autorização de Funcionamento: 1.05170-8 Expediente(s): 0961215/15-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno e grande volume (com esterilização terminal)	

Empresa Fabricante: Neolpharma, Inc.	
Endereço: 99 Jardines St., Caguas, 00725	
País: Porto Rico	
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33	
Autorização de Funcionamento: 1.02110-1 Expediente(s): 1145786/16-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granel).	

Empresa: Sernac Comércio e Indústria Ltda. CNPJ: 47.239.058/0001-56	
Endereço: Avenida Berna N.º 193/207 - Vila Friburgo	
Município: São Paulo UF: SP CEP: 04774-020	
Autorização de Funcionamento: 1.00.109-7 Expediente(s): 1094620/15-9; 1094607/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): comprimidos, comprimidos revestidos, cápsulas duras e cápsulas moles.	
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.662, DE 23 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 produtos para a saúde, resolve:
Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo a 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.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Comercial Costa Gomes Ltda CNPJ: 36.395.622/0001-03	
Endereço: Rua Pará, 9 - Térreo, Bairro Jardim América	
Município: Cariacica UF: ES CEP: 29140-030	
Autorização de Funcionamento: 8.02.331-2 Expediente(s): 1573171/16-5	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Produtos para Saúde	

Empresa: Imagem Sistemas Médicos Ltda CNPJ: 59.269.654/0001-68	
Endereço: Avenida Jurujá N.º 105, Galpão 09, 10 e 11, Bairro Alphaville	
Município: Barueri UF: SP CEP: 06455-010	
Autorização de Funcionamento: 8.00.688-4 Expediente(s): 0364170/15-8	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Produtos para Saúde	

Empresa: Nipro Medical Ltda CNPJ: 00.762.455/0001-44	
Endereço: Avenida Nipro N.º 451, Bairro Região Norte	
Município: Sorocaba UF: SP CEP: 18087-127	
Autorização de Funcionamento: 1.03.248-6 Expediente(s): 0918756/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Produtos para Saúde	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.663, DE 23 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 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 entrará em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Alpha Omega Services, Inc.	
Endereço: 9156 Rose Street - Bellflower - California - 90706	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Varian Medical Systems Brasil Ltda CNPJ: 03.009.915/0001-56	

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.

Pato Branco/PR, 30 de abril de 2018.

Ofício nº 378/Lic.

À
VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI
Setor de Licitações

Quitar 026

Reg. OK.

CBP. OK.

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
026	Carbonato de Cálcio 1500mg (equivalente a 600 mg de cálcio elementar) + Vitamina D 200 UI - Comprimido	UND	238.000	IMEC	0,075
055	Cloridrato de Hidroxizina sol. Oral- 2 mg/ml -120 ml.	UND	200	Geolab FCF	5,990

aceitar

não

OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

Cacilda Aparecida Santos
Cacilda Aparecida Santos
Pregoeira

OK - SIS

[Handwritten signatures and initials]

[Handwritten marks]

~~005191~~**Ofício 378 - Proposta PR 009/2018**

De: LICITACAO | CONIMS
Para: licitacao01@vitalsul.com.br ,licitacaovitalsul@hotmail.com ,licitacao04@vitalsul.com.br
Cópia:
Cópia oculta:
Assunto: Ofício 378 - Proposta PR 009/2018
Enviada em: 30/04/2018 | 16:47
Recebida em: 30/04/2018 | 16:47
20180430153... .pdf 92.00 KB

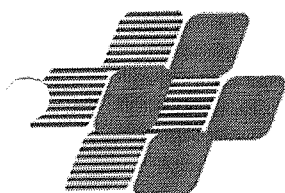
005257
af

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2018/04/30 16:37:36
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 04.30.2018 15:33:18 (-0400)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and a circled '1'.



~~005192~~

005258

aj

RES: Ofício 378 - Proposta PR 009/2018

De: licitacao05@vitalsul.com.br
 Para: licitacao@conims.com.br
 Cópia:
 Cópia oculta:
 Assunto: RES: Ofício 378 - Proposta PR 009/2018
 Enviada em: 02/05/2018 | 10:32
 Recebida em: 02/05/2018 | 10:32
 image002.png 60.51 KB

Bom dia,

A respeito do item 26. Aceitamos, estamos providenciando a documentação.
 Item 55, não temos interesse.

GRATO!!!
 ATENCIOSAMENTE.



Willian Barreto
 Licitação

✉ licitacao05@vitalsul.com.br
 ☎ (46) 3211-546
 📍 Francisco Beltrão - PR
 📄 CNPJ: 27.860.256/0001-75

De: licitacao01@vitalsul.com.br <licitacao01@vitalsul.com.br>
 Enviada em: segunda-feira, 30 de abril de 2018 17:28
 Para: licitacao05@vitalsul.com.br
 Assunto: ENC: Ofício 378 - Proposta PR 009/2018

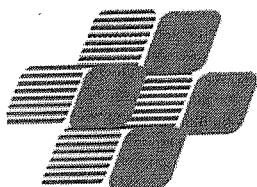
De: LICITACAO | CONIMS <licitacao@conims.com.br>
 Enviada em: segunda-feira, 30 de abril de 2018 16:48
 Para: licitacao01@vitalsul.com.br; licitacaovitalsul@hotmail.com; licitacao04@vitalsul.com.br
 Assunto: Ofício 378 - Proposta PR 009/2018

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim
 LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
 Fone: (46) 3313 3550
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
 Enviada: 2018/04/30 16:37:36
 Para: licitacao@conims.com.br
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

[Handwritten signatures and initials]

02/05/2018

RES: Oficio 378 - Proposta PR 009/2018 - licitacao@conims.com.br - Webmail

Scan Date: 04.30.2018 15:33:18 (-0400)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br



Livre de vírus. www.avast.com.

~~005193~~

005259

ay

A. of
②
③

005194

Item 26

005260
WJ

Empresa: Associação de Apoio, Fomento às Pesquisas de Medicamentos	CNPJ: 07.161.090/0001-10
Endereço: Rua São Carlos, 1334, São Carlos, Minas Gerais	
Atividade: Atividade de Desenvolvimento e Produção de Medicamentos	
Empresa: Associação de Apoio, Fomento às Pesquisas de Medicamentos	CNPJ: 07.161.090/0001-10
Endereço: Rua São Carlos, 1334, São Carlos, Minas Gerais	
Atividade: Atividade de Desenvolvimento e Produção de Medicamentos	
Empresa: Associação de Apoio, Fomento às Pesquisas de Medicamentos	CNPJ: 07.161.090/0001-10
Endereço: Rua São Carlos, 1334, São Carlos, Minas Gerais	
Atividade: Atividade de Desenvolvimento e Produção de Medicamentos	

Empresa: Associação de Apoio, Fomento às Pesquisas de Medicamentos	CNPJ: 07.161.090/0001-10
Endereço: Rua São Carlos, 1334, São Carlos, Minas Gerais	
Atividade: Atividade de Desenvolvimento e Produção de Medicamentos	

RESOLUÇÃO - RE Nº 254, DE 21 DE FEVEREIRO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 154, IV e art. 17, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I do Regulamento da Diretoria Colegiada - RDC nº 40, de 23 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 92, de 22 de agosto de 2016,

Considerando o cumprimento das condições de Base Pública de Fabricação de Medicamentos, em atendimento das prescrições de portais eletrônicos a serem providas em âmbito nacional;

Art. 1º Fica aprovada a Portaria de Caracterização de Base Pública de Fabricação de Medicamentos para o ano de 2017.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor no dia de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Associação de Apoio, Fomento às Pesquisas de Medicamentos	CNPJ: 07.161.090/0001-10
Endereço: Rua São Carlos, 1334, São Carlos, Minas Gerais	
Atividade: Atividade de Desenvolvimento e Produção de Medicamentos	
Empresa: Associação de Apoio, Fomento às Pesquisas de Medicamentos	CNPJ: 07.161.090/0001-10
Endereço: Rua São Carlos, 1334, São Carlos, Minas Gerais	
Atividade: Atividade de Desenvolvimento e Produção de Medicamentos	

RESOLUÇÃO - RE Nº 254, DE 21 DE FEVEREIRO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 154, IV e art. 17, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I do Regulamento da Diretoria Colegiada - RDC nº 40, de 23 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 92, de 22 de agosto de 2016,

Considerando o cumprimento das condições de Base Pública de Fabricação de Medicamentos, em atendimento das prescrições de portais eletrônicos a serem providas em âmbito nacional;

Art. 1º Fica aprovada a Portaria de Caracterização de Base Pública de Fabricação de Medicamentos para o ano de 2017.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor no dia de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

RESOLUÇÃO - RE Nº 254, DE 21 DE FEVEREIRO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 154, IV e art. 17, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I do Regulamento da Diretoria Colegiada - RDC nº 40, de 23 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 92, de 22 de agosto de 2016,

Considerando o cumprimento das condições de Base Pública de Fabricação de Medicamentos, em atendimento das prescrições de portais eletrônicos a serem providas em âmbito nacional;

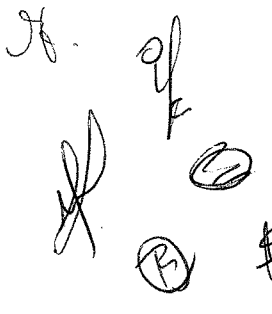
Art. 1º Fica aprovada a Portaria de Caracterização de Base Pública de Fabricação de Medicamentos para o ano de 2017.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor no dia de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Este documento pode ser consultado no endereço eletrônico <http://www.anvisa.gov.br/legislacao/legislacao>

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil

J. of F


005185

Nº 44, segunda-feira, 6 de março de 2017

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7063 25



005261
WJ

Atenção: Este documento não possui validade jurídica e não produz efeitos jurídicos.
Atenção: A presente certidão não tem validade jurídica e não produz efeitos jurídicos.
Atenção: Este documento não possui validade jurídica e não produz efeitos jurídicos.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINIRO
ANEXO

UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL
UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL
UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL
UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL
UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL

UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL
UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL
UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL
UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL
UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL

UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL
UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL
UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL
UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL
UNIVERSIDADE FEDERAL DO RIO GRANDE DO SUL

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA GABINETE-GERAL DE REGULAÇÃO E UNIDADES PRÁTICAS REGULADORAS GABINETE-GERAL DE TECNOLOGIA DE PRODUTOS PARA A SAÚDE

RESOLUÇÃO - RE Nº 564, DE 1 DE MARÇO DE 2017

O Conselho de Tecnologia de Produtos para Saúde, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pelo Portaria nº 1.887, de 2 de julho de 2016, atende ao disposto no art. 24, I e II do Regulamento de Direção Colegiada - RDC nº 04, de 3 de fevereiro de 2010, resolve:

Art. 1º Definir as práticas regulamentadas e o âmbito de abrangência da tecnologia de Produtos para Saúde, conforme a seguinte tabela.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor no dia de sua publicação.

LEANDRO RODRIGUES PEREIRA
ANEXO

FORMAS DE EMPLAQUEAMENTO AUTORIZADO
NOME TÉCNICO/NÚMERO DO PROCESSO
NOME COMERCIAL
FORMA DE EMPLAQUEAMENTO
MODALIDADE DE REGISTRO
CLASSE REGISTRO
DEFINICIONES

ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
Rua de Sumaré 255, 1005-550-1005
ALMOXARFARIA COM AGULHA TECNOLÓGICA SUPRA - P/0 DE BERTHRA - FABRICANTE: ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL

84247493, 84247494, 84247495, 84247496, 84247497, 84247498, 84247499, 84247500, 84247501, 84247502, 84247503, 84247504, 84247505, 84247506, 84247507, 84247508, 84247509, 84247510, 84247511, 84247512, 84247513, 84247514, 84247515, 84247516, 84247517, 84247518, 84247519, 84247520, 84247521, 84247522, 84247523, 84247524, 84247525, 84247526, 84247527, 84247528, 84247529, 84247530, 84247531, 84247532, 84247533, 84247534, 84247535, 84247536, 84247537, 84247538, 84247539, 84247540, 84247541, 84247542, 84247543, 84247544, 84247545, 84247546, 84247547, 84247548, 84247549, 84247550, 84247551, 84247552, 84247553, 84247554, 84247555, 84247556, 84247557, 84247558, 84247559, 84247560, 84247561, 84247562, 84247563, 84247564, 84247565, 84247566, 84247567, 84247568, 84247569, 84247570, 84247571, 84247572, 84247573, 84247574, 84247575, 84247576, 84247577, 84247578, 84247579, 84247580, 84247581, 84247582, 84247583, 84247584, 84247585, 84247586, 84247587, 84247588, 84247589, 84247590, 84247591, 84247592, 84247593, 84247594, 84247595, 84247596, 84247597, 84247598, 84247599, 84247600

CLASSE: II - MATERIAL - Abertura de informações em Cartão

FORMAS DE EMPLAQUEAMENTO AUTORIZADO
NOME TÉCNICO/NÚMERO DO PROCESSO
NOME COMERCIAL
FORMA DE EMPLAQUEAMENTO
MODALIDADE DE REGISTRO
CLASSE REGISTRO
DEFINICIONES

ANGELUS INDUSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S/A
Rua de Sumaré 255, 1005-550-1005
DEFENSE CROMA - FABRICANTE: ANGELUS INDUSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S/A - BRASIL

871, 872, 873, 874, 875, 876, 877, 878, 879, 880, 881, 882, 883, 884, 885, 886, 887, 888, 889, 890, 891, 892, 893, 894, 895, 896, 897, 898, 899, 900, 901, 902, 903, 904, 905, 906, 907, 908, 909, 910, 911, 912, 913, 914, 915, 916, 917, 918, 919, 920, 921, 922, 923, 924, 925, 926, 927, 928, 929, 930, 931, 932, 933, 934, 935, 936, 937, 938, 939, 940, 941, 942, 943, 944, 945, 946, 947, 948, 949, 950, 951, 952, 953, 954, 955, 956, 957, 958, 959, 960, 961, 962, 963, 964, 965, 966, 967, 968, 969, 970, 971, 972, 973, 974, 975, 976, 977, 978, 979, 980, 981, 982, 983, 984, 985, 986, 987, 988, 989, 990, 991, 992, 993, 994, 995, 996, 997, 998, 999, 1000

CLASSE: II - MATERIAL - Abertura de informações em Cartão

CLASSE: IV-801190011
8037 - Equipamento de Registro ou Calibração (exceto de MATERIAL DE USO MÉDICO)

AUTO SUTURE DO BRASIL LTDA
Rua de Sumaré 255, 1005-550-1005
SISTEMA DE SUTURE DO BRASIL - FABRICANTE: AUTO SUTURE DO BRASIL LTDA - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA

8037, 8038, 8039, 8040, 8041, 8042, 8043, 8044, 8045, 8046, 8047, 8048, 8049, 8050, 8051, 8052, 8053, 8054, 8055, 8056, 8057, 8058, 8059, 8060, 8061, 8062, 8063, 8064, 8065, 8066, 8067, 8068, 8069, 8070, 8071, 8072, 8073, 8074, 8075, 8076, 8077, 8078, 8079, 8080, 8081, 8082, 8083, 8084, 8085, 8086, 8087, 8088, 8089, 8090, 8091, 8092, 8093, 8094, 8095, 8096, 8097, 8098, 8099, 8100

CLASSE: I - EQUIPAMENTO - Abertura de informações em Registro de Produto

X
WJ
B

005262

WJ

~~005196~~

A RECEBIMENTO VISA/DATA
Secretaria Estadual de Saúde - PE
APEVISA
RECEBIDO
Data: 06/06/16

B DADOS DA EMPRESA DETENTORA DO PRODUTO(S) / MARCA(S)
46019-21

CNPJ: 09.955.634/0001-53
RAZÃO SOCIAL: IMEC - Indústria de Medicamentos de Custódia LTDA.
RUA: Av. Gerson Gonçalves de Lima, 1608
BAIRRO: Centro
CEP: 56.840-000 FONE: (87) 3848-2257 FAX: (87) 3848-2257
U.F.: PE MUNICÍPIO: Custódia
E-MAIL: sac@laboratoriomec.com.br

C DADOS DA UNIDADE FÁBRIL

CNPJ: 09.955.634/0001-53
RAZÃO SOCIAL: IMEC - Indústria de Medicamentos de Custódia LTDA.
RUA: Av. Gerson Gonçalves de Lima, 1608
BAIRRO: Centro
CEP: 56.840-000 FONE: (87) 3848-2257 FAX: (87) 3848-2257
U.F.: PE MUNICÍPIO: Custódia
E-MAIL: sac@laboratoriomec.com.br

D TERMO DE RESPONSABILIDADE

Informo que a partir de 30/05/2016, esta empresa, devidamente licenciada para a produção de alimentos/medicamentos, deu início à fabricação do(s) produto(s) relacionado(s) no verso e/ou no(s) anexo(s), que estarão sendo comercializado(s) no prazo de 36 meses, e declaro que estou ciente: a) das legislações específicas do(s) produto(s) que fabrico, inclusive as de rotulagem e outras pertinentes; e b) de que a unidade fabril pode ser inspecionada por essa autoridade sanitária, conforme prevê a legislação.

LOCAL/DATA: Custódia - PE 02/05/2016.

ASSINATURA

NOME LEGÍVEL DO RESPONSÁVEL PELA EMPRESA

E DADOS DA INSPEÇÃO DA INDÚSTRIA (USO EXCLUSIVO DA VISA)

ÚLTIMA INSPEÇÃO: 20/05/16
LOCAL/DATA: Recife 06/06/16.

ASSINATURA E IDENTIFICAÇÃO DO RESPONSÁVEL

Enaida Lacerda
Chefe da Unidade e Controle
do Alimentos-UNICQA
APEVISA Verso

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

005263

Use

~~005197~~

F PRODUTOS DISPENSADOS DE REGISTRO COM FABRICAÇÃO INICIADA		
EMPRESA DETENTORA DE REGISTRO CNPJ 08.055.634/0001-53 UNIDADE FABRIL CNPJ 08.055.634/0001-53		CONTROLE DE ANEXOS FOLHAS [] DE []
PRODUTO -> 01 NOME DO PRODUTO: SUPLEMENTO MINERAL A BASE DE CARBONATO DE CÁLCIO	CATEGORIA 4300041	DESCRIÇÃO DA CATEGORIA SUPLEMENTO VITAMÍNICO OU MINERAL VALIDADE: 36 MESES APÓS A FABRICAÇÃO
MARCA: CALCIMEC 1250 TIPO(S) DE EMBALAGEM 01 CAIXA DE CARTOLINA COM POTE PLÁSTICO CONTENDO 60 COMPRIMIDOS DE 1400 MG 02 POTE PLÁSTICO CONTENDO 60 COMPRIMIDOS DE 1400 MG 03 []		PERSPECTIVA COMERCIAL <input checked="" type="checkbox"/> MUNICIPAL <input checked="" type="checkbox"/> ESTADUAL <input checked="" type="checkbox"/> NACIONAL <input type="checkbox"/> EXPORTAÇÃO
PRODUTO -> 02 NOME DO PRODUTO: SUPLEMENTO VITAMÍNICO E MINERAL A BASE DE CARBONATO DE CÁLCIO E VITAMINA D3	CATEGORIA 4300041	DESCRIÇÃO DA CATEGORIA SUPLEMENTO VITAMÍNICO OU MINERAL VALIDADE: 36 MESES APÓS A FABRICAÇÃO
MARCA: OSTECMEC D3 500 TIPO(S) DE EMBALAGEM 01 POTE PLÁSTICO COM 60 COMPRIMIDOS DE 1400 MG 02 [] 03 []		PERSPECTIVA COMERCIAL <input checked="" type="checkbox"/> MUNICIPAL <input checked="" type="checkbox"/> ESTADUAL <input checked="" type="checkbox"/> NACIONAL <input type="checkbox"/> EXPORTAÇÃO
PRODUTO -> 03 NOME DO PRODUTO: SUPLEMENTO VITAMÍNICO E MINERAL A BASE DE CARBONATO DE CÁLCIO E VITAMINA D3	CATEGORIA 4300041	DESCRIÇÃO DA CATEGORIA SUPLEMENTO VITAMÍNICO OU MINERAL VALIDADE: 36 MESES APÓS A FABRICAÇÃO
MARCA: OSTECMEC D3 600 TIPO(S) DE EMBALAGEM 01 POTE PLÁSTICO COM 60 COMPRIMIDOS DE 1600 MG 02 [] 03 []		PERSPECTIVA COMERCIAL <input checked="" type="checkbox"/> MUNICIPAL <input checked="" type="checkbox"/> ESTADUAL <input checked="" type="checkbox"/> NACIONAL <input type="checkbox"/> EXPORTAÇÃO

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page, including a circled 'R' and a crossed-out symbol.

Pato Branco/PR, 30 de abril de 2018.

Ofício nº 379/Lic.

À
LICIMED – DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
Setor de Licitações

aceitar

Reg. OK.

CBP. OK

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
028	Carbonato de Litio - 450 mg - C R - comp	UND	12.000	MAX. 1,8000 EUROFARMA	1,269

OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

Cacilda Aparecida Santos
Cacilda Aparecida Santos
Pregoeira

OK! Sist.

[Handwritten signatures and initials]

~~005199~~**Ofício 379 - Proposta PR 009/2018**

005265

CJ

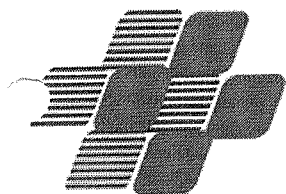
De: LICITACAO | CONIMS
Para: compras@licimed.com.br , empenho@licimed.com.br , daiane.silveira@licimed.com.br , licimed@licimed.com.br
Cópia:
Cópia oculta:
Assunto: Ofício 379 - Proposta PR 009/2018
Enviada em: 30/04/2018 | 16:46
Recebida em: 30/04/2018 | 16:46
20180430153... .pdf 83.65 KB

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2018/04/30 16:37:21
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 04.30.2018 15:33:04 (-0400)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br



~~001200~~

Re: Ofício 379 - Proposta PR 009/2018

De: Daiane Silveira
 Para: licitacao@conims.com.br
 Cópia:
 Cópia oculta:
 Assunto: Re: Ofício 379 - Proposta PR 009/2018
 Enviada em: 02/05/2018 | 09:36
 Recebida em: 02/05/2018 | 09:38
 RE 724 - 22... .pdf 172.69 KB CARBOLITIUM... .pdf 87.00 KB

005266
 CWJ

Bom dia, Sra. Sandra.

Sim aceitamos.
 Em anexo registro e CBPF do item.

Atenciosamente,

Daiane Silveira
 Analista de Licitações
 Licimed Distribuidora de Medicamentos Ltda
 11-3076 8181

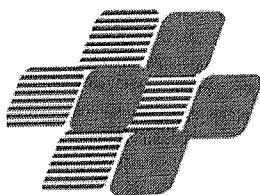
De: "LICITACAO | CONIMS" <licitacao@conims.com.br>
 Para: "Compras Licimed" <compras@licimed.com.br>, empenho@licimed.com.br, "Daiane Silveira" <daiane.silveira@licimed.com.br>, "licimed" <licimed@licimed.com.br>
 Enviadas: Segunda-feira, 30 de abril de 2018 16:46:52
 Assunto: Ofício 379 - Proposta PR 009/2018

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
 Fone: (46) 3313 3550
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
 Enviada: 2018/04/30 16:37:21
 Para: licitacao@conims.com.br
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 04.30.2018 15:33:04 (-0400)
 Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials, including a circled '2' and a circled 'B'.

ag

~~005201~~

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: CARBOLITIUM

Nome da Empresa	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Nome Comercial	CARBOLITIUM		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro	100430518		
Processo	25992.012446/70		
Vencimento do Registro	08/2021		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
450 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	3	25/03/2002
Validade	24 meses	Registro	1004305180035
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIUM		
Complemento Diferencial da Apresentação	CARBOLITIUM CR		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> 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	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
450 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	6	25/03/2002
Validade	24 meses	Registro	1004305180061
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIUM		
Complemento Diferencial da Apresentação	CARBOLITIUM CR		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Validade	24 meses	Registro	1004305180086 005268
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> 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	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 50	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	25/03/2002
Validade	24 meses	Registro	1004305180094
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> 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	N		
Tarja	Vermelha		

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	005269 005203
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
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	4	25/03/2002
Validade	24 meses	Registro	1004305180043
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍCIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 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)		
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 <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	5	25/03/2002
Validade	24 meses	Registro	1004305180051
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO		



005270
005202

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:
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

ANEXO

EMPRESA: MARILIDIA MINUSSI BALDO ME
ENDEREÇO: AVENIDA NOVE DE JULHO Nº 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: 47.581.673/0001-46
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:
Art. 1º Conceder às (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: 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: 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 acrosólis; 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 MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: cápsulas; comprimidos; comprimidos revestidos; granulados; granulados efervescentes; pastilhas; pós.

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 Nº 07661 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 5.598, LOJA 01
BAIRRO: TIJUCA 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: 13.371.416/0001-68
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
EXPEDIR: COSMÉTICOS

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: Fagnax 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: INIT Comércio Distribuição Importação e Exportação de Cosméticos Ltda EPP
ENDEREÇO: Lício Marcondes do Amaral 451
BAIRRO: Vila Progridior 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 NUTRICEUTICOS E NUTRACEUTICOS LTDA - ME
ENDEREÇO: ESTRADA GERAL S/Nº
BAIRRO: SERTO 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 e 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
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: brucal transportes e armazens gerais ltda
ENDEREÇO: RUA CARLOS MARCONDES Nº 189

Pato Branco/PR, 30 de abril de 2018.

Ofício nº 380/Lic.

À
A.R. FIORENZANO DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
Setor de Licitações

Antonio
Req. OK
C.B.P. OK.

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
037	Ciclobenzaprina 10 mg compr.	UND	110.000	CIMED	0,122

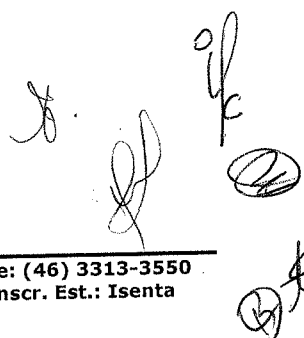
OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,


Cacilda Aparecida Santos
Pregoeira

OK
Sist.



~~005206~~**Ofício 380 - Proposta PR 009/2018**

005272

Cwj

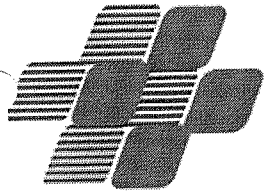
De: LICITACAO | CONIMS
Para: fiorezanomed@yahoo.com.br
Cópia:
Cópia oculta:
Assunto: Ofício 380 - Proposta PR 009/2018
Enviada em: 30/04/2018 | 16:45
Recebida em: 30/04/2018 | 16:45
20180430153... .pdf 82.72 KB

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2018/04/30 16:37:12
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 04.30.2018 15:32:54 (-0400)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials: J.B., a circled '2', and a circled 'B' with a signature.

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONSULTAS - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	CNPJ	02.814.497/0001-07	Autorização	1.04.381-0
Acesso	25351.544248/2011-41	Categoria Regulatória		Data do registro	25/10/2019
Nome do Produto	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA	Registro	143810174	Vencimento do registro	10/2020
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA			Medicamento de referência	
Uso Terapêutico	RELAXANTES MUSCULARES			ATC	
Recorrido Público	Bula Paciente	Bula Profissional			

005273

005207

condor Todas

Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

aqui para pesquisar

005274

005208



ANEXO

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.	
Endereço: 770 Summeytown Pike, West Point, Pennsylvania (PA) 19486	
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): 1314102/16-3; 1314175/16-9; 1314180/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: antígenos recombinantes do papilomavírus humano tipos 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 e 58; vírus do sarampo atenuado; vírus da caxumba atenuado; vírus da rubéola atenuado; polissacarídeos pneumocócicos dos sorotipos 1, 2, 3, 4, 5, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 17F, 18C, 19A, 19F, 20, 22F, 23F e 33 F; vírus da varicela atenuado; antígeno da hepatite B recombinante; vírus da hepatite A inativado e purificado; vírus da varicela atenuado; vírus do herpes zoster atenuado; reacoplamento do rotavírus atenuado tipos G1, G2, G3, G4 e P1A[5].	
Produtos estéreis: pós liofilizados; soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Sólidos não estéreis: cápsulas e granulados.	

Empresa solicitante: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.258.401/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7	Expediente(s): 1730582/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Novartis Consumer Health Inc.	
Endereço: 10401 Highway 6, Lincoln, Nebraska (NE) 68517	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 1301463/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Novartis Pharma Stein AG.	
Endereço: Schaffhauserstrasse, 4332 Stein.	
País: Suíça.	
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8	Expediente(s): 1256921/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa: Theodoro F Sobral & Cia Ltda.		CNPJ: 06.597.801/0001-62
Endereço: Rua Bento Leão, 25, Centro		CEP: 64800-000
Município: Floriano	UF: PI	
Autorização de Funcionamento: 1.00.963-8	Expediente(s): 1089970/15-7, 1089879/15-4 e 1089866/15-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: comprimidos.		
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.		
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.		

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

ANEXO

Empresa Fabricante: Genentech, Inc.	
Endereço: 1 DNA Way, South San Francisco, CA 94080 - 4990	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 1018515/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumo farmacêutico ativo biológico: ranibizumabe.	

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

ANEXO

Empresa Fabricante: AstraZeneca Pharmaceuticals LP	
Endereço: Highway 52 East, Mount Vernon, Indiana (IN) 47620	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Fundação Oswaldo Cruz	CNPJ: 33.781.055/0001-35
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3	Expediente(s): 1882456/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

Empresa: Distribuidora Amarel Ltda.		CNPJ: 21.759.758/0001-88
Endereço: Rua Luis Guilherme da Silva, 1001, Centro Industrial Coronel Jovelino Rabelo		
Município: Divinópolis	UF: MG	CEP: 35502-284
Autorização de Funcionamento: 1.03.647-4	Expediente(s): 1059701/15-8, 1059722/15-1 e 1059740/15-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: comprimidos e pós.		
Semissólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas.		
Líquidos não estéreis: emulsões, óleos, soluções, suspensões e xaropes.		

Empresa Fabricante: MSN Laboratories Private Limited (Formulations Division)	
Endereço: Plot No. 42, Anrich Industrial Estate, Bollaram, Medak Dist-502 325, Telangana	
País: Índia	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016090500063

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

ANEXO

Empresa: Laboratório Cangeri Ltda.		CNPJ: 92.751.965/0001-34
Endereço: Rua Conselheiro Travassos, 318, São Geraldo		
Município: Porto Alegre	UF: RS	CEP: 90230-140
Autorização de Funcionamento: 1.00.774-3	Expediente(s): 0462832/12-2	
Linha(s): Líquidos não estéreis.		
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.		

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

ANEXO

Empresa: Cimed Indústria de Medicamentos Ltda.		CNPJ: 02.814.497/0002-98
Endereço: Rua Coronel Armando Rubens Storino, 2750 - Jardim Paraíso		
Município: Pouso Alegre	UF: MG	CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.04.381-0	Expediente(s): 1362801/16-1 e 1362494/16-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.		
Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas e pós.		

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

Página 1 de 1:

» 1

NOVA BUSCA	EMPRESA SOLICITANTE	EMPRESA CERTIFICADA	ENDEREÇO	PAÍS	TIPO DE CERTIFICAÇÃO	LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS	RESOLUÇÃO	DATA DA PUBLICAÇÃO	VALIDADE DO CERTIFICADO
02.814.497/0001-07	Cimed Indústria de Medicamentos Ltda.	DSM Sinochem Pharmaceuticals Spain S.A.	Pol. Ind. Urvasa, c/Ripollés, 2. Sta. Perpétua de Mogoda E-08130 - Barcelona	Espanha	CBPF	Insuno farmacêutico ativo obtido por semissíntese (classe cefalosporínicos): cefalexina monohidratada (etapa de síntese enzimática)	726	20/03/2017	20/03/2019
02.814.497/0001-07	Zhejiang Charioteer Pharmaceutical Co., Ltd.	Cimed Indústria de Medicamentos Ltda.	Tongyuanxi, Dazhan, Xianju, Zhejiang Province - 317321	China	CBPF	Insuno farmacêutico ativo obtido por síntese química: aciclovir	2182	15/08/2016	15/08/2018
02.814.497/0001-07	Cimed Indústria de Medicamentos Ltda.	Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd.	No 6 Weiwu Road, Hangzhou Gulf, Industrial Zone, Shangyu, Zhejiang - 312369	China	CBPF	Insuno farmacêutico ativo obtido por semissíntese azitromicina di-hidratada (etapas de síntese química)	2120	08/08/2016	08/08/2018
02.814.497/0001-07	Cimed Indústria de Medicamentos Ltda.	Aarti Drugs Ltd.	Plot G-60, MIDC Area, Tarapur, District Thane, Maharashtra 401-506	Índia	CBPF	Insuno farmacêutico ativo obtido por síntese química: Cloridrato de ciprofloxacino monohidratado	1673	27/06/2016	27/06/2018
02.814.497/0001-07	Cimed Indústria de Medicamentos Ltda.	DSM Sinochem Pharmaceuticals Spain S.A.	Pol. Ind. Urvasa, c/Ripollés, 2. Sta. Perpétua de Mogoda E-08130 - Barcelona	Espanha	CBPF	Insuno farmacêutico ativo obtido por semissíntese (classe cefalosporínicos, que requer área segregada): Cefalexina monohidratada (etapa de síntese enzimática)	694	09/03/2015	09/03/2017

NOVA BUSCA

005275
ug~~005209~~

Pato Branco/PR, 30 de abril de 2018.

Ofício nº 381/Lic.

À
MAURO MARCIANO COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
Setor de Licitações

aceitar

Reg. OK.

CBP. OK

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
047	Clordiazepóxido 5 mg + Amitriptilina 12,5 mg cáps.	UND	5.100	MAX-0,550 VALEANT	0,410
120	Harpagophytum Procumbens 400 mg - compr.	UND	10.700	MAX-2,500 APSEN	1,550

*0,410
1,550*

OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

Cailda Aparecida Santos
Cailda Aparecida Santos
Pregoeira

[Handwritten signatures and initials]

005277
lug~~005211~~**Ofício 381 - Proposta PR 009/2018**

De: LICITACAO | CONIMS

Para: atendimento@mauromarciano.com.br ,juridico@mauromarciano.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Ofício 381 - Proposta PR 009/2018

Enviada em: 30/04/2018 | 16:44

Recebida em: 30/04/2018 | 16:44

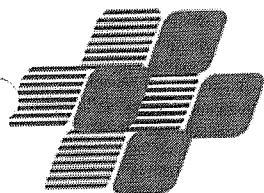
20180430153... .pdf 88.45 KB

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/04/30 16:37:00

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 04.30.2018 15:32:44 (-0400)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br



005278
wg

~~005212~~

Re: Ofício 381 - Proposta PR 009/2018

De: Atendimento - Mauro Marciano
Para: licitacao@conims.com.br
Cópia:
Cópia oculta:
Assunto: Re: Ofício 381 - Proposta PR 009/2018
Enviada em: 02/05/2018 | 09:04
Recebida em: 02/05/2018 | 09:04

AMITRIPTILI... .pdf 72.41 KB HARPAGOPHYT... .pdf 75.30 KB APSEN - 06-2019.pdf 177.70 KB
VALEANT - P... .pdf 68.86 KB

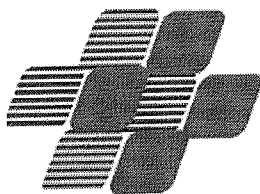
Bom dia, aceitamos os referidos itens conforme solicitado.
Att.
Rafael

Em 30 de abril de 2018 16:44, LICITACAO | CONIMS <licitacao@conims.com.br> escreveu:
Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2018/04/30 16:37:00
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 04.30.2018 15:32:44 (-0400)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

005279

047

mauro m.

~~005213~~

Detalhe do Produto: LIMBITROL

Nome da Empresa Detentora do Registro	VALEANT FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	CNPJ	61.186.136/0001-22	Autorização	1.00.575-6
Processo	25000.013850/9921	Categoria Regulatória		Data do registro	22/06/1999
Nome do Produto	LIMBITROL	Registro	105750044	Vencimento do registro	22/06/2019
Princípio Ativo	AMIDO DE MILHO, CLORDIAZEPÓXIDO, CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	12,5 MG + 5,0 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1057500440017	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/06/1999	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA CLORDIAZEPÓXIDO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Alumínio 156mm + PVC Cristal 166mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CELLERA FARMACÊUTICA S.A. - INDAIATUBA - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	12,5MG + 5,0MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1057500440025	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/06/1999	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA CLORDIAZEPÓXIDO AMIDO DE MILHO				

ANEXO

Empresa Fabricante: Patheon Softeels B.V.	
Endereço: De Posthoornstraat 7, 5048 AS - Tilburg	
País: Holanda	
Empresa solicitante: Reckitt Benckiser (Brasil) Ltda.	CNPJ: 59.557.124/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.390-1	Expediente(s): 1553302/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granel).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.732, DE 7 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 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: OCS Distribuidora de Produtos Hospitalares Eireli.		CNPJ: 05.390.782/0001-36
Endereço: Rua Coronel Conrado Niemeyer, 132, Bairro Petrópolis		
Município: Manaus	UF: AM	CEP: 69063-550
Autorização de Funcionamento: 1.12.453-4	Autorização Especial: 1.12.585-1	
Expediente(s): 2164695/16-3		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Medicamentos.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.733, DE 7 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 Fabricante: AstraZeneca Pharmaceuticals LP.	
Endereço: 587 Old Baltimore Pike, Newark, DE, 19702.	
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): 1417724/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Baxalta Manufacturing SARL	
Endereço: 2A Woodlands Ind Park D Street 2 Singapore 737779	
País: Cingapura	
Empresa solicitante: Empresa Brasileira de Hemoderivados e Biotecnologia - Hemobras	CNPJ: 07.607.851/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.09.304-7	Expediente(s): 0756384/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfaoctocogum.	

Empresa: Daiichi Sankyo Brasil Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 60.874.187/0001-84
Endereço: Alameda Xingu, 766 - Alphaville		
Município: Barueri	UF: SP	CEP: 06455-030

Empresa Fabricante: Delpharm Dijon	
Endereço: 6 Boulevard de l'Europe - 21800 Quet	
País: França	
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica da.	
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	
Certificado de Boas Práticas:	
Sólidos não estéreis: comprimidos (granel).	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequen	

Empresa Fabricante: Delpharm Tours - Chambray	
Endereço: Rue Paul Langevin, Chambray Les To	
País: França	
Empresa solicitante: LFB Hemoderivados e Biotec	
Autorização de Funcionamento: 1.14.142-2	
Certificado de Boas Práticas:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de gran	
parenterais de pequeno volume (com esterilizaçã	

Empresa Fabricante: Farmaceutica Paraguaya S.A	
Endereço: Waldino R. Lovera y Del Carmen - Fe	
País: Paraguai	
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuti	
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	
Certificado de Boas Práticas:	
Produtos estéreis citotóxicos: suspensões parenter	
pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Fresenius Kabi Austria Gmb	
Endereço: Estermannstrasse 17, 4020 Linz	
País: Áustria	
Empresa solicitante: Daiichi Sankyo Brasil Farm	
Autorização de Funcionamento: 1.00.454-8	
Certificado de Boas Práticas:	
Líquidos não estéreis: xaropes.	

Empresa Fabricante: Genzyme Ireland Limited	
Endereço: Ida Industrial Park, Old Kilmeaden Rc	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Genzyme do Brasil Ltda.	
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8	
Certificado de Boas Práticas:	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

Empresa Fabricante: ICN Polfa Rzeszów S.A.	
Endereço: 2 Przemysłowa Str., 35-959 Rzeszów.	
País: Polônia	
Empresa solicitante: Valeant Farmacêutica do Bra	
Autorização de Funcionamento: 1.00.375-6	
Certificado de Boas Práticas:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Novartis Saglik, Gida ve Ta	
Endereço: Yenisehir Mahallesi Ihlara Vadisi Solz	

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

005281

~~005215~~

Detalhe do Produto: ARPADOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	APSEN FARMACEUTICA S/A	CNPJ	62.462.015/0001-29	Autorização	1.00.118-8
Processo	25351.516262/2006-36	Categoria Regulatória		Data do registro	24/12/2007
Nome do Produto	ARPADOL	Registro	101180606	Vencimento do registro	24/12/2022
Princípio Ativo	HARPAGOPHYTUM PROCUMBENS DC.			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS FITOTERAPICO SIMPLES			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1011806060019	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/12/2007	24 meses
Princípio Ativo	HARPAGOPHYTUM PROCUMBENS DC.				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1011806060027	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/12/2007	24 meses
Princípio Ativo	HARPAGOPHYTUM PROCUMBENS DC.				

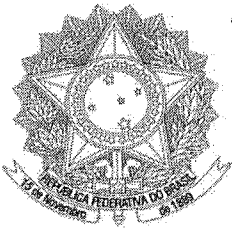
Complemento Diferencial da Apresentação	-	005282 005215 Cug
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL 	
Via de Administração	ORAL	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Destinação	Comercial	
Apresentação fracionada	Não	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1011806060051	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/12/2007	24 meses
Princípio Ativo	HARPAGOPHYTUM PROCUMBENS DC.				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
<input type="button" value="Voltar"/>					

005283

005283

ISSN 167



DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

República Federativa do Brasil - Imprensa Nacional

Em circulação desde 1º de outubro de 1862

Suplemento ao N° 111

Brasília - DF, segunda-feira, 12 de junho de 2017

Sumário

PÁGINA

Ministério da Saúde 1

Ministério da Saúde

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANTÁRIA

RESOLUÇÃO - RE N° 1.506, DE 8 DE JUNHO DE 2017

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 47, IX e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC N° 61, 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.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

ANEXO

Empresa: Anbioton Importadora Ltda. EPP.	CNPJ: 11.260.846/0001-87
Endereço: Rua Doze de Maio, 547 - Jardim Guimarães	
Município: Guarulhos	UF: SP CEP: 07056-120
Autorização de Funcionamento: 1.11.393-1	Autorização Especial: 1.23.643-4
Expediente(s): 0458563/12-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Medicamentos.	

Empresa: BSB Comércio de Produtos Hospitais Ltda.	CNPJ: 05.777.772/0001-58
Endereço: Polo de Desenvolvimento Juscelino Kubistchek - Trecho 01 - Conjunto 10 Lote 20 - Santa Maria	
Município: Brasília	UF: DF CEP: 72549-550
Autorização de Funcionamento: 1.06.279-2	Autorização Especial: 1.21.575-7
Expediente(s): 0688514/15-4	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Medicamentos.	

Empresa: F. Cardoso & Cia Ltda.	CNPJ: 04.949.905/0001-63
Endereço: Avenida Almirante Barroso, 750 - Marco	
Município: Belém	UF: PA CEP: 66093-020
Autorização de Funcionamento: 1.02.408-2	Autorização Especial: 1.11.880-2
Expediente(s): 2403795/16-8	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Medicamentos.	

TABELA DE PREÇOS DE JORNAIS AVULSOS		
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

RESOLUÇÃO - RE N° 1.507, DE 8 DE JUNHO DE 2017

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 47, IX e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC N° 61, 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.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

ANEXO

Empresa Fabricante: AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG	
Endereço: Knollstrasse 67061 Ludwigshafen.	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: AbbVie Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7	Expediente(s): 2546043/16-9 e 2546058/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Alexion Pharma International Operations Unlimited Company.	
Endereço: College Business and Technology Park, Blanchardstown, Dublin 15.	
País: Irlanda	
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): 1660904/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa: Apsen Farmacêutica S/A.	CNPJ: 62.462.015/0001-29
Endereço: Rua La Paz N.º 37/67, Santo Amaro	
Município: São Paulo	UF: SP CEP: 04755020
Autorização de Funcionamento: 1.00118-8	Expediente(s): 2410015/16-3, 2410008/16-1, 2410024/16-2 e 2409995/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, cápsulas moles, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Semissólidos não estéreis: cremes e pomadas.	
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	
Produtos estéreis: pós liofilizados, 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).	

Empresa: Athosfarma Indústria e Comércio de Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 18.747.650/0001-10
---	--------------------------

Certificad
Sólidos não esté
primidos, compr
Sólidos não esté
Semissólidos não
Líquidos não esté
Produtos estéreis:

Empresa Fabricar
Endereço: Gamm
País: Alemanha
Empresa solicitat
Farmacêuticos S.
Autorização d
1.00.100-4
Certificad
Sólidos não esté

Empresa Fabricar
Endereço: Plot N
Industrial Estate.
País: Índia.
Empresa solicitat
Autorização de F
Certificad
Produtos estéreis
queno volume (c

Empresa fabrican
Endereço: Plot N
Ponda Goa.
País: Índia
Empresa solicitat
Ltda.
Autorização de F
Certificado de Bc
Semissólidos não

Empresa Fabricar
Endereço: Av. De
País: Uruguai
Empresa Solicitan
lares Ltda.
Autorização de F
Certificad
Produtos estéreis
queno volume (c

Empresa Fabricar
Endereço: 16-24
País: França.
Empresa solicitat
gicos Ltda.
Autorização de F
Certificad
Produtos estéreis:
terminal) e soluç
infusão)

Empresa Fabricar
Endereço: Gral. J
víncia de Buenos
País: Argentina

Empresa solicitat

054 - 3523 - 2700
3 → Lact → Douglas

~~005284~~
005284
ay

Pato Branco/PR, 30 de abril de 2018.

Ofício nº 382/Lic.

À
CENTERMEDI COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
Setor de Licitações

Quitar o 70

Caci Ver Registro KBP

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
070	Colecalciferol (Vitamina D3) - 5600UI/ml - gotas 20 ml	UND	500	ARTENATIVA	14,500
229	Vitamina E 400 mg -cáps.	UND	1.200	NATULAB	0,308

OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

Cacilda Aparecida Santos
Cacilda Aparecida Santos
Pregoeira

[Handwritten signatures and initials]



382

~~005219~~**Proposta PR 009/2018**

De: LICITACAO | CONIMS

Para: centermedi@centermedi.com.br ,medicamentos@centermedi.com.br ,licitacao1@centermedi.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Proposta PR 009/2018

Enviada em: 30/04/2018 | 16:43

Recebida em: 30/04/2018 | 16:43

20180430153... .pdf 86.57 KB

005285

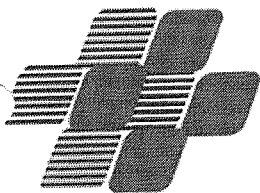
uy

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/04/30 16:36:51

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 04.30.2018 15:32:33 (-0400)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner, including a circled 'B' and a circled 'C'.



005286

005286
uy

Re: Proposta PP - 009/2018 - Ofício 382

De: Centermedi
 Para: licitacao@conims.com.br
 Cópia:
 Cópia oculta:
 Assunto: Re: Proposta PP - 009/2018 - Ofício 382
 Enviada em: 07/05/2018 | 09:13
 Recebida em: 07/05/2018 | 09:13

ANEXO X DES... .pdf 516.10 KB ANEXO X DES... .pdf 467.79 KB
 licdjmikgbh... .png 40.77 KB
 APROVAÇÃO D... .pdf 308.61 KB DESUPRE.pdf 511.23 KB Arte Nativa... .pdf 590.06 KB
 20180430153... .pdf 86.10 KB

Bom dia

Tudo bem?

Referente ao ofício 382, podemos ACEITAR somente o item 70, VITAMINA D, cotado por esta empresa da ARTE NATIVA, conforme encaminhamento para análise registro do item e boas práticas de fabricação.

Do que diz respeito ao item 229 - Vitamina E, NÃO conseguimos mais adquiri-lo no canal Hospitalar.

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
070	Colecalciferol (Vitamina D3) 5600UI/ml - gotas 20 ml	UND	500	ARTENATIVA	14,500
229	Vitamina E 400 mg -cáps.	UND	1.200	NATULAB	0,308

A disposição

Douglas Picolo

Setor Comercial
 54 3523 2700
 BR 480, 795 - Saída para Erechim/RS
 Barão de Cotegipe/RS
www.centermedi.com.br



Em 30/04/2018 16:43, LICITACAO | CONIMS escreveu:

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

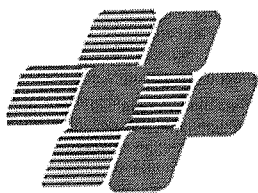
<https://webmail.uolhost.com.br/?xc=a669eb36317ed9420852654ac2b9b27d#/webmail/0//INBOX/page:1/NDEwMDQ>

Handwritten signatures and initials, including a large 'B' and a '\$' symbol.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,

005287
09
~~005221~~



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2018/04/30 16:36:51
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 04.30.2018 15:32:33 (-0400)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten marks and signatures in the bottom right corner, including a large 'X' and several circular stamps or initials.

005288
005222

ANEXO X

MINISTÉRIO DA SAÚDE
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
DIRETORIA DE ALIMENTOS E TOXICOLOGIA

COMUNICAÇÃO DO INÍCIO DE FABRICAÇÃO DE
PRODUTOS DISPENSADOS DE REGISTRO

RECEBIMENTO VISA / DATA

B DADOS DA EMPRESA DETENTORA DO(S) PRODUTO(S) MARCA(S)

CNPJ: 00.677.858.000195

RAZÃO SOCIAL: ARTE NATIVA PRODUTOS NATURAIS LTDA

RUA: AV. JOSÉ ANTONIO DOS SANTOS NÚMERO 2000

BAIRRO: INACIA DE CARVALHO

CEP: 33350-000 FONE: 31.3623.8280 FAX: 31.3623.8227

U.F.: MG MUNICÍPIO: SÃO JOSÉ DA LAPA

E-MAIL: arte.nativa@vespianeit.com.br

C DADOS DA UNIDADE FABRIL

CNPJ: 00.677.858.000195

RAZÃO SOCIAL: ARTE NATIVA PRODUTOS NATURAIS LTDA

RUA: AV. JOSÉ ANTONIO DOS SANTOS NÚMERO 2000

BAIRRO: INACIA DE CARVALHO

CE: 33350-000 FONE: 31.3623.8280 FAX: 31.3623.8227

U.F.: MG MUNICÍPIO: SÃO JOSÉ DA LAPA

E-MAIL: arte.nativa@vespianeit.com.br

D TERMO DE RESPONSABILIDADE

Informo que a partir de 10/31/2014, esta empresa, devidamente licenciada para a produção de alimentos / embalagens, deu início à fabricação do(s) produto(s) relacionado(s) no verso e/ou no(s) anexo(s), que estarão sendo comercializado(s) no prazo de 121 dias, e declaro que estou ciente: a) das legislações específicas do(s) produto(s) que fabrico, inclusive as de rotulagem e outras pertinentes; e b) de que a unidade fabril pode ser inspecionada por essa autoridade sanitária, conforme prevê a legislação.

Local / data: São José da Lapa, 20.01.2014.

Elves Antunes Maires
Químico Responsável
CRQ 02101030-2 Região

Assinatura: *Elves Antunes Maires*

E DADOS DA INSPEÇÃO DA INDÚSTRIA (Uso exclusivo da VISA)

ÚLTIMA INSPEÇÃO: _____

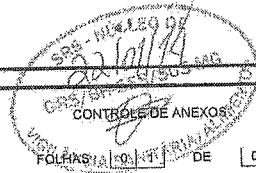
LOCAL / DATA: São José da Lapa, 22.01.14

Assinatura e identificação do Responsável: *Fábia Remi da Silva*
Autoridade Sanitária
MASP: 6886851
MUVISA - SRS-BH

Classified - Internal use

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

ANEXO X - VERSO



005289
 005283

PRODUTOS DISPENSADOS DE REGISTRO COM FABRICAÇÃO INICIADA

EMPRESA DETENTORA DE REGISTRO
 CNPJ 00 677 858 0001 95

UNIDADE FABRIL
 CNPJ 00 677 858 0001 95

FOLHAS 01 DE 01

PRODUTO -> 01

CATEGORIA 43000411

DESCRIÇÃO DA CATEGORIA SUPPL. VITAMINICO E MINERAL

NOME DO SUPLEMENTO DE VITAMINA D

PRODUTO

MARCA DESUPREGOTAS

TIPO(S) DE EMBALAGEM
 01 VIDRO

VALIDADE (ANO / MÊS / DIA)
 36 A X D

PERSPECTIVA COMERCIAL
 MUNICIPAL
 ESTADUAL
 NACIONAL
 EXPORTAÇÃO

PRODUTO -> 02

CATEGORIA

DESCRIÇÃO DA CATEGORIA

NOME DO

PRODUTO

MARCA

TIPO(S) DE EMBALAGEM
 02
 03
 04
 05

VALIDADE (ANO / MÊS / DIA)
 A M D

PERSPECTIVA COMERCIAL
 MUNICIPAL
 ESTADUAL
 NACIONAL
 EXPORTAÇÃO

PRODUTO -> 03

CATEGORIA

DESCRIÇÃO DA CATEGORIA

NOME DO

PRODUTO

MARCA

TIPO(S) DE EMBALAGEM
 01
 02
 03
 04
 05

VALIDADE (ANO / MÊS / DIA)
 A M D

PERSPECTIVA COMERCIAL
 MUNICIPAL
 ESTADUAL
 NACIONAL
 EXPORTAÇÃO

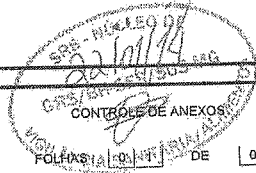
Classified - Internal use

Loak. Apser

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

ANEXO X - VERSO

005290
 WJ
 005222



PRODUTOS DISPENSADOS DE REGISTRO COM FABRICAÇÃO INICIADA

EMPRESA DETENTORA DE REGISTRO
 CNPJ 00 677 858 0001 95

UNIDADE FABRIL
 CNPJ 00 677 858 0001 95

FOLHAS 01 DE 01

PRODUTO -> 01

CATEGORIA 4300041

DESCRIÇÃO DA CATEGORIA SUPLE VITAMINICO E MINERAL

NOME DO SUPLEMENTO DE VITAMINA D

PRODUTO

MARCA DESUPRE GOTAS

TIPO(S) DE EMBALAGEM
 01 VIDRO

VALIDADE (ANO / MÊS / DIA)
 3 6 A X D

PERSPECTIVA COMERCIAL
 MUNICIPAL
 ESTADUAL
 NACIONAL
 EXPORTAÇÃO

PRODUTO -> 02

CATEGORIA

DESCRIÇÃO DA CATEGORIA

NOME DO

PRODUTO

MARCA

TIPO(S) DE EMBALAGEM
 02
 03
 04
 05

VALIDADE (ANO / MÊS / DIA)
 A M D

PERSPECTIVA COMERCIAL
 MUNICIPAL
 ESTADUAL
 NACIONAL
 EXPORTAÇÃO

PRODUTO -> 03

CATEGORIA

DESCRIÇÃO DA CATEGORIA

NOME DO

PRODUTO

MARCA

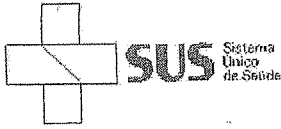
TIPO(S) DE EMBALAGEM
 01
 02
 03
 04
 05

VALIDADE (ANO / MÊS / DIA)
 A M D

PERSPECTIVA COMERCIAL
 MUNICIPAL
 ESTADUAL
 NACIONAL
 EXPORTAÇÃO

Classified - Internal use

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



005291
WJ
~~005225~~

NOTIFICAÇÃO NUVISA/SRS/BH nº. 095/2014

À empresa

ARTE NATIVA PRODUTOS NATURAIS LTDA.

(CNPJ: 006778580001/95)

Av. José Antônio dos Santos, nº 200 – Bairro Inácio de Carvalho.
São José da Lapa/MG - CEP: 33.350 - 000.

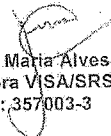
Em atenção à apresentação de novo modelo de rótulo, face à NOTIFICAÇÃO NUVISA/SRS/BH Nº 055/2014 (referente aos produtos "SUPLEMENTO DE VITAMINA D EM CÁPSULAS (DESUPRE) E SUPLEMENTOS VITAMINICOS EM GOTAS (DESUPRE)"; protocolado neste Núcleo de Vigilância Sanitária em 10/06/2014, faço a seguinte consideração:

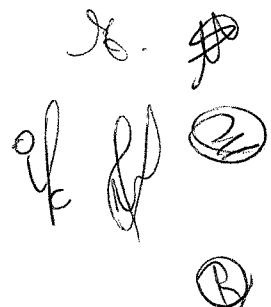
- Que o modelo de rótulo apresentado está SATISFATÓRIO de acordo com a legislação sanitária vigente.

Notifique-se.

Arquive-se.

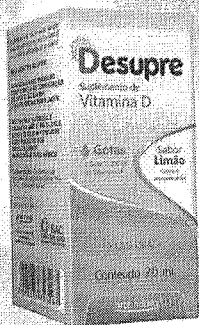
Belo Horizonte, 02 de julho de 2014.


Etelvina Maria Alves
Coordenadora VISA/SRS/BH
- MASP: 357003-3



005292
WJ
~~005296~~

Linha de
Suplementos



Desupre - Suplemento de Vitamina D Gotas Sabor Limão
Colecalciferol

Apresentação:

Vidro âmbar com tampa branca e gotejador, com 20 mL em cartucho de cartolina.

Finalidade de uso:

É um suplemento de vitamina D (colecalfiferol), micronutriente essencial para a formação e manutenção da saúde dos ossos.

Registro:

Produto dispensado da obrigatoriedade de registro conforme RDC nº27/2010.

Desupre - Suplemento de Vitamina D Cápsulas
Colecalciferol

Apresentação:

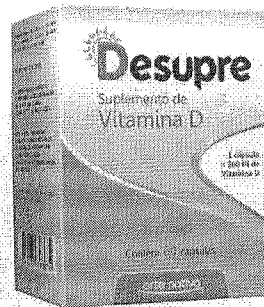
Cápsula mole de Vitamina D, Alumínio Blistar em cartucho de cartolina.

Finalidade de uso:

É um suplemento de vitamina D (colecalfiferol), micronutriente essencial para a formação e manutenção da saúde dos ossos.

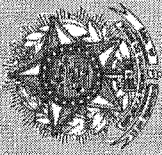
Registro:

Produto dispensado da obrigatoriedade de registro conforme RDC nº27/2010.



Camomine C Baby

Handwritten signatures and initials, including a large 'B' in a circle.



SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL

**CONSELHO REGIONAL DE QUÍMICA 2ª REGIÃO
MINAS GERAIS
CERTIFICADO DE F.T.**

Lv.9 RC FL.84 N.827

Certificamos que a empresa **ARTE NATIVA PRODUTOS NATURAIS LTDA**, CNPJ

00.677.858/0001-95 está registrada neste Conselho sob o nº. 13.918, Processo nº. 0351/02 de acordo com o

Art. 27 da Lei 2.800 de 18/06/1956, combinado com o Art. 1º da Lei 6.839 de 30/10/1980, tendo como Responsável

Técnico o (a) Sr. (a) **ELVES ANTUNES MEIRELES - LICENCIADO EM QUÍMICA** registrado (a)

neste CRQ-MG sob o nº. 02101030 Processo nº. 0604/02 com abrangência **FABRICAÇÃO E**

CONTROLE DE QUALIDADE DOS PRODUTOS DA EMPRESA, NORMAS BPF conforme registro de

"Anotação de Responsabilidade Técnica".

1882101-6/0-0 - Cadastro em 06/04/2014 às 10:38:11 - Inscrição em 07/04/2014 às 10:38:11 - Inscrição em 07/04/2014 às 10:38:11 - Inscrição em 07/04/2014 às 10:38:11

Maria José de Oliveira

MARIA JOSÉ DE OLIVEIRA
Gerente de Registros
CRQ-MG

Válido até **31 de março de 2018**
Belo Horizonte, **08 de fevereiro de 2017**

RUA SÃO PAULO, 408 - 16º ANDAR - ED. AVENIDA - FONE: (31) 3279-9800 - FAX: (31) 3279-9800 - CEP: 30170-902 - BELO HORIZONTE - MINAS GERAIS - <http://www.craqmg.org.br> - e-mail: craqmg.org.br

005293
WJ
~~005227~~

(Handwritten marks)

Pato Branco/PR, 30 de abril de 2018.

Ofício nº 383/Lic.

À
DIMEVA – DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
Setor de Licitações

aceitar

preg. OK.

CBP. OK.

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
108	Fluocinolona 0,275 + Polimixina B 11.000UI + Neomicina 3,85mg + lidocaína 20mg/ml - gotas otológicas - 5ml	FR	1.600	MAX. 8,8160 ELOTIN	1,740

OK! sig.

OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

Cacilda Aparecida Santos
Cacilda Aparecida Santos
Pregoeira

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner.



383

~~005295~~

005295
WJ

ENC: Message from "licitacao"

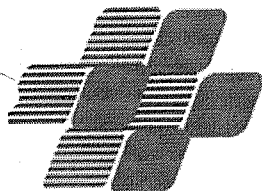
De: LICITACAO | CONIMS
Para: mauricio@dimeva.com.br
Cópia:
Cópia oculta:
Assunto: ENC: Message from "licitacao"
Enviada em: 30/04/2018 | 16:43
Recebida em: 30/04/2018 | 16:43
20180430153... .pdf 87.27 KB

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2018/04/30 16:36:39
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 04.30.2018 15:32:23 (-0400)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ELOTIN

Nome da Empresa	LABORATÓRIO FARMACÊUTICO ELOFAR LTDA		
CNPJ	83.874.628/0001-43	Autorização	1.00.385-1
Nome Comercial	ELOTIN		
Classe Terapêutica	MEDICAMENTOS COM AÇÃO NO APARELHO AUDITIVO		
Registro	103850016		
Processo	25992.009339/71		
Vencimento do Registro	03/2022		

~~005230~~005296
wg

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,275 MG/ML+3,850 MG/ML+11.000 UI/ML+20 MG/ML SOL OTO CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML	SOLUÇÃO OTOLÓGICA	1	04/04/2002
Validade	36 meses	Registro	1038500160012
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	OTOLÓGICA		
IFA único	Não		
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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,275 MG/ML+3,850 MG/ML+11.000 UI/ML+20 MG/ML SOL OTO CX 50 FR PLAS TRANS GOT X 5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO OTOLÓGICA	2	04/04/2002
Validade	36 meses	Registro	1038500160026
Princípio Ativo	SULFATO DE NEOMICINA SULFATO DE POLIMIXINA B CLORIDRATO DE LIDOCAINA fluocinolona acetona		

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

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO FARMACÊUTICO ELOFAR LTDA - FLORIANÓPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	OTOLOGICA
IFA único	Não
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Voltar

005297

awp

~~005297~~

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



005298
005232

ANEXO

EMPRESA: E.SILVA DOS SANTOS - EPP - CNPJ: 04.578.807/0001-67 - AUTORIZAÇÃO: 1162315 - A.E: 1169281
ENDERECO: av. domingos jorge velho 292 - SALA 103
MUNICIPIO: MANAUS - UF: AM - EXPEDIENTE(S): 1794676-17-8
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: SULMEDIA COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 09.944.371/0001-64 - AUTORIZAÇÃO: 1169881 - A.E: 1226762
ENDERECO: AVENIDA SANTOS DUMONT, Nº 1355
MUNICIPIO: JOINVILLE - UF: SC - EXPEDIENTE(S): 18498817-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: ANDREI CARLOS BARROSO MUNIZ EIRELI - EPP - CNPJ: 22.636.233/0001-18 - AUTORIZAÇÃO: 1171543
ENDERECO: TRAVESSA MACIELO, 265 - SALA 01
MUNICIPIO: MANAUS - UF: AM - EXPEDIENTE(S): 2323327-17-3
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: Técnica Demanda e Distribuição Hospitalar Ltda. - ME - CNPJ: 11.928.476/0001-03 - AUTORIZAÇÃO: 1094008 - A.E: 1158410
ENDERECO: Rua Pedro Américo, nº 1109
MUNICIPIO: MACIÓ - UF: AL - EXPEDIENTE(S): 2269226-17-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 507, DE 1º 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, aludido 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 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) empresas) constantes 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 Emissão.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: LABORATÓRIO FARMACÉUTICO ELOFAR LTDA - CNPJ: 83.874.628/0001-43 - AUTORIZAÇÃO: 1003851
ENDERECO: RUA TEREZA CRISTINA, Nº 67
MUNICIPIO: FLORIANÓPOLIS - UF: SC - EXPEDIENTE(S): 1914629/17-9 - 1914607/17-8 - 1914622/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não esteréis; Eléctros; Soluções; Suspensões; Xaropes

EMPRESA: LABORATÓRIO FARMACÉUTICO ELOFAR LTDA - CNPJ: 83.874.628/0001-43 - AUTORIZAÇÃO: 1003851
ENDERECO: RUA TEREZA CRISTINA, Nº 67
MUNICIPIO: FLORIANÓPOLIS - UF: SC - EXPEDIENTE(S): 1914607/17-8 - 1914622/17-1 - 1914629/17-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não esteréis; Cremes; Géis; Pastas; Pomadas

EMPRESA: LABORATÓRIO FARMACÉUTICO ELOFAR LTDA - CNPJ: 83.874.628/0001-43 - AUTORIZAÇÃO: 1003851
ENDERECO: RUA TEREZA CRISTINA, Nº 67
MUNICIPIO: FLORIANÓPOLIS - UF: SC - EXPEDIENTE(S): 1914622/17-1 - 1914607/17-8 - 1914629/17-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não esteréis; Comprimidos; Comprimidos Revestidos

RESOLUÇÃO-RE Nº 508, DE 1º 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, aludido 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 o desatendimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, no desatendimento dos procedimentos de peticionamento à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 00012018030500091

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constantes no ANEXO.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: ativos farmacêutica ltda - CNPJ: 64.088.172/0003-03 - AUTORIZAÇÃO: 1018611
ENDERECO: rua fonte mécia, 2650
MUNICIPIO: VALINHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0214753/17-0
ASSUNTO: 7327 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: 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 (inciso VI), 99, 107, 111, 117, 120, 145, 156, 164, 165, 178, 184, 185, 200, 209 (parágrafo único), 227 (inciso III), 231, 258, 261, 283 (§ 2º), 293, 316, 408 e 464 (incisos III e IV).

EMPRESA: ativos farmacêutica ltda - CNPJ: 64.088.172/0003-03 - AUTORIZAÇÃO: 1018611
ENDERECO: rua fonte mécia, 2650
MUNICIPIO: VALINHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0214753/17-2
ASSUNTO: 7328 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SEMISSÓLIDOS NÃO ESTÉREIS
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: 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 (inciso VI), 99, 107, 111, 117, 120, 145, 156, 164, 165, 178, 184, 185, 200, 209 (parágrafo único), 227 (inciso III), 231, 258, 261, 283 (§ 2º), 293, 316, 408 e 464 (incisos III e IV).

EMPRESA: ativos farmacêutica ltda - CNPJ: 64.088.172/0003-03 - AUTORIZAÇÃO: 1018611
ENDERECO: rua fonte mécia, 2650
MUNICIPIO: VALINHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0214754/17-8
ASSUNTO: 768 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: 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 (inciso VI), 99, 107, 111, 117, 120, 145, 156, 164, 165, 178, 184, 185, 200, 209 (parágrafo único), 227 (inciso III), 231, 258, 261, 283 (§ 2º), 293, 316, 408 e 464 (incisos III e IV).

EMPRESA: ativos farmacêutica ltda - CNPJ: 64.088.172/0003-03 - AUTORIZAÇÃO: 1018611
ENDERECO: rua fonte mécia, 2650
MUNICIPIO: VALINHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0214751/17-3
ASSUNTO: 7329 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: 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 (inciso VI), 99, 107, 111, 117, 120, 145, 156, 164, 165, 178, 184, 185, 200, 209 (parágrafo único), 227 (inciso III), 231, 258, 261, 283 (§ 2º), 293, 316, 408 e 464 (incisos III e IV).

EMPRESA FABRICANTE: ASPEN SVP
ENDERECO: 8B GIBAUD ROAD, KORSTEN, PORT ELIZABETH, 6030 - PAÍS: AFRICA DO SUL, REPÚBLICA DA - CODIGO UNICO: A-1163
EMPRESA SOLICITANTE: ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 02.433.631/0001-20
AUTORIZAÇÃO: 1037648 - EXPEDIENTE(S): 0962023/17-1
ASSUNTO: 7326 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS exceto MERCOSUL
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre com as Boas Práticas de Fabricação de medicamentos em relação aos Artigos 263 e 302.

EMPRESA FABRICANTE: BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L.
ENDERECO: LOC. FONTANA DEL CERASO - 03012, ANAGNI (FR) - PAÍS: ITALIA - CODIGO UNICO: A-0126
EMPRESA SOLICITANTE: ASTRAZENCA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 60.318.797/0001-60
AUTORIZAÇÃO: 1016181 - EXPEDIENTE(S): 2689978/17-3
ASSUNTO: 769 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, exceto MERCOSUL
MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.

RESOLUÇÃO-RE Nº 509, DE 1º 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, aludido 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 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: BRASIL FARMA LTDA ME
ENDERECO: RUA ENRIKTO GISEL N 1408
BAIRRO: BACURI CEP: 63960000 - IMPERATRIZ/MA
CNPJ: 27.178.007/0001-54
PROCESSO: 25351.711569/2017-00
AUTORIZAÇÃO: 7.55964-1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMERCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMERCIO: CORRELATOS
COMERCIO: COSMÉTICOS
COMERCIO: PERFUMES
COMERCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
COMERCIO: PRODUTOS DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:
PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS:

EMPRESA: COMERCIO DE MEDICAMENTOS BRAIR LTDA
ENDERECO: AV VISCONDE DO RIO GRANDE 1504
BAIRRO: CENTRO CEP: 96790000 - BARRA DO RIBERA CEP: 96790000
CNPJ: 88.212.113-0086-77
PROCESSO: 25351.708673/2017-06
AUTORIZAÇÃO: 7.55948-2
ATIVIDADE/CLASSE:
COMERCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMERCIO: CORRELATOS
COMERCIO: COSMÉTICOS
COMERCIO: PERFUMES
COMERCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:

EMPRESA: EMPREENDIMENTOS PAGUE MENOS S/A
ENDERECO: AV DOUTOR ANTONIO GOUVEIA,1185
BAIRRO: PAUCARÁ CEP: 57090170 - MACAIO/AL
CNPJ: 06.626.253/1090-80
PROCESSO: 25351.708682/2017-08
AUTORIZAÇÃO: 7.55953-6
ATIVIDADE/CLASSE:
COMERCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMERCIO: CORRELATOS
COMERCIO: COSMÉTICOS
COMERCIO: PERFUMES
COMERCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:
PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS:

EMPRESA: FARMA LESTE ITAIM LTDA - ME
ENDERECO: RUA CURICHARAS, 70 QUADRA 80
BAIRRO: JARDIM ATMORE CEP: 68110430 - SAO PAULO/SP
CNPJ: 27.949.609/0001-68
PROCESSO: 25351.711567/2017-11
AUTORIZAÇÃO: 7.55966-4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMERCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMERCIO: CORRELATOS
COMERCIO: COSMÉTICOS
COMERCIO: PERFUMES
COMERCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:
PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS:

EMPRESA: LUCIANO TEIXEIRA FOSSA - ME
ENDERECO: RUA CAPITAO CIRILO Nº 169
BAIRRO: ALTO ALEGRE CEP: 37795000 - ANDRADAS/MG
CNPJ: 28.428.933/0001-01
PROCESSO: 25351.708689/2017-11
AUTORIZAÇÃO: 7.55981-5
ATIVIDADE/CLASSE:
COMERCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMERCIO: CORRELATOS
COMERCIO: COSMÉTICOS
COMERCIO: PERFUMES
COMERCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:
PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS:

EMPRESA: FBPHARMA FARMACIA E MANIPULACAO LTDA

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.

Pato Branco/PR, 30 de abril de 2018.

Ofício nº 384/Lic.

À
PONTAMED FARMACÊUTICA LTDA
Setor de Licitações

acitar

Reg. OK
CBP. OK.

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
154	Meloxicam 15mg - compr	UND	12.100	PHARLAB	0,099

*OK
SIST*

OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

Cacilda Aparecida Santos
Cacilda Aparecida Santos
Pregoeira

Handwritten signatures and initials



384

005300

ENC: Message from "licitacao"

De: LICITACAO | CONIMS
 Para: licitacao1@pontamed.com.br ,recepcao@pontamed.com.br ,licitacao2@pontamed.com.br ,rafael@pontamed.com.br
 Cópia:
 Cópia oculta:
 Assunto: ENC: Message from "licitacao"
 Enviada em: 30/04/2018 | 16:42
 Recebida em: 30/04/2018 | 16:42
 20180430153... .pdf 81.84 KB

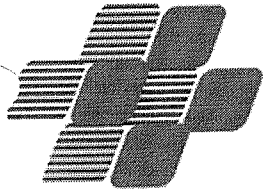
005300
wg

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
 Fone: (46) 3313 3550
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
 Enviada: 2018/04/30 16:36:30
 Para: licitacao@conims.com.br
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 04.30.2018 15:32:12 (-0400)
 Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner, including a large signature and several circular stamps or initials.



005235

RES Message from "licitacao"

De: PONTAMED - Rafael
 Para: licitacao@conims.com.br
 Cópia:
 Cópia oculta:
 Assunto: RES Message from "licitacao"
 Enviada em: 01/05/2018 | 08:38
 Recebida em: 01/05/2018 | 08:37
 image001.jpg 3.39 KB

005301
CJ

Podemos assumir o item em questão "Meloxicam 15mg Pharlab" ao preço de R\$ 0,099

att

Rafael Rizental**Departamento Comercial**

☎ (0XX42) 2101-5151

☎ (0XX42) 2101-5168

✉ rafael@pontamed.com.br



De: LICITACAO | CONIMS [mailto:licitacao@conims.com.br]

Enviada em: segunda-feira, 30 de abril de 2018 16:42

Para: licitacao1@pontamed.com.br; recepcao@pontamed.com.br; licitacao2@pontamed.com.br; rafael@pontamed.com.br

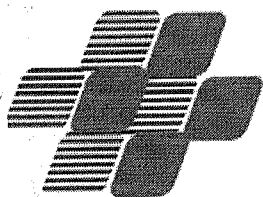
Assunto: ENC: Message from "licitacao"

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.brDe: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/04/30 16:36:30

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 04.30.2018 15:32:12 (-0400)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and a circled 'R'.



005302
005~~005236~~

Ministério da Saúde


 Agência Nacional
de Vigilância Sanitária
www.anvisa.gov.br

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

 Espaço Cidadão
  Profissional de Saúde
  Setor Regulado

Detalhe do Produto : ARTRITEC

Nome da Empresa:	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.		
CNPJ:	02.501.297/0001-02	Autorização:	1041075
Nome Comercial:	ARTRITEC		
Classe Terapêutica:	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS		
Registro:	141070032		
Processo:	25351.027697/00-62		
Vencimento do Registro:	05/2021		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
7,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	31/05/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1410700320014
Princípio Ativo:	MELOXICAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - 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		
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
15 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	2	31/05/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1410700320022
Princípio Ativo:	MELOXICAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - 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		

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

005303
005303
45

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 Liquide Brasil Ltda. CNPJ: 60.331.788/0018-67
Endereço: Avenida Roberto Moreira, 3715 - Recanto dos Passaros
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 criogênicos medicinais.

Empresa: Air Liquide Brasil Ltda. CNPJ: 60.331.788/0041-06
Endereço: Rua Pioneira Getúlio Heck Fritzen, 249 - Jardim Beriloan
Município: Maringá UF: PR CEP: 87055-406
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3 Expediente(s): 1127527/14-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Gases medicinais: oxigênio.

Empresa Fabricante: Alkermes Pharma Ireland Ltd.
Endereço: Munksgaard, Athlone Co. Westmeath
País: Irlanda
Empresa solicitante: Biogen Brasil Produtos Farmacêuticos Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.06.993-8 Expediente(s): 07.986.222/0001-74
Expediente(s): 1434700/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Alkermes Pharma Ireland Ltd.
Endereço: Munksgaard, Athlone Co. Westmeath
País: Irlanda
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0 Expediente(s): 45.987.013/0001-34
Expediente(s): 1458743/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis (orais): cápsulas e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Aspen Bad Oldesloe GmbH
Endereço: Industriestrasse, 32-36, 23843 Bad Oldesloe
País: Alemanha
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expediente(s): 02.433.631/0001-20
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: Santa Road nº 188, lot 17, San Isidro Industrial Park, Casavinas, Puerto Rico (PR) 00729
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Genzyme do Brasil Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8 Expediente(s): 66.132.950/0001-03
Expediente(s): 1339282/16
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa: Lebon Produtos Químicos e Farmacêuticos Ltda.
Endereço: Avenida Ricardo Leônidas Ribas, 439, Distrito Industrial Resina
Município: Porto Alegre UF: RS CEP: 91790-405
Autorização de Funcionamento: 1.01.256-0 Expediente(s): 0239421/15-5
Expediente(s): 1547649/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções.

Empresa Fabricante: Pathcon Manufacturing Services, LLC
Endereço: 5600 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC), 27834
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0 Expediente(s): 45.987.013/0001-34
Expediente(s): 1547649/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: granulados.

Empresa: Pharlab Indústria Farmacêutica S.A.
Endereço: Rua São Francisco, 1300, Américo Silva
Município: Lapaos da Prata UF: MG CEP: 35590-000
Autorização de Funcionamento: 1.04.107-5 Expediente(s): 1213151/16-2, 1213272/16-1 e 1213263/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

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: cremes, géis e pomadas.
Produtos estéreis: 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).

Empresa Fabricante: Sanofi-Aventis de Colombia S.A.
Endereço: Carrera 9, No. 30-29/45, Valle del Cauca, Cali.
País: Colômbia
Empresa solicitante: Medley Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7 CNPJ: 10.588.595-0007-97
Expediente(s): 0838387/15-1

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

Empresa Fabricante: Strulhon Chile Ltda.
Endereço: El castaño nº 145, Lanuza, Santiago
País: Chile
Empresa solicitante: Laboratórios Bagó do Brasil S.A.
Autorização de Funcionamento: 1.05.626-4 CNPJ: 04.748.181/0009-47
Expediente(s): 0631087/15-7

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.
Endereço: Rodovia Armando Sales Oliveira km 5,5, São João.
Município: Sorocaba UF: SP CEP: 14160-000
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 Expediente(s): 1125932/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Gases medicinais: oxigênio.

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.
Endereço: Rua Benedito Gonçalves, 2320 - Centro Industrial
Município: Divinópolis UF: MG CEP: 35502-287
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 Expediente(s): 0053472/15-0
Expediente(s): 1458743/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Gases medicinais: oxigênio.

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: EADA Pharma S.A.
Endereço: Tiburce 1641/69 Ciudad Autónoma de Buenos Aires
País: Argentina
Empresa solicitante: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7 CNPJ: 23.258.461/0001-03
Expediente(s): 007355/07-5
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º do RDC 39/2013.

Empresa Fabricante: Fresenius Medical Care Deutschland GmbH
Endereço: Frankfurter Strasse 6-8 66606, St. Wendel
País: Alemanha
Empresa solicitante: Fresenius Medical Care Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.03.223-9 CNPJ: 01.440.590/0001-36
Expediente(s): 1423093/16-3
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º do 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 stamps at the bottom right of the page.

Pato Branco/PR, 30 de abril de 2018.

Ofício nº 385/Lic.

À
DAMEDI – DAMBRÓS COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA – *não aceita*
Setor de Licitações

Sem fornecedor

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
05	Amicacina 100 mg 2 ml inj.	AMP	1.600	HIPOLABOR	1,050
06	Amicacina 250 mg 2 ml inj.	AMP	300	HIPOLABOR	1,981

OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

Cacilda Aparecida Santos
Cacilda Aparecida Santos
Pregoeira

OP 234
OP 234
OP 234



~~005239~~

005305
Weg

ENC: Message from "licitacao"

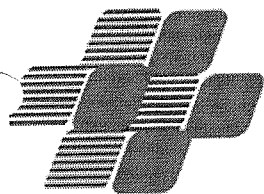
De: LICITACAO | CONIMS
Para: damedl@damedl.com.br ,atendimento@damedl.com.br ,financeiro@damedl.com.br
Cópia:
Cópia oculta:
Assunto: ENC: Message from "licitacao"
Enviada em: 30/04/2018 | 16:41
Recebida em: 30/04/2018 | 16:41
20180430153... .pdf 86.51 KB

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2018/04/30 16:36:21
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 04.30.2018 15:32:03 (-0400)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and a circled 'W'.

07/05/2018

Fwd: ENC: Message from "licitacao" - licitacao@conims.com.br - Webmail



Fwd: Fwd: ENC: Message from "licitacao"

De: JULIANE
Para: licitacao@conims.com.br
Cópia:
Cópia oculta:
Assunto: Fwd: ENC: Message from "licitacao"
Enviada em: 03/05/2018 | 13:41
Recebida em: 03/05/2018 | 13:41
20180430153... .pdf 86.03 KB

Boa tarde, em relação aos itens amiacina, não aceitamos.

----- Mensagem encaminhada -----
Assunto:Fwd: ENC: Message from "licitacao"
Data:Mon, 30 Apr 2018 17:13:20 -0300
De:Damedi - Flávia <damedi@damedi.com.br>
Para:licitacao@damedi.com.br

----- Mensagem encaminhada -----
Assunto:ENC: Message from "licitacao"
Data:Mon, 30 Apr 2018 16:41:35 -0300
De:LICITACAO | CONIMS <licitacao@conims.com.br>
Para:damedi@damedi.com.br <damedi@damedi.com.br>, atendimento@damedi.com.br <atendimento@damedi.com.br>, financeiro@damedi.com.br <financeiro@damedi.com.br>

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

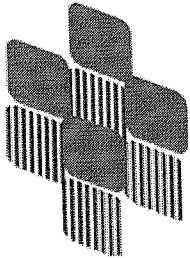
Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,

Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

005306
005240

07/05/2018



www.conims.com.br

Fwd: ENC: Message from "licitacao" - licitacao@conims.com.br - Webmail

De: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2018/04/30 16:36:21
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 04.30.2018 15:32:03 (-0400)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

005307
CUG
~~005241~~

[Handwritten signatures and initials]
⑤
⑥
⑦
⑧

Pato Branco/PR, 30 de abril de 2018.

Ofício nº 386/Lic.

À
ANGEOMED COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICO HOSPITALAR LTDA *Acitor*
Setor de Licitações

Reg - OK.

CBP. OK.

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
12	Atropina 0,50 mg 1ml inj	AMP	550	BLAUSIEGEL	0,599

max. 1,2160

OK Sist.

OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

Cacilda Aparecida Santos
Pregoeira

OK Sist.

OK Sist.



005309

wy

~~005313~~**ENC: Message from "licitacao"**

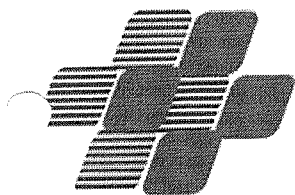
De: LICITACAO | CONIMS
Para: angeomed@netconta.com.br , angeomed@gmail.com
Cópia:
Cópia oculta:
Assunto: ENC: Message from "licitacao"
Enviada em: 30/04/2018 | 16:39
Recebida em: 30/04/2018 | 16:39
20180430153... .pdf 81.33 KB

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2018/04/30 16:35:57
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 04.30.2018 15:31:39 (-0400)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner.

005310
aud~~005310~~

RES: Message from "licitacao"

De: Angeomed
 Para: licitacao@conims.com.br
 Cópia:
 Cópia oculta:
 Assunto: RES: Message from "licitacao"
 Enviada em: 02/05/2018 | 14:31
 Recebida em: 02/05/2018 | 14:31
 ~WRD000.jpg 11 B image001.jpg 2.91 KB ATROPINA INJ.pdf 92.73 KB
 Pós e injet... .pdf 157.99 KB

Boa tarde, a empresa aceita assumir este item. Segue em anexo os documentos solicitados.

Desde já obrigada

Atenciosamente



Gabriele - Financeiro e Administrativo
 Angeomed Farmacêutica
 Francisco Beltrão - PR
 Fone: (46) 3523-5454

De: LICITACAO | CONIMS [mailto:licitacao@conims.com.br]
 Enviada em: segunda-feira, 30 de abril de 2018 16:40
 Para: angeomed@netconta.com.br; angeomed@gmail.com
 Assunto: ENC: Message from "licitacao"

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,

Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
 Fone: (46) 3313 3550
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
 Enviada: 2018/04/30 16:35:57
 Para: licitacao@conims.com.br
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 04.30.2018 15:31:39 (-0400)
 Queries to: ricoh@ricoh.com.br

02/05/2018

RES: Message from "licitacao" - licitacao@conims.com.br - Webmail



Livre de virus. www.avg.com.

005311

005

~~005745~~

Handwritten marks and symbols, including a signature, a circled '2', and a circled 'B'.



Nº 84, segunda-feira, 5 de março de 2017

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA
GERÊNCIA GERAL DE REGULAMENTAÇÃO
E PRÁTICAS REGULADORIAS
GERÊNCIA-GERAL DE TECNOLOGIA
DE PRODUTOS PARA A SAÚDE

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Nome da Empresa: CILSA S.A. Indústria e Comércio	CNPJ: 06.825.967/0001-01
Nome do Titular: JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO	CPF: 98.825.967-01
Nome da Empresa: CILSA S.A. Indústria e Comércio	CNPJ: 06.825.967/0001-01
Nome do Titular: JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO	CPF: 98.825.967-01

Categoria de Registro: Produtos de Cosméticos e Perfumaria

Nome da Empresa: Indústria Brasileira Indústria Farmacêutica	CNPJ: 21.726.401/0001-02
Endereço: Rua do Brasil, 111, Distrito Industrial, Curitiba, Paraná	CEP: 81330-000
Nome do Titular: [Nome não legível]	CPF: [CPF não legível]
Nome da Empresa: Indústria Brasileira Indústria Farmacêutica	CNPJ: 21.726.401/0001-02
Endereço: Rua do Brasil, 111, Distrito Industrial, Curitiba, Paraná	CEP: 81330-000

Nome da Empresa: Indústria Brasileira Indústria Farmacêutica	CNPJ: 21.726.401/0001-02
Endereço: Rua do Brasil, 111, Distrito Industrial, Curitiba, Paraná	CEP: 81330-000
Nome do Titular: [Nome não legível]	CPF: [CPF não legível]
Nome da Empresa: Indústria Brasileira Indústria Farmacêutica	CNPJ: 21.726.401/0001-02
Endereço: Rua do Brasil, 111, Distrito Industrial, Curitiba, Paraná	CEP: 81330-000

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA
GERÊNCIA GERAL DE REGULAMENTAÇÃO
E PRÁTICAS REGULADORIAS
GERÊNCIA-GERAL DE TECNOLOGIA
DE PRODUTOS PARA A SAÚDE

RESOLUÇÃO - RE Nº 561, DE 1º DE MARÇO DE 2017

O Gerente-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1327, de 9 de julho de 2016, alterada de acordo com a Portaria nº 1.171, de 1º de dezembro de 2016 e Portaria nº 1.171, de 1º de dezembro de 2016, resolve:

Art. 1º Definir as condições técnicas e tecnológicas de fabricação de produtos para a Saúde, em conformidade com o artigo 129, § 2º, da Lei nº 6.437, de 14 de junho de 2016.

CLASSE - IV - 801190001
8011 - Equipamento de Registro em Cadastro Genérico de MATERIAL DE USO MÉDICO

CLASSE - III - 801190001
8011 - Equipamento de Registro em Cadastro Genérico de MATERIAL DE USO MÉDICO

CLASSE - II - 801190001
8011 - Equipamento de Registro em Cadastro Genérico de MATERIAL DE USO MÉDICO

ANGELUS INDUSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S.A.
Endereço: Rua dos Operários, 111, Jd. América, Curitiba, Paraná

CLASSE - II - 801190001
8011 - Equipamento de Registro em Cadastro Genérico de MATERIAL DE USO MÉDICO

ANGELUS INDUSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S.A.
Endereço: Rua dos Operários, 111, Jd. América, Curitiba, Paraná

CLASSE - II - 801190001
8011 - Equipamento de Registro em Cadastro Genérico de MATERIAL DE USO MÉDICO

ANGELUS INDUSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S.A.
Endereço: Rua dos Operários, 111, Jd. América, Curitiba, Paraná

CLASSE - II - 801190001
8011 - Equipamento de Registro em Cadastro Genérico de MATERIAL DE USO MÉDICO

ANGELUS INDUSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S.A.
Endereço: Rua dos Operários, 111, Jd. América, Curitiba, Paraná

CLASSE - II - 801190001
8011 - Equipamento de Registro em Cadastro Genérico de MATERIAL DE USO MÉDICO

LEANDRO RODRIGUES FERREIRA

ANEXO

Nome da Empresa: [Nome não legível]
Nome Técnico: [Nome não legível]
Nome Comercial: [Nome não legível]
Endereço: [Endereço não legível]
Modelo do Produto: [Modelo não legível]
Classe Registro: [Classe não legível]

ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
Endereço: [Endereço não legível]

CLASSE - II - 801190001
8011 - Equipamento de Registro em Cadastro Genérico de MATERIAL DE USO MÉDICO

ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
Endereço: [Endereço não legível]

CLASSE - II - 801190001
8011 - Equipamento de Registro em Cadastro Genérico de MATERIAL DE USO MÉDICO

ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
Endereço: [Endereço não legível]

CLASSE - II - 801190001
8011 - Equipamento de Registro em Cadastro Genérico de MATERIAL DE USO MÉDICO

ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
Endereço: [Endereço não legível]

CLASSE - II - 801190001
8011 - Equipamento de Registro em Cadastro Genérico de MATERIAL DE USO MÉDICO

ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
Endereço: [Endereço não legível]

CLASSE - II - 801190001
8011 - Equipamento de Registro em Cadastro Genérico de MATERIAL DE USO MÉDICO

ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
Endereço: [Endereço não legível]

CLASSE - II - 801190001
8011 - Equipamento de Registro em Cadastro Genérico de MATERIAL DE USO MÉDICO

ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
Endereço: [Endereço não legível]

CLASSE - II - 801190001
8011 - Equipamento de Registro em Cadastro Genérico de MATERIAL DE USO MÉDICO

ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
Endereço: [Endereço não legível]

CLASSE - II - 801190001
8011 - Equipamento de Registro em Cadastro Genérico de MATERIAL DE USO MÉDICO

ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
Endereço: [Endereço não legível]

CLASSE - II - 801190001
8011 - Equipamento de Registro em Cadastro Genérico de MATERIAL DE USO MÉDICO

ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
Endereço: [Endereço não legível]

CLASSE - II - 801190001
8011 - Equipamento de Registro em Cadastro Genérico de MATERIAL DE USO MÉDICO

ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
Endereço: [Endereço não legível]

CLASSE - II - 801190001
8011 - Equipamento de Registro em Cadastro Genérico de MATERIAL DE USO MÉDICO

ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
Endereço: [Endereço não legível]

CLASSE - II - 801190001
8011 - Equipamento de Registro em Cadastro Genérico de MATERIAL DE USO MÉDICO

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



005314
CJ

~~005778~~

Detalhe do Produto : ATROPION

Nome da Empresa:	BLAU FARMACÊUTICA S.A.		
CNPJ:	58.430.828/0001-60	Autorização:	1016377
Nome Comercial:	ATROPION		
Princípio Ativo:	SULFATO DE ATROPINA		
Categoria:	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS GASTROINTESTINAIS		
Registro:	116370088		
Processo:	25351.325150/2013-24	Proc. Anterior :	25351.382096/2011-73
Vencimento do Registro:	05/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	1	05/08/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1163700880011
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ariston indústrias químicas e farmacêuticas Ltda - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	2	05/08/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1163700880021
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ariston indústrias químicas e farmacêuticas Ltda - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

VOLTAR

J. ②
 ③

Pato Branco/PR, 02 de maio de 2018.

Ofício nº 388/Lic.

À
PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA não aceitar
Setor de Licitações

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

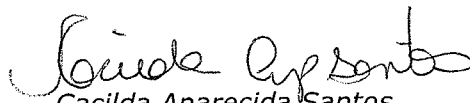
Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
32	Castanha da Índia 300 mg- dragea	UND	1.000	NATULAB	0,3890

987
SIST.

OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,


Cacilda Aparecida Santos
Pregoeira

~~005316~~**Ofício 388 - Proposta PR 009/2018**

De: LICITACAO | CONIMS

Para: juridico1@promefarma.com.br ,empenhos@promefarma.com.br ,comercial@promefarma.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Ofício 388 - Proposta PR 009/2018

Enviada em: 02/05/2018 | 08:01

Recebida em: 02/05/2018 | 08:01

20180502065... .pdf 82.56 KB

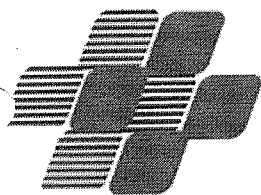
005316
wey

Bom dia,

Segue em anexo proposta PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/05/02 07:58:08

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.02.2018 06:53:51 (-0400)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br



~~005251~~

ENC: Ofício 388 - Proposta PR 009/2018

De: Sirlei Zambrin
 Para: licitacao@conims.com.br
 Cópia:
 Cópia oculta:
 Assunto: ENC: Ofício 388 - Proposta PR 009/2018
 Enviada em: 02/05/2018 | 15:35
 Recebida em: 02/05/2018 | 15:35

005317
 wej

De: Sirlei Zambrin [<mailto:licitacao1@promefarma.com.br>]
 Enviada em: quarta-feira, 2 de maio de 2018 15:28
 Para: 'licitacao@conims.com.br'
 Assunto: RES: Ofício 388 - Proposta PR 009/2018

Boa tarde!
 Não podemos acatar, pois a que cotamos, da NATULAB é de 100.g.

Abs/Sirlei
 PROMEFARMA LTDA

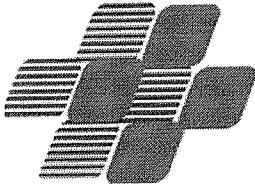
De: LICITACAO | CONIMS <licitacao@conims.com.br>
 Enviada em: quarta-feira, 2 de maio de 2018 08:02
 Para: juridico1@promefarma.com.br; empenhos@promefarma.com.br; comercial@promefarma.com.br
 Assunto: Ofício 388 - Proposta PR 009/2018

Bom dia,

Segue em anexo proposta PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
 Fone: (46) 3313 3550
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
 Enviada: 2018/05/02 07:58:08
 Para: licitacao@conims.com.br
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Afcio MP 201).

Scan Date: 05.02.2018 06:53:51 (-0400)
 Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Livre de vírus. www.avast.com.

Handwritten signatures and initials:
 H. of (circled)
 J. (circled)
 P. (circled)

3224 - 2100

Ricardo

~~005318~~

005318
Wey

Pato Branco/PR, 02 de maio de 2018.

Ofício nº 389/Lic.

À
A.G. KIENEN & CIA LTDA
Setor de Licitações

não aceitar

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
55	Cloridrato de Hidroxizina sol. Oral- 2 mg/ml -120 ml.	FR	200	GERMED	6,100

OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

Cacilda Aparecida Santos
Cacilda Aparecida Santos
Pregoeira

OK!
Sist.

H. de K.
[Handwritten marks]

[Handwritten mark]

~~005253~~**Ofício 389 - Proposta PR 009/2018**

De: LICITACAO | CONIMS
Para: licitacao@agkvida.com.br ,licitacao02@promedicpb.com.br
Cópia:
Cópia oculta:
Assunto: Ofício 389 - Proposta PR 009/2018
Enviada em: 02/05/2018 | 13:11
Recebida em: 02/05/2018 | 13:11
20180502120... .pdf 82.56 KB

005319
aj

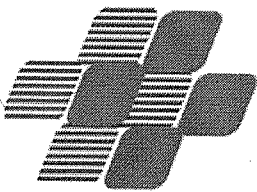
Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos continuidade ao processo.

--

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2018/05/02 13:09:00
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.02.2018 12:04:42 (-0400)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

~~005754~~**Ofício 389 - Proposta PR 009/2018**

De: LICITACAO | CONIMS
Para: licitacao@agkvida.com.br ,licitacao02@promedicpb.com.br
Cópia:
Cópia oculta:
Assunto: Ofício 389 - Proposta PR 009/2018
Enviada em: 02/05/2018 | 13:11
Recebida em: 02/05/2018 | 13:11
20180502120... .pdf 82.56 KB

005320
wy

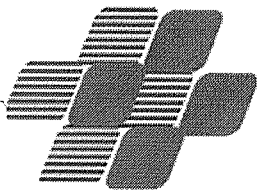
Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos continuidade ao processo.

--

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2018/05/02 13:09:00
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.02.2018 12:04:42 (-0400)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten notes and signatures in the bottom right corner, including a circled '2' and other illegible marks.

~~005255~~**Res: Ofício 389 - Proposta PR 009/2018**

De: A.G. KIENEN - Ricardo
Para: licitacao@conims.com.br
Cópia:
Cópia oculta:
Assunto: Res: Ofício 389 - Proposta PR 009/2018
Enviada em: 02/05/2018 | 15:08
Recebida em: 02/05/2018 | 15:08

005321
Cey

Boa Tarde Sandra,

Produto em falta.
Assim informo nosso não aceitação do item.

Att.

Ricardo Caldart
Departamento de Licitações
A. G. KIENEN & CIA. LTDA.
46 3224 2100
Skype: a.g.kienen

De: LICITACAO | CONIMS
Data: quarta-feira, 2 de maio de 2018 13:11
Para: licitacao@agkvida.com.br ; licitacao02@promedicpb.com.br
Assunto: Ofício 389 - Proposta PR 009/2018

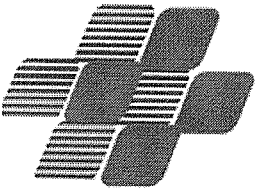
Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos continuidade ao processo.

--

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2018/05/02 13:09:00
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.02.2018 12:04:42 (-0400)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials, including a large 'R' and several circular marks.

Pato Branco/PR, 02 de maio de 2018.

Ofício nº 394/Lic.

À
F & F DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - ME
Setor de Licitações

Acitor

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
55	Cloridrato de Hidroxizina sol. Oral- 2 mg/ml -120 ml.	FR	200	Max. 23,600 GERMED	6,600

OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

Cacilda Aparecida Santos
Cacilda Aparecida Santos
Pregoeira

ENT. SIST.

ofc
WJ
WJ
WJ

~~005257~~**Ofício 694 - Proposta PR 009/2018**

De: LICITACAO | CONIMS
Para: licitacao@ffmed.com.br
Cópia:
Cópia oculta:
Assunto: Ofício 694 - Proposta PR 009/2018
Enviada em: 02/05/2018 | 16:37
Recebida em: 02/05/2018 | 16:37
20180502152... .pdf 83.78 KB

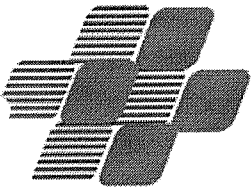
005323
wy

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos continuidade ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2018/05/02 16:32:46
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.02.2018 15:28:27 (-0400)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

X.
ofc
①
②
③
④



Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:

Materiais de uso médico das classes 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 Fabricante: EV3 International, Inc.
Endereço: 4600 Nathan Lane North - 55442 - Plymouth - MN
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Auto Suture do Brasil Ltda CNPJ: 01.645.409/0001-28
Autorização de Funcionamento: 1.03.490-0 Expediente(s): 0608300/15-5

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: Exxomed Equipamentos Ltda-EPP CNPJ: 09.135.326/0001-09
Endereço: Rua Geminiano Costa, 2063 - Jardim Brasil
Município: São Carlos UF: SP CEP: 13569-310
Autorização de Funcionamento: 8.07.432-3 Expediente(s): 0942999/15-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:

Materiais de uso médico das classes 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.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.043, DE 20 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, 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 Fabricante: Anton Hipp GmbH
Endereço: Annastrasse 25/1, Fridingen - Alemanha 78567
País: Alemanha
Empresa Solicitante: Foccus Medical Equipamentos Médicos CNPJ: 07.748.763/0001-64
Eireli
Autorização de Funcionamento: 8.03.447-1 Expediente(s): 1024757/13-2
Linha(s): Materiais
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC 16/2013; não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos itens 2.2.3, 2.2.1, 2.3.2, 4.1.10, 6.4.1, 6.1.1, 6.2.1, 3.1.6, 5.3.1, 5.1.3.1, 5.2.2.3, 6.1.3, 6.5.1, 6.5.3, 7.2.

Empresa: DC Heart Desfibriladores e Sistemas Médicos Ltda CNPJ: 13.676.954/0001-60
Endereço: Av. Regente, 600 - Térreo, 1º andar - Alphaville Lagoa dos Ingleses
Município: Nova Lima UF: MG CEP: 34000-000
Autorização de Funcionamento: 8.08.854-8 Expediente(s): 0872903/15-4
Linha(s): Equipamentos
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 16/2013; não cumpre as Boas Práticas de Fabricação notadamente em relação aos itens 5.6 e 7.2.

Empresa Fabricante: Ethicon Endo-Surgery S.A. de CV
Endereço: Avenida de Las Torres No. 7125 - Colonia Salvarcar 118 - Chihuahua 32580
País: México
Empresa Solicitante: Johnson & Johnson do Brasil Indústria e Comércio de Produtos para Saúde Ltda CNPJ: 54.516.661/0001-01
Autorização de Funcionamento: 8.01.459-0 Expediente(s): 0969925/15-2
Linha: Materiais e equipamentos de uso médico
Motivo: Em desacordo com o art. 3º da RDC nº 25/2011; ausência de cópia da publicação da certificação anterior; do manual da qualidade do estabelecimento objeto da certificação; do fluxograma geral de produção relativo aos produtos fabricados, identificando quais etapas são executadas no estabelecimento objeto da certificação e do leiaute do estabelecimento objeto da certificação.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.045, DE 22 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 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: Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd.
Endereço: No. 6, Weiwu Road, Hangzhou Gulf, Industrial Zone, Shangyu, Zhejiang
País: China
Empresa Solicitante: EMS S/A CNPJ: 57.507.378/0003-65
Autorização de Funcionamento: 1.00235-1 Expediente(s): 0385036/15-6

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016042500050

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:

Intermediário obtido por semissíntese:

azaeritromicina (etapas de síntese química)

Obs.: Este intermediário está envolvido na obtenção do insumo azitromicina di-hidratada, cujas etapas posteriores de síntese química e de processamento final são realizadas nas seguintes plantas que também devem possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 69/2014:

Jubilant Life Sciences Limited

Endereço: PLOT 18 Mysore District Nanjangud Karnataka - Índia 005324

Química Sintética S.A.

Endereço: Calle Dulcinea s/n, 28805 Alcalá de Henares, Madrid - Espanha

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.046, DE 22 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 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: MedImmune Pharma B.V.
Endereço: Lagelandseweg 78, Nijmegen, 6545CG
País: Holanda
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 Expediente: 1143611/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária

Empresa Fabricante: Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co., Ltd
Endereço: N° 19, Gaoxinzhongyi Road, Hi-Tech Industrial Park, Nanshan District, Shenzhen, Guangdong Province
País: China
Empresa solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A. CNPJ: 61.190.096/0001-92
Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8 Expediente: 0824854/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: enoxaparina sódica

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.047, DE 22 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

Empresa: EMS Sigma Pharma Ltda CNPJ: 00.923.140/0001-31
Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08, Bloco VIII - Chácara Assay
Município: Hortolândia UF: SP CEP: 13186-901
Autorização de Funcionamento: 1.03569-5 Expediente(s): 0814421/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas e pós

Empresa: Gerned Farmacêutica Ltda CNPJ: 45.992.062/0001-65
Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08 - Chácara Assay
Município: Hortolândia UF: SP CEP: 13186-901
Autorização de Funcionamento: 1.00583-3 Expediente(s): 0814426/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: soluções

Empresa: Legrand Pharma Indústria Farmacêutica Ltda CNPJ: 05.044.984/0001-26
Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08 - Chácara Assay
Município: Hortolândia UF: SP CEP: 13186-901

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.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de hidroxizina

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.754920/2008-83	Categoria Regulatória		Data do registro	13/04/2009
Nome do Produto	cloridrato de hidroxizina	Registro	105830642	Vencimento do registro	04/2019
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE HIDROXIZINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

~~005759~~005325
UJ

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP ATIVA	1058306420012	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	2 MG/ ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP ATIVA	1058306420020	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2009	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE HIDROXIZINA				

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351754920200883?nomeProduto=cloridrato%20de%20hidroxizina>

1/3

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR (FRASCO PET 120 mL ÂMBAR 24 mm + TAMPA PLÁSTICA COM LACREPILFER 24 mm)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
- Acessório - COPO DOSADOR apresentacao.quantidade_acessorios

Local de Fabricação

- EMS S/A - 57.507.378/0003-65 --- BRASIL

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Apresentação Fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	2 MG/ ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + COP <input type="checkbox"/> ATIVA	1058306420039	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2009	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	2 MG/ ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1058306420047	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2009	24 meses

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

~~005260~~

005326

ag

Handwritten signatures and initials, including a circled '2' and various scribbles.

5	2 MG/ ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1058306420055	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2009	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	2 MG/ ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1058306420063	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2009	24 meses
<input type="button" value="Voltar"/>					

~~005327~~005327
CJ

Handwritten signatures and initials:

- Top right: A circled 'Z' with a checkmark.
- Middle right: A circled 'B' with a checkmark.
- Bottom right: A circled 'D' with a checkmark.
- Far right: A vertical signature.
- Bottom left: A signature.



~~005252~~

RES: Ofício 694 - Proposta PR 009/2018

005328
ag

De: Fabio Rebonatto
Para: licitacao@conims.com.br
Cópia:
Cópia oculta:
Assunto: RES: Ofício 694 - Proposta PR 009/2018
Enviada em: 02/05/2018 | 17:39
Recebida em: 02/05/2018 | 17:39
image001.jpg 11 B

Boa Tarde Cacilda,

A empresa F & F Dist. De medicamentos Ltda, ACEITA entregar o item em questão.

F & F DIST. DE MEDICAMTOS LTDA

Fabio E. Rebonatto
46 2604 0154 – 99105 5818

De: Paulo - Licitação [mailto:licitacao@ffmed.com.br]
Enviada em: quarta-feira, 2 de maio de 2018 16:54
Para: fabio@ffmed.com.br
Assunto: ENC: Ofício 694 - Proposta PR 009/2018

Paulo Colla

Depto. Licitação
F & F Distruidora
Fone: (46) 2604 - 0154

De: LICITACAO | CONIMS [mailto:licitacao@conims.com.br]
Enviada em: quarta-feira, 2 de maio de 2018 16:37
Para: licitacao@ffmed.com.br
Assunto: Ofício 694 - Proposta PR 009/2018

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos continuidade ao processo.

Atenciosamente,

Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2018/05/02 16:32:46
Para: licitacao@conims.com.br

(Handwritten signatures and initials)

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.02.2018 15:28:27 (-0400)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br

~~005263~~

005329

Ag



Livre de virus. www.avast.com.

Handwritten initials and signatures: X., (2), (B), and others.

Pato Branco/PR, 02 de maio de 2018.

Ofício nº 395/Lic.

À
VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EIRELI
Setor de Licitações

Acitou
Reg. OK.
CBP. OK.

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
32	Castanha da Índia 300 mg- dragea	UND	1.000	CATARINENSE	0,800

OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,


Cacilda Aparecida Santos
Pregoeira

OK!
Sist.



005331

~~005265~~

09

Ofício 395 - Proposta PR 009/2018

De: LICITACAO | CONIMS

Para: licitacaovitalsul@hotmail.com ,licitacao01@vitalsul.com.br ,licitacao04@vitalsul.com.br ,licitacao06@vitalsul.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Ofício 395 - Proposta PR 009/2018

Enviada em: 02/05/2018 | 16:39

Recebida em: 02/05/2018 | 16:39

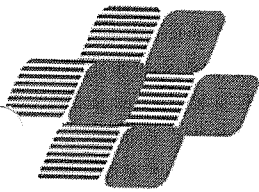
20180502152... .pdf 82,93 KB

Boa tarde,

Segue em anexo Proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos continuidade ao Processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/05/02 16:32:57

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.02.2018 15:28:40 (-0400)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten notes and signatures:

- A.
- 9/c
- Ⓟ
- Ⓟ
- Ⓟ
- Ⓟ



~~005332~~
005332
009

RES: Ofício 395 - Proposta PR 009/2018

De: licitacao05@vitalsul.com.br
 Para: licitacao@conims.com.br
 Cópia:
 Cópia oculta:
 Assunto: RES: Ofício 395 - Proposta PR 009/2018
 Enviada em: 03/05/2018 | 10:16
 Recebida em: 03/05/2018 | 10:16

image001.png 60.50 KB

CATARINENSE... .pdf 41.29 KB

CATARINENSE... .pdf 45.49 KB

castanha da... .pdf 236.95 KB

BROTHER-LIC... .pdf 351.07 KB

Bom dia.

Segue proposta e documentação referente ao item 32.

GRATO!!!
ATENCIOSAMENTE.



William Barreto
Licitação

licitacao05@vitalsul.com.br

(46) 3211-5461

Francisco Beltrão - PR

CNPJ: 27.860.256/0001-25

De: licitacao01@vitalsul.com.br <licitacao01@vitalsul.com.br>
 Enviada em: quinta-feira, 3 de maio de 2018 08:35
 Para: licitacao05@vitalsul.com.br; licitacao03@vitalsul.com.br
 Assunto: ENC: Ofício 395 - Proposta PR 009/2018

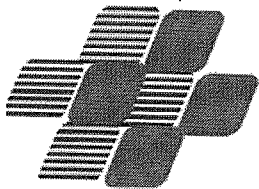
De: LICITACAO | CONIMS <licitacao@conims.com.br>
 Enviada em: quarta-feira, 2 de maio de 2018 16:40
 Para: licitacaovitalsul@hotmail.com; licitacao01@vitalsul.com.br; licitacao04@vitalsul.com.br; licitacao06@vitalsul.com.br
 Assunto: Ofício 395 - Proposta PR 009/2018

Boa tarde,

Segue em anexo Proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos continuidade ao Processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
 Fone: (46) 3313 3550
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
 Enviada: 2018/05/02 16:32:57
 Para: licitacao@conims.com.br
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Afício MP 201).

Scan Date: 05.02.2018 15:28:40 (-0400)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

005333
Cid
~~005757~~



Livre de vírus. www.avast.com.

Handwritten marks and signatures in the bottom right corner, including a circled 'B' and a circled 'E'.



COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS: -

EMPRESA: FARMACIA E DROGARIA CAMPOBRAS LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA MATOS LEAO 403
BAIRRO: CENTRO CEP: 86860000 - JARDIM ALEGRE/PR
CNPJ: 85.516.482/0016-76
PROCESSO: 25351.540069/2016-98 AUTORIZ/MS: 7.49131.7
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.
DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS: -
FRACIONAMENTO: -
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS: -

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.344, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, 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. 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.

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

EMPRESA: G W MANIPULAÇÃO FARMACEUTICA LTDA ME
ENDEREÇO: R OSWALDO CRUZ, 1200
BAIRRO: CENTRO CEP: 83601150 - CAMPO LARGO/PR
CNPJ: 05.043.205/0001-78
PROCESSO: 25351.052958/2015-11 AUTORIZ/MS: 1.13553.6
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.346, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, 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 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.

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

Empresa Fabricante: Kern Pharma, SL	
Endereço: Poligon Industrial Colón II, Venus, 72 - 08228 Terrassa (Barcelona)	
País: Espanha	
Empresa solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A.	CNPJ: 61.190.096/0001-92
Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8	Expediente(s): 1798733/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa: Geolab Indústria Farmacêutica S/A	CNPJ: 03.485.572/0001-04
Endereço: Vila Primária 1B, Quadra 08-B, Lotes 01 A 08 N.º: S/Nº Bairro: DAIA	
Município: Anápolis	UF: GO
CNPJ: 03.485.572/0001-04	CEP: 75133-600
Autorização de Funcionamento: 1.05.423-2	Expediente(s): 1970396/16-1; 1970496/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, pós e pós efervescentes.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.349, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, 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 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;

MARCELO VOGLER DE MORAES

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016121900036

EMPRESA: FLAVIO AUGUSTO TEMPORIM CHIARARI - ME
ENDEREÇO: AV. 09 DE JULHO, 198
BAIRRO: CENTRO CEP: 17930000 - TUPI PAULISTA/SP
CNPJ: 08.690.668/0001-10
PROCESSO: 25351.616085/2013-16 AUTORIZ/MS: 1.40210.3
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: MONTEMOR & CARVALHO COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA-ME
ENDEREÇO: QUADRA 404 SUL AVENIDA LO 11 LOTE 12 S/N sala 04
BAIRRO: PLANO DIRETOR SUL CEP: 77021640 - PALMAS/TO
CNPJ: 16.613.677/0001-35
PROCESSO: 25351.387978/2015-19 AUTORIZ/MS: 1.14221.5
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.345, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, 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 Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes do 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.

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

EMPRESA: FRANCK BORGES XAVIER me
ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE VARGAS 588
BAIRRO: CENTRO CEP: 96180000 - CAMAQUÁ/RS
CNPJ: 23.890.879/0001-90
PROCESSO: 25351.533789/2016-05 AUTORIZ/MS: 1.16061.5
ATIVIDADE/CLASSE

MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: T.&W FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - ME
ENDEREÇO: AVENIDA FERNANDES DA CUNHA, N 382
BAIRRO: MARES CEP: 40445201 - SALVADOR/BA
CNPJ: 19.118.127/0001-38
PROCESSO: 25351.493386/2016-16 AUTORIZ/MS: 1.16066.3
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: MEDIDA EXATA PATOS COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA ME
ENDEREÇO: RUA DR PEDRO FIRMINO, 86
BAIRRO: centro CEP: 58700070 - PATOS/PB
CNPJ: 26.127.680/0001-00
PROCESSO: 25351.545263/2016-60 AUTORIZ/MS: 1.16069.4
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: BIOERVAS FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA VALENCIO SOARES RODRIGUES, Nº89 - SALA 03
BAIRRO: CENTRO CEP: 06730000 - VARGEM GRANDE PAULISTA/SP
CNPJ: 01.590.219/0005-84
PROCESSO: 25351.545261/2016-71 AUTORIZ/MS: 1.16068.1
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: AMÊNDOA DOCE FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: RUA BORGES DE MEDEIROS, Nº 654, 1º ANDAR
BAIRRO: CENTRO CEP: 95020310 - CAXIAS DO SUL/RS
CNPJ: 06.297.697/0001-90
PROCESSO: 25351.506410/2016-86 AUTORIZ/MS: 1.16070.6
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

ANEXO

Empresa Fabricante: Astrazeneca UK Limited.	
Endereço: Silk Road Business Park, Macclesfield SK10 2NA	
País: Reino Unido.	
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda.	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	Expediente(s): 1971883/16-7 e 1971924/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos	
Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária e secundária).	
Produtos estéreis: implantes.	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Bayer de México, S.A. de C.V.	
Endereço: Ojo de Agua S/N, C.P. 94450, Mpio. Ixtaczoquitlan, Orizaba, Veracruz	
País: México	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 1799031/16-9 e 1799034/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.	
Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Catalent France Beinheim SA.	
Endereço: 74, rue Principale - Beinheim	
País: França	
Empresa solicitante: Pharlab Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 02.501.297/0001-02
Autorização de Funcionamento: 1.04.107-5	Expediente(s): 0426595/15-5 e 1748041/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granel).	

Empresa Fabricante: H. Lundbeck A/S	
Endereço: Ottilievej 9, DK-2500 Copenhagen - Valby	
País: Dinamarca	
Empresa solicitante: Lundbeck Brasil Ltda.	CNPJ: 04.522.600/0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.00.475-0	Expediente(s): 1396469/16-1 e 1397322/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Líquidos não estéreis: soluções.	

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



RESOLUÇÃO - RE Nº 3.350, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

Empresa Fabricante: Jubilant Generics Ltd.	
Endereço: Village Sikandarpur Bhainswal, Roorkee-Dehradun Highway, Bhagwanpur, Roorkee, Distt. Haridwar, Uttarakhand	
País: Índia	
Empresa solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A.	CNPJ: 61.190.096/0001-92
Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8	Expediente(s): 1838988/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, 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;

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.

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

Empresa: Bioqualy Comercio de Produtos Hospitalares Ltda.		CNPJ: 05.285.751/0001-15
Endereço: Rua Silva Ramos Nº: 856, Centro		
Município: Manaus	UF: AM	CEP: 69.025-030
Autorização de Funcionamento: 1.09.086-4	Expediente(s): 0857212/15-7	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.352, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, 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 a Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de Farmácias e Drogarias constantes no anexo desta Resolução.

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

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

EMPRESA: FARMÁCIA TERAPÊUTICA SÃO JOSÉ LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA ATLANTICA, Nº364, LOJA 105
 BAIRRO: CASSINO CEP: 96207660 - RIO GRANDE/RS
 CNPJ: 00.972.360/0002-36
 PROCESSO: 25351.243878/2014-92 AUTORIZ/MS: 7.17072.9
 MOTIVO DO CANCELAMENTO:
 Denúncia do Núcleo Regional de Vigilância em Saúde 3ª Coordenadoria Regional da Saúde de Pelotas - Rio Grande do Sul empresa sem alvará desde 2012 e não cumprimento da exigência nº 1134397/16-4
 PROCESSO: 25351.250861/2014-91 AUTORIZ/MS: 1.10617.9
 MOTIVO DO CANCELAMENTO:
 Denúncia do Núcleo Regional de Vigilância em Saúde 3ª Coordenadoria Regional da Saúde de Pelotas - Rio Grande do Sul empresa sem alvará desde 2012 e não cumprimento da exigência nº 1134324/16-9.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.353, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, 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;

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.

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

Empresa Fabricante: Genzyme Flanders BVBA	
Endereço: Ciplastraat 8, Geel, B-2440	
País: Bélgica	
Empresa Solicitante: Genzyme do Brasil Ltda.	CNPJ: 68.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8	Expediente(s): 1423465/16-3 e 1629864/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfa-galactosidase	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Lanzhou Institute of Biological Products	
Endereço: 888 Yanchang Road, Lanzhou	
País: República Popular da China	
Empresa Solicitante: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 44.734.671/0001-51
Autorização de Funcionamento: 1.00.298-1	Expediente(s): 1623824/16-9 e 1623766/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: toxina botulínica A.	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

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.

Empresa: Laboratório Catarinense Ltda		CNPJ: 84.684.620/0001-87
Endereço: Rua Dr. João Colín N.º: 1.053		
Município: América	UF: SC	CEP: 89204-001
Autorização de Funcionamento: 1.00066-8	Expediente(s): 1953942/16-8 e 1962033/16-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós;		
Líquidos não estéreis: soluções e xaropes;		

Empresa: Laboratório Gross S/A		CNPJ: 33.145.194/0001-72
Endereço: Rua Padre Ildefonso Penalba, 389, Todos os Santos		
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ	CEP: 20775-020
Autorização de Funcionamento: 1.00.444-3	Expediente(s): 0219641/14-7 e 0218117/14-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos		
Sólidos não estéreis: soluções, xaropes		
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos		

Empresa Fabricante: Mylan Laboratories Limited (OTL)	
Endereço: Plot No. 284- B, Bommasandra -Jigani link Road, Industrial Area, Anekal Taluk, Bangalore - 560 105.	
País: Índia	
Empresa solicitante: Mylan Laboratórios Ltda.	CNPJ: 11.643.096/0001-22
Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7	Expediente(s): 1460478/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados, soluções parenterais de grande volume (com preparação asséptica) soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Patheon INC.	
Endereço: 111 Consumers Drive, Whitby, Ontario, L1N 5Z5.	
País: Canadá	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 1937695/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Pfizer Canada Inc.	
Endereço: 1025 Marcel-Laurin Boulevard, St. Laurent, Quebec, H4R 1J6	
País: Canadá	
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.070.868/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 2474900/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Wasserburg Arzneimittelwerk GmbH	
Endereço: Herderstrasse 2 And Molkerei-Bauer-Strasse 18, 83512 Wasserburg	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 1988712/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016121900037

(Handwritten signatures and initials)

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

005336

~~005270~~

Detalhe do Produto: PHYTOVEIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATORIO CATARINENSE LTDA	CNPJ	84.684.620/0001-87	Autorização	1.00.066-8
Processo	25351.165531/2002-68	Categoria Regulatória		Data do registro	15/01/2003
Nome do Produto	PHYTOVEIN	Registro	100663383	Vencimento do registro	01/2023
Princípio Ativo	AESCLUSUS HIPPOCASTANUM L.			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	FITOTERAPICO SIMPLES ANTIVARICOSOS DE ACAO SISTEMICA			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS TRANS X 60 CANCELADA OU CADUCA	1006633830016	CAPSULA GELATINOSA DURA	15/01/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	300 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 45 ATIVA	1006633830024	CAPSULA GELATINOSA DURA	15/01/2003	24 meses

Princípio Ativo AESCLUSUS HIPPOCASTANUM L.

Handwritten signatures and initials, including a circled 'R' and a circled 'B'.

005337

005337

~~005337~~

Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> LABORATORIO CATARINENSE LTDA - 84.684.620/0001-87 - JOINVILLE - SC - 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	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	300 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1006633830032	CAPSULA GELATINOSA DURA	15/01/2003	24 meses
Voltar					

Handwritten signatures and initials:



Distribuidora de Medicamentos

VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI
 ME
 C.N.P.J.: 27.860.256/0001-25 I.E.: 9075202420
 RUA VICENTE SETEMBRINO PALOTTIN, 455 - PE. ULRICO - CEP.: 85664-448
 Telefone: 46 32115461 Fax: 46 32116461
 Email:

27.860.256/0001-25
Vitalsul Distribuidora de Medicamentos - Eireli
 R. Vicente Setembrino Palottin, 455
 B. Padre Ulrico - CEP 85.604-446
 Francisco Beltrão - Paraná

PRECÃO ELETRÔNICO

Edital N°.: 09/2018 Abertura.: 17/04/2018 as 09:00
 Cliente N°.: CONS INTERMUN DE SAUDE
 CPF/CNP.J.: 000136858000188
 Vigência.: 17/04/2019
 Prazo de Entrega.: 05 dias
 Validade.: 60 dias
 Tipo de Frete.: CIF
 Prazo de Pago.: 30 dias
 Dados p/ Pqto.: banco do brasil ag:0616-5 c/c:68170-9

Lotç: 1	Nome Químico	Aprcs.	Fabricante	R.M.S	Qtde	Vir Unitário	Total
7	01.02.00185 AMTRIPITILINA 75MG CPR C/30	UN	EMS	1023508850023	6.100	0,190	1.159,00
11	01.02.00154 atorvastatina calcica 20mg CX/30	UN	CIMED	1438100930016	2.800	0,199	557,20
14	01.02.00501 DEXCLORFENIRAMINABETAMET 120ML CX/1	UN	GLOBO	1053501420017	1.000	2,848	2.848,00
16	01.02.002128 CETOCLONAZOL/BETAMET CR 30G CX/1	UN	GLOBO	1053501680027	1.300	4,050	5.265,00
26	03.01.02005 CARBONATO CALCIO 600VIT D 200U1	POT	IMEC	NOT SIMP	238.000	0,075	17.850,00
32	01.01.00414 CASTANHA DA INDIA 300MG CPS C/45	UN	CATARINENSE	1006633830024	1.000	0,800	800,00
43	01.02.03275 CLONAZEPAM 0,5MG CPR C/30	UN	GEOLAB	1542302550091	65.000	0,056	3.640,00
54	01.01.03611 HIDROXIZINA 25MG CPR C/30	UN	NOVA QUIMICA	1058307040035	1.100	0,160	176,00
61	01.02.00272 OXIBUTININA 1MG 120ML CX/1	UN	EMS	1023507960021	100	5,950	595,00
62	01.02.01693 TANSULOSINA 0,4MG CPS C/20	UN	GEOLAB	1542301820018	14.000	0,964	13.496,00
82	01.03.01137 DEXTRANO 70/HIPROMELOSE COL 15ML CX/1	UN	LATINOFARMA	1172500130026	200	10,200	2.040,00
86	01.02.03179 BETASTINA 24MG CPR C/30	UN	GEOLAB	1542302350147	34.000	0,198	6.732,00
89	01.01.00829 BETAMETASONA/GENT POM 30G CX/1	UN	GEOLAB	1542301590055	900	4,300	3.870,00
113	01.01.04131 GENTAMICINA 20MG/ML 1ML CX/50	AMP	NOVAFARMA	1140200130057	1.000	0,660	660,00
116	01.01.03327 PANAX GINSENG/ASSOC CPS C/60	UN	EMS	1023503390059	5.000	1,100	5.500,00
131	01.02.03215 LAMOTRIGINA 25MG CPR C/30	UN	UNICHEM	1564900090034	10.000	0,148	1.480,00
147	01.02.00468 LOSARTANA POT/ICT 50/12,5MG CPR C/30	UN	GERMED	1058303990292	7.480	0,125	925,00
177	01.01.01613 PASSIFLORA INCARNATA 260MG CPR C/20	UN	NATULAB	1384100390027	30.800	0,300	9.240,00
217	01.02.00291 TOPIRAMATO 100MG CPR C/60	UN	EMS	1023507530394	14.000	0,300	4.200,00
218	01.02.01604 TOPIRAMATO 25MG CPR C/60	UN	EMS	1023507530092	32.100	0,144	4.622,40
219	01.02.01574 TOPIRAMATO 50MG CPR C/60	UN	EMS	1023507530246	77.250	0,186	14.368,50
Total Grupo.: R\$ 100.024.100							

Obs Edital: TODAS E DEMAIS CONDIÇÕES SEGUEM CONFORME EDITAL. DECLARAMOS QUE OS ITENS COTADOS JÁ ENCONTRA-SE COM SEUS DEVIDOS IMPOSTOS/ CUSTOS DIRETOS E INDIRETOS, MATERIAIS SERVIÇOS ENCARGOS, LUCRO E OUTROS NECESSARIOS AO CUMPRIMENTO INTEGRAL DO OBJETO

(Handwritten signatures and initials)

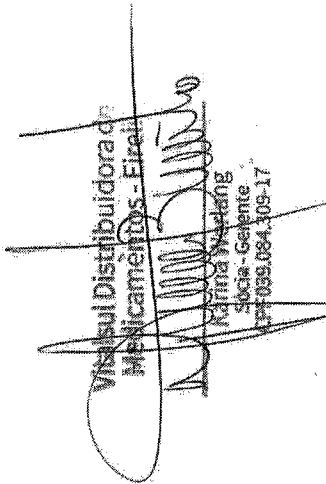
Vitalsul Distribuidora de Medicamentos - Eireli

0053338

cd

~~005272~~

Total da Proposta.: R\$ 100.024,10 (Cem Mil e Vinte e Quatro reais e Dez Centavos)

Vitalsul Distribuidora de
Medicamentos - Eireli

Márcia Martins
Sócia - Gerente
CPF 039.084.309-17

7 27.860.156/0001-25

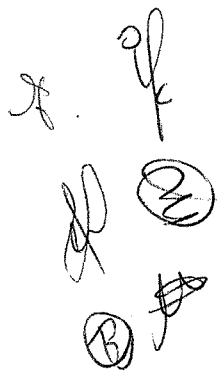
Vitalsul Distribuidora de
Medicamentos - Eireli

Rua Santa Catarina Palotim, 455
Ade. União - CEP: 85.604-446
Fonfissó Betão - Paraná

005339

W

~~005773~~



Pato Branco/PR, 07 de maio de 2018.

Ofício nº 401/Lic.

À
MAURO MARCIANO COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA não autor.
Setor de Licitações

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

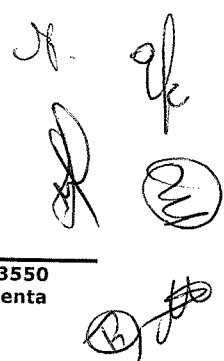
Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
229	Vitamina E 400 mg -cáps.	UND	1200	EMS	0,310

OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,


Luciana Aparecida Santos
Pregoeira



~~005275~~**Ofício 401 - Proposta PR 009/2018**

005341

UJ

De: LICITACAO | CONIMS

Para: atendimento@mauromarciano.com.br ,juridico@mauromarciano.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Ofício 401 - Proposta PR 009/2018

Enviada em: 07/05/2018 | 09:51

Recebida em: 07/05/2018 | 09:51

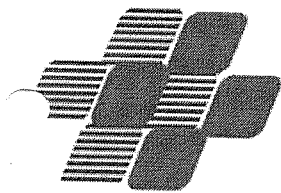
20180507084... .pdf 82.42 KB

Bom dia,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com maior brevidade possível para darmos continuidade ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/05/07 09:49:58

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.07.2018 08:45:40 (-0400)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br

~~005376~~

005342

UG

Re: Ofício 401 - Proposta PR 009/2018

De: Atendimento - Mauro Marciano
Para: licitacao@conims.com.br
Cópia:
Cópia oculta:
Assunto: Re: Ofício 401 - Proposta PR 009/2018
Enviada em: 08/05/2018 | 10:08
Recebida em: 08/05/2018 | 10:08

Bom dia!

Informamos que não será possível aceitar este produto.

Att,

Willian Felipe Moretto,

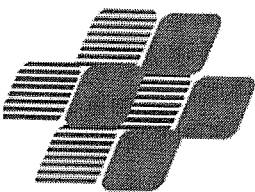
Setor de licitações.

Em 7 de maio de 2018 09:51, LICITACAO | CONIMS <licitacao@conims.com.br> escreveu:
Bom dia,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com maior brevidade possível para darmos continuidade ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2018/05/07 09:49:58
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.07.2018 08:45:40 (-0400)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

H.
qf
③
③

Pato Branco/PR, 07 de maio de 2018.

Ofício nº 405/Lic.

À
DIMEVA – DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
Setor de Licitações

Acitar

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
161	Metoprolol 25 mg - compr.	UND	7400	MEDLEY	0,340

0,340

OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

Cacilda Aparecida Santos
Cacilda Aparecida Santos
Pregoeira

[Handwritten signatures and initials]

(B)

~~005373~~**Ofício 405 - Proposta PR 009/2018**

De: LICITACAO | CONIMS

Para: faturamento@dimeva.com.br ,licitacao@dimeva.com.br ,mauricio@dimeva.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Ofício 405 - Proposta PR 009/2018

Enviada em: 07/05/2018 | 13:58

Recebida em: 07/05/2018 | 13:58

20180507124... .pdf 82.44 KB

005344

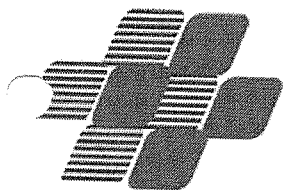
CJG

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/05/07 13:52:09

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.07.2018 12:47:50 (-0400)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br



~~005279~~

RES: Ofício 405 - Proposta PR 009/2018

005345
uuj

De: Licitação - Dimeva Distribuidora
 Para: licitacao@conims.com.br
 Cópia:
 Cópia oculta:
 Assunto: RES: Ofício 405 - Proposta PR 009/2018
 Enviada em: 07/05/2018 | 14:12
 Recebida em: 07/05/2018 | 14:12

image001.png 25.02 KB

image002.png 27.53 KB

image003.png 67.23 KB

METOPROLOL.pdf 124.53 KB

medley.pdf 62.83 KB

Boa tarde,

Segue conforme solicitado.

Att,

Setor de Licitações- Jaqueline
 Rua José Fraron, 155 - sala 01
 Pato Branco- PR
 (46)3224 – 3767

www.ecologicbr.com.br



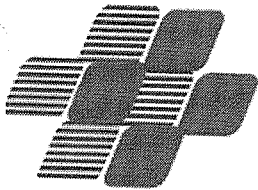
De: LICITACAO | CONIMS [mailto:licitacao@conims.com.br]
 Enviada em: segunda-feira, 7 de maio de 2018 13:59
 Para: faturamento@dimeva.com.br; licitacao@dimeva.com.br; mauricio@dimeva.com.br
 Assunto: Ofício 405 - Proposta PR 009/2018

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
 Fone: (46) 3313 3550
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br
 Enviada: 2018/05/07 13:52:09
 Para: licitacao@conims.com.br
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.07.2018 12:47:50 (-0400)
 Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and a circled '3'.



Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7	Expediente(s): 0689970/15-6
Linhas(s): Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 2º do art. 8º da RDC nº 39/2013.	

Autorização de Funcionamento: 1.10.965-1	Expediente(s): 2034982/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 230, DE 27 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 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 178, de 22 de janeiro de 2016, no Diário Oficial da União nº 16, de 25 de janeiro de 2016, Seção 1, pág. 29 e em suplemento da Seção 1, pág. 88, conforme expediente nº 2168987/16-3.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Distrimed Comércio e Representações Ltda.	CNPJ: 08.516.958/0001-41
Endereço: Avenida Odilon Araújo, 645, Picarrá	
Município: Teresina	UF: PI CEP: 64017-280
Autorização de Funcionamento: 1.07.352-0	Autorização Especial: 1.12.363-3
Expediente(s): 0224313/14-0	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Medicamentos.	

Empresa: Tecnocold Locação de Espaços e Distribuidora de Produtos Refrigerados Ltda.	CNPJ: 04.212.286/0001-20
Endereço: Rua Mario, 454, Vila Romana	
Município: São Paulo	UF: SP CEP: 05048-010
Autorização de Funcionamento: 1.05.342-2	
Expediente(s): 0928370/12-6	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Medicamentos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 233, DE 27 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: AbbVie Ireland NL B.V.	
Endereço: Manorhamilton Road, Sligo	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: AbbVie Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7	Expediente(s): 1065983/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).	

Empresa Fabricante: Aeropharm GmbH.	
Endereço: Francois-Mitterrand-Allee 1, 07407 Rudolstadt	
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): 2146853/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: pós.	

Empresa: Air Liquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0020-81
Endereço: Estrada Matoim, Rótula 3, s/nº - Cta Norte	
Município: Candeias	UF: BA CEP: 43813-000
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 0027772/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos criogênicos medicinais.	

Empresa Fabricante: Immacule Lifesciences PVT. LTD.	
Endereço: Vill. Thanthewal, Ropar Road, Nalagarh, Dist. Solan H.P.	
País: Índia	
Empresa solicitante: Mandala Brasil Importação e Distribuição de Produto Médico Hospitalar Ltda.	CNPJ: 09.117.476/0001-81

Empresa Fabricante: Intas Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot Nº 457 & 458, Village Matoda, City: Matoda, 382 210, Dist: Ahmedabad - Gujarat State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Accord Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 64.171.697/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.05.537-7	Expediente(s): 1201448/16-6 e 1201544/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados. Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados. Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Intas Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot Nº 457 & 458, Village Matoda, City: Matoda, 382 210, Dist: Ahmedabad - Gujarat State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Pharlax Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 02.501.297/0001-02
Autorização de Funcionamento: 1.04.107-5	Expediente(s): 1346414/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Intas Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot Nº 457 & 458, Village Matoda, City: Matoda, 382 210, Dist: Ahmedabad - Gujarat State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 1223047/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Jevvin Pharmaceutical (Shandong) Co., Ltd.	
Endereço: Tai'an High-Tech Industrial Development Zone, Shandong Province.	
País: China	
Empresa solicitante: Pharmascience Indústria Farmacêutica Eireli.	CNPJ: 25.773.037/0001-83
Autorização de Funcionamento: 1.01.717-3	Expediente(s): 2149137/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos não estéreis: soluções, soluções aerossóis, suspensões e suspensões aerossóis.	

Empresa Fabricante: Klosterfrau Berlin GmbH.	
Endereço: Motzener Straße 41, 12277 - Berlin	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Medstar Importação e Exportação Ltda.	CNPJ: 03.380.620/0001-35
Autorização de Funcionamento: 1.09.517-3	Expediente(s): 0932675/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: géis (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Laboratórios IMA S.A.I.C.	
Endereço: Palpa 2862, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Antibióticos do Brasil Ltda.	CNPJ: 05.439.635/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.05.562-2	Expediente: 2102304/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratórios IMA S.A.I.C.	
Endereço: Palpa 2862, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Biosintética Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 53.162.095/0001-06

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: DongKook Pharmaceutical Company, Ltd.	
Endereço: 33-19, Yongso 2-gil, Gwanghyeongwon-myeon, Jincheon-gun, Chungcheongbukdo	
País: Coreia do Sul	
Empresa Solicitante: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.258.401/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7	Expediente(s): 0647755/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal). Em atendimento ao § 5º do Art. 43 da RDC nº 39/2013 e em acordo com a RDC nº 17/2010; não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos artigos 69, 87, 197 (8º), 341, 474 (8º), 576 e 583.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 231, DE 27 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: Medley Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.588.595/0007-97
Endereço: Rua Macedo Costa, 55 - Jardim Santa Genebra	
Município: Campinas	UF: SP CEP: 13080-180
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7	Expediente(s): 1962215/16-5, 1962257/16-1 e 1962253/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados e pós. Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, loções, soluções, suspensões, campus e xaropes. Sólidos não estéreis (embalagem primária): cápsulas moles e comprimidos revestidos. Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Zambon Switzerland Ltd.	
Endereço: Via Indústria 13, 6814 - Cadempino.	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Zambon Laboratórios Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 61.100.004/0001-36
Autorização de Funcionamento: 1.00.084-1	Expediente(s): 1992579/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos efervescentes e granulados.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 232, DE 27 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;

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017013000027

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)

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

005347

005281

Detalhe do Produto: SUCCINATO DE METOPROLOL

Nome da Empresa	ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA		
CNPJ	60.318.797/0001-00	Autorização	1.01.618-1
Nome Comercial	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Classe Terapêutica	BETABLOQUEADORES SIMPLES		
Registro	116180249		
Processo	25351.510215/2013-76		
Vencimento do Registro	12/2019		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	1	08/12/2014
Validade	36 meses	Registro	1161802490011
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
De Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA 		
Via de Administração	ORAL 1		
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	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	2	08/12/2014
Validade	36 meses	Registro	1161802490021
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Handwritten signatures and initials:

- Handwritten signature (top right)
- Handwritten initials (middle right)
- Handwritten signature (bottom right)
- Handwritten signature (bottom right)

25 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	4	08/12/2014
Validade	36 meses	Registro	1161802490046
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA 		
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	N		
Tarja	Vermelha		
Conteúdo referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

005348

005348

~~005348~~

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	5	08/12/2014
Validade	36 meses	Registro	1161802490054
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA 		
Via de Administração	ORAL 1		
A 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	N		

Handwritten signatures and initials:

- Initials: J., ZFC
- Signature: [Handwritten]
- Signature: [Handwritten]
- Signature: [Handwritten]
- Signature: [Handwritten]

005349

WJ

~~005783~~

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	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	8	08/12/2014
Validade	36 meses	Registro	1161802490089
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA 		
Via de Administração	ORAL 1		
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	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	9	08/12/2014
Validade	36 meses	Registro	1161802490097
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

WJ
 (B) (E) (F)

005350

wej

~~005350~~

Validade	36 meses	Registro	1161802490119
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA 		
Via de Administração	ORAL 1		
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	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	12	08/12/2014
Validade	36 meses	Registro	1161802490127
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA 		
Via de Administração	ORAL 1		
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	N		
Tarja	Vermelha		

Handwritten signatures and marks at the bottom right of the page, including a circled 'R' and a circled 'E'.

005351

005285

~~005285~~

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	15	08/12/2014
Validade	36 meses	Registro	1161802490151
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA 		
Via de Administração	ORAL 1		
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	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	16	08/12/2014
Validade	36 meses	Registro	1161802490161
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

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

Validade	36 meses	Registro	1161802490186
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA 		
Via de Administração	ORAL 1		
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	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fraclonada	Não		

005352

cej

~~005352~~

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	19	08/12/2014
Validade	36 meses	Registro	1161802490194
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA 		
Via de Administração	ORAL 1		
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	N		
Tarja	Vermelha		

H. q/c
 [Handwritten signatures and marks]



005353

cy

Re: Ofício 406 - Proposta PR 009/2018

De: Jurídico 02

Para: licitacao@conims.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Re: Ofício 406 - Proposta PR 009/2018

Enviada em: 09/05/2018 | 14:18

Recebida em: 09/05/2018 | 14:19

Assinatura%... .jpg 17.47 KB

CONIMS - Ma... .pdf 87.83 KB

Prezados, boa tarde.

Segue em anexo manifestação.

Favor confirmar o recebimento.

Att,

DISTRIBUIDORA DE
MEDICAMENTOS LTDA

www.ciamed.com.br

Empresa Certificada pela Anvisa

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento
Publicado no DOU, Resolução - RE nº 628, de 14/03/2016

Rafael Specht

Jurídico

juridico02@ciamedrs.com.br

(51) 3751 9300 | (51) 3751 9304

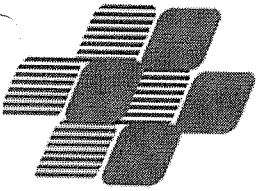
From: LICITACAO | CONIMS**Sent:** Monday, May 7, 2018 1:57 PM**To:** ciamed@ciameddistribuidora.com.br ; ciamed@ciamedrs.com.br ; juridico02@ciamedrs.com.br ; presencial03@ciamedrs.com.br ; empenhos@ciamedrs.com.br**Subject:** Ofício 406 - Proposta PR 009/2018

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.br**De:** ricoh@ricoh.com.br**Enviada:** 2018/05/07 13:52:00**Para:** licitacao@conims.com.br**Assunto:** Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.07.2018 12:47:40 (-0400)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br

AO


CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - CONIMSPregão Presencial nº 009/2018.
Objeto: Manifestação.

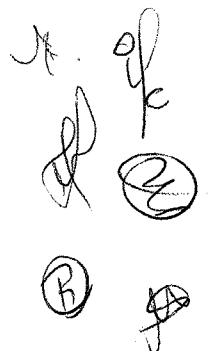
CIAMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ/MF sob o n.º05.782.733/0001-49, com sede à Rua Severino Augusto Pretto, n.º 560, Bairro Santo Antônio, Município de Encantado/RS, por sua representante que esta subscreve, na oportunidade que cordialmente lhe saúda, vem, ante a elevada presença de Vossa Senhoria, manifestar o quanto segue:

A Requerente utiliza-se do presente instrumento para comunicar que após analisar o presente ofício nº 406/lic, concluí que não tem interesse em fornecer o fármaco Paroxetina 20mg – Aurobindo.

Assim, a Requerente coloca-se disposta a maiores esclarecimentos, destacando que objetiva, sempre, o cumprimento do contrato administrativo, bem como a realização de todos os atos possíveis para que Vossa Administração não seja lesada.

Restrito ao exposto manifesta-se protestos de elevada estima e consideração.
Encantado/RS 09 de maio de 2018.


CIAMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
Renata Casagrande Galiotto



Pato Branco/PR, 07 de maio de 2018.

Ofício nº 406/Lic.

À
CIAMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
Setor de Licitações

Patricia Mantela
não aceita

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
175	Paroxetina 20 mg. Compr	UND	500.000	AUROBINDO	0,209

OKI. 5154

OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

Cacilda Aparecida Santos
Cacilda Aparecida Santos
Pregoeira

Handwritten signatures and initials



005288

Ofício 406 - Proposta PR 009/2018

005356

De: LICITACAO | CONIMS

Para: ciamed@clameddistribuidora.com.br, ciamed@ciamedrs.com.br, juridico02@ciamedrs.com.br, presencial03@ciamedrs.com.br, empenhos@ciamedrs.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Ofício 406 - Proposta PR 009/2018

Enviada em: 07/05/2018 | 13:57

Recebida em: 07/05/2018 | 13:57

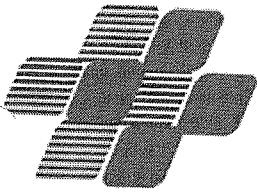
20180507124... .pdf 82.51 KB

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO

CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/05/07 13:52:00

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.07.2018 12:47:40 (-0400)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner.



005789

Re: Ofício 406 - Proposta PR 009/2018

005357

ed

De: Maristela - Ciamed RS
 Para: licitacao@conims.com.br
 Cópia: resultados02@ciamedrs.com.br
 Cópia oculta:
 Assunto: Re: Ofício 406 - Proposta PR 009/2018
 Enviada em: 07/05/2018 | 14:39
 Recebida em: 07/05/2018 | 14:39

Assinatura[3].jpg 19.14 KB

Assinatura[3].jpg 20.73 KB

Boa tarde,

Informo que **não** podemos assumir o fornecimento desse item, pois o mesmo está em falta.

Desde já, agradeço sua compreensão!

Att,

CIAMED

DISTRIBUIDORA DE
MEDICAMENTOS LTDAwww.ciamed.com.br

Empresa Certificada pela Anvisa
 Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento
 Publicado no DOU, Resolução - RE nº 628, de 14/03/2018

Maristela Amorim

Compras
maristela@ciamedrs.com.br

(51) 3751 9300 | (51) 3751 9327

From: Caroline - CIAMED
 Sent: Monday, May 7, 2018 2:20 PM
 To: Maristela
 Subject: Fw: Ofício 406 - Proposta PR 009/2018

CIAMED

DISTRIBUIDORA DE
MEDICAMENTOS LTDAwww.ciamed.com.br

Empresa Certificada pela Anvisa
 Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento
 Publicado no DOU, Resolução - RE nº 628, de 14/03/2018

Caroline Plexa Giancesini

Pragão Presencial
presencial03@ciamedrs.com.br

(51) 3751 9300 | (51) 3751 9317

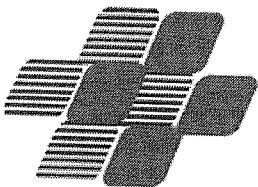
From: LICITACAO | CONIMS
 Sent: Monday, May 7, 2018 1:57 PM
 To: ciamed@ciameddistribuidora.com.br ; ciamed@ciamedrs.com.br ; juridico02@ciamedrs.com.br ; presencial03@ciamedrs.com.br ; empenhos@ciamedrs.com.br
 Subject: Ofício 406 - Proposta PR 009/2018

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.br

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and a circled 'E'.

~~005358~~

De: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2018/05/07 13:52:00
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "licitacao"

005358
cw

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.07.2018 12:47:40 (-0400)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

[Handwritten signatures and initials]

Pato Branco/PR, 07 de maio de 2018.

Ofício nº 407/Lic.

À
A.G. KIENEN & CIA LTDA
Setor de Licitações

Antony
Aceitar o 095 -
Reg. OK.
CBP - OK.

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
095	Enoxaparina sódica - 40 mg - 0,4 ml - inj.	AMP	5.750	EUROFARMA	MAX. 25,560 25,000
159	Metoclopramida 10 mg 2 ml amp.	AMP	41.100	ISOFARMA	MAX. 94,330 0,259

aceitar o 095
não aceitar o 159

OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

Cacilda Aparecida Santos
Cacilda Aparecida Santos
Pregoeira

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner.

~~005282~~**Ofício 407 - Proposta PR 009/2018**

De: LICITACAO | CONIMS

Para: licitacao@agkvida.com.br ,licitacao02@promedicpb.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Ofício 407 - Proposta PR 009/2018

Enviada em: 07/05/2018 | 13:56

Recebida em: 07/05/2018 | 13:56

20180507124... .pdf 86.82 KB

005360

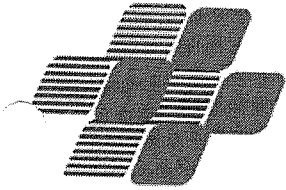
ay

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/05/07 13:51:48

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.07.2018 12:47:28 (-0400)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials:

- JA. 9/f
- Handwritten initials
- Handwritten initials
- Handwritten initials
- Handwritten initials

~~005293~~

Re: Ofício 407 - Proposta PR 009/2018

De: A. G. KIENEN - Antoni

Para: licitacao@conims.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Re: Ofício 407 - Proposta PR 009/2018

Enviada em: 07/05/2018 | 16:37

Recebida em: 07/05/2018 | 16:38

Registro En... .pdf 66.89 KB

VERSA - CBP... .pdf 54.53 KB

005351
w

Boa tarde,

Conseguimos aceitar somente o item nº 95, segue em anexo registro e boas práticas.

Att.

A. G. KIENEN & CIA. LTDA.

Antoni S. de Souza

46 99115 1168

e-mail/msn: licitacao02@promedicpb.com.br / licitacao02@agkvida.com.br

From: LICITACAO | CONIMS

ent: Monday, May 07, 2018 1:56 PM

To: licitacao@agkvida.com.br ; licitacao02@promedicpb.com.br

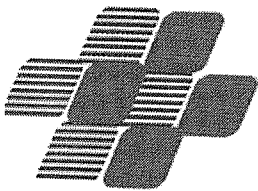
Subject: Ofício 407 - Proposta PR 009/2018

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO

CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/05/07 13:51:48

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.07.2018 12:47:28 (-0400)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br

--

Esta mensagem foi verificada pelo sistema de antivírus e acredita-se estar livre de perigo.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

~~005284~~

Detalhe do Produto: Versa

005362

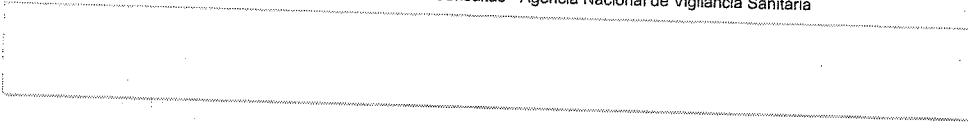
Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043.8
Processo	25351.189816/2007-07	Categoria Regulatória		Data do registro	23/03/2009
Nome do Produto	Versa	Registro	100431016	Vencimento do registro	23/03/2019
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICOAGULANTES			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PREENC VD TRANS X 0,2 ML ATIVA	1004310160012	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses
2	100 MG/ML SOL INJ CT 10 SER PREENC VD TRANS X 0,2 ML ATIVA	1004310160020	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses
3	100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PREENC VD TRANS X 0,4 ML ATIVA	1004310160039	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses
4	100 MG/ML SOL INJ CT 10 SER PREENC VD TRANS X 0,4 ML ATIVA	1004310160047	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses
5	100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PREENC VD TRANS X 0,6 ML ATIVA	1004310160055	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses
6	100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PREENC VD TRANS X 0,8 ML ATIVA	1004310160063	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses
7	100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PREENCH X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1004310160071	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses
8	100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PREENC VD TRANS X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA ATIVA	1004310160081	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses
9	100 MG/ML SOL INJ CT 10 SER PREENC VD TRANS X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA ATIVA	1004310160098	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses
10	100 MG/ML SOL INJ CT 2	1004310160101	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24

Handwritten signatures and initials on the right side of the table, including a circled 'B' and other illegible marks.

11	100 MG/ML SOL INJ CT 10 SER PREENC VD TRANS X 0,4 ML + SIST SEGURANÇA ATIVA	1004310160111	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 005395 meses
12	100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PREENC VD TRANS X 0,6 ML + SIST SEGURANÇA ATIVA	1004310160128	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 005363 meses
13	100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PREENC VD TRANS X 0,8 ML + SIST SEGURANÇA ATIVA	1004310160136	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses
14	100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PREENCH X 1,0 ML + SIST SEGURANÇA CANCELADA OU CADUCA	1004310160144	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses
15	100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PREENCH X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA CANCELADA OU CADUCA	1004310160152	*****	23/03/2009	24 meses
16	100 MG/ML SOL INJ CT 6 SER PREENC VD TRANS X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA ATIVA	1004310160160	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses
17	100 MG/ML SOL INJ CT 8 SER PREENC VD TRANS X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA ATIVA	1004310160179	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses
18	100 MG/ML SOL INJ CT 6 SER PREENC VD TRANS X 0,4 ML + SIST SEGURANÇA ATIVA	1004310160187	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses
19	100 MG/ML SOL INJ CT 8 SER PREENC VD TRANS X 0,4 ML + SIST SEGURANÇA ATIVA	1004310160195	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses
20	100 MG/ML SOL INJ CT 6 SER PREENC VD TRANS X 0,6 ML + SIST SEGURANÇA ATIVA	1004310160209	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses
21	100 MG/ML SOL INJ CT 8 SER PREENC VD TRANS X 0,6 ML + SIST SEGURANÇA ATIVA	1004310160217	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses
22	100 MG/ML SOL INJ CT 6 SER PREENC VD TRANS X 0,8 ML + SIST SEGURANÇA ATIVA	1004310160225	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses
23	100 MG/ML SOL INJ CT 8 SER PREENC VD TRANS X 0,8 ML + SIST SEGURANÇA ATIVA	1004310160233	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses
24	100 MG/ML SOL INJ CT 6 SER PREENCH X 1,0 ML + SIST SEGURANÇA CANCELADA OU CADUCA	1004310160241	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses
25	100 MG/ML SOL INJ CT 8 SER PREENCH X 1,0 ML + SIST	1004310160251	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2009	24 meses



005384
Veritar
WJ

~~005296~~

28. of
R (E)
B (A)

Juliane

Pato Branco/PR, 07 de maio de 2018.

Ofício nº 408/Lic.

À
DAMEDI – DAMBRÓS COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA *não autor.*
Setor de Licitações

Sim fornecida.

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
203	Solução de Sulfato de Magnésio 5mg/ml - injetável - 10ml	AMP	200	ISOFARMA	1,170

oh! 203.

OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

Cacilda Aparecida Santos
Cacilda Aparecida Santos
Pregoeira

Handwritten initials and marks

Handwritten marks



005367

~~005289~~**Ofício 408 - Proposta PR 009/2018**

De: LICITACAO | CONIMS

Para: atendimento@damedi.com.br ,damedi@damedi.com.br ,financeiro@damedi.com.br ,licitacao@damedi.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Ofício 408 - Proposta PR 009/2018

Enviada em: 07/05/2018 | 13:55

Recebida em: 07/05/2018 | 13:55

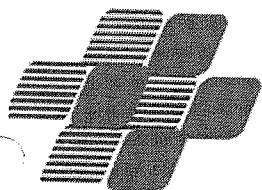
20180507124... .pdf 85.03 KB

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim

LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/05/07 13:51:37

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.07.2018 12:47:18 (-0400)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br

005368
atj~~005300~~**Re: Ofício 408 - Proposta PR 009/2018**

De: JULIANE

Para: licitacao@conims.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Re: Ofício 408 - Proposta PR 009/2018

Enviada em: 07/05/2018 | 16:09

Recebida em: 07/05/2018 | 17:19

Boa tarde, em relação ao solicitado item 203, Não aceitamos o item.

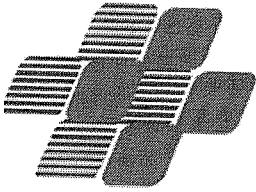
Em 07/05/2018 13:55, LICITACAO | CONIMS escreveu:

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos andamento ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/05/07 13:51:37

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.07.2018 12:47:18 (-0400)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br

--
Att.

JULIANE PALOSCHI ZUCOLOTO
Setor de Licitações
Damedí Dambros Comércio de Medicamentos Ltda
CNPJ 95.368.320/0001-05
Rua Paraná, 299, centro
Pato Branco - PR
Fone: 46-32204949

Pato Branco/PR, 07 de maio de 2018.

Ofício nº 410/Lic.

À
DIMASTER COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
Setor de Licitações

Acitar

Panda

Reg. OK.

COP. OK.

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
175	Paroxetina 20 mg. Compr	UND	500.000	MAX. 4,8740 ZYDUS	0,239

OK! Sist.

OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

Cacilda Aparecida Santos
Cacilda Aparecida Santos
Pregoeira

Handwritten initials and marks

Handwritten marks



~~005302~~

Ofício 410 - Proposta PR 009/2018

005370

cdj

De: LICITACAO | CONIMS

Para: jocimar@dimaster.com.br ,atendimentodimaster@dimaster.com.br ,dimaster@dimaster.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Ofício 410 - Proposta PR 009/2018

Enviada em: 07/05/2018 | 16:18

Recebida em: 07/05/2018 | 16:18

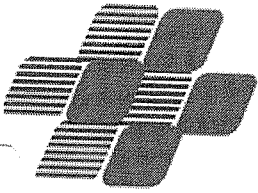
20180507150... .pdf 84,33 KB

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível pra darmos continuidade ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/05/07 16:13:47

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.07.2018 15:09:27 (-0400)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner.



005303

Re: Ofício 410 - Proposta PR 009/2018

De: contratos@dimaster.com.br

Para: licitacao@conims.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Re: Ofício 410 - Proposta PR 009/2018

Enviada em: 08/05/2018 | 09:57

Recebida em: 08/05/2018 | 09:57

005371

09

Bom dia Sandra,

Dimaster Comércio de Produtos Hospitalares Ltda, vem através deste informar que Tem condição de atender a convocação do órgão licitador quanto a solicitação de segundo colocado no item – Paroxetina 20mg.

Ficamos no aguardo da formalização do pedido através de contrato.

Att,

Precila Greselle

Licitações

Fone: (54) 3523-2600 | Whatsapp: (54) 9 9707-4703
 contratos@dimaster.com.br



www.dimaster.com.br | facebook.com/dimastermedicamentos

Rod. BR 480 Nº 180 - Barão de Cotegipe - RS - CEP 99740-000



DISTRIBUINDO MEDICAMENTO, COMPARTILHANDO SAÚDE.

<https://youtu.be/fsxPpDEG6r8>

From: LICITACAO | CONIMS

Sent: Monday, May 7, 2018 4:18 PM

To: jocimar@dimaster.com.br ; atendimento@dimaster@dimaster.com.br ; dimaster@dimaster.com.br

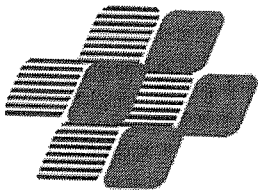
Subject: Ofício 410 - Proposta PR 009/2018

Boa tarde,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível pra darmos continuidade ao processo.

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
 Fone:(46) 3313 3550
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/05/07 16:13:47

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.07.2018 15:09:27 (-0400)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and a circled 'E'.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

005372

wed

~~005302~~

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE PAROXETINA

Nome da Empresa	ZYDUS NIKKHO FARMACÉUTICA LTDA		
CNPJ	05.254.971/0001-81	Autorização	1.05.651-0
Nome Comercial	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro	156510005		
Processo	25351.228995/2004-54		
Vencimento do Registro	03/2020		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PVC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	23/03/2005
Validade	24 meses	Registro	1565100050011
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC 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)		
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
20 MG COM REV CT BL AL PVC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	23/03/2005
Validade	24 meses	Registro	1565100050028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

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

005373

del
~~005305~~

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • CADILA HEALTHCARE LIMITED - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PVC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	23/03/2005
Validade	24 meses	Registro	1565100050036
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • CADILA HEALTHCARE LIMITED - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PVC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	23/03/2005
Validade	24 meses	Registro	1565100050044

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVCSecundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none">CADILA HEALTHCARE LIMITED - 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 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

005374

005306

~~005306~~

of. ofc
R
B
A

005375

005307

ISSN 1677-7042



DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

República Federativa do Brasil - Imprensa Nacional

Em circulação desde 1º de outubro de 1862

Suplemento ao Nº 166

Brasília - DF, segunda-feira, 31 de agosto de 2015



1

Sumário

Ministério da Saúde PÁGINA 1

Ministério da Saúde

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.414, DE 28 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 39 do Regulamento Interno da ANVISA, publicada no DOU de 23 de julho de 2015;

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, pela Resolução RE nº 339, de 7 de março de 2014, no Diário Oficial da União nº 46, de 10 de março de 2014, Seção I, página 38 e suplemento da Seção I, páginas 23 e 24, conforme expediente 0157268/15-7.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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: Abbvie Inc.
Endereço: 1401 Sheridan Road, North Chicago, Illinois, 60064-100
País: Estados Unidos da América
Empresa Solícitante: Abbvie Farmacêutica Ltda. CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento nº: 1.09860-7
Expediente(s) nº: 0261632/15-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Astellas Ireland CO. LTD.
Endereço: Loughry Co. Kerry
País: Irlanda
Empresa Solícitante: Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição CNPJ: 07.768.134/0001-04
Autorização de Funcionamento nº: 1.07717-1
Expediente(s) nº: 1079543/14-0 e 0465711/15-0

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

Empresa Fabricante: Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Endereço: Dr. Beschringer-Gasse, 5-11, A-1121 Vienna
País: Áustria
Empresa Solícitante: Eli Lilly do Brasil Ltda. CNPJ: 43.940.618/0001-44
Autorização de Funcionamento nº: 1.01260-3
Expediente(s) nº: 0051648/15-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insunus farmacêuticos ativos biotecnológicos: terminada (parificação).

Empresa: Brasterápica Indústria Farmacêutica Ltda.
Endereço: Rua Olegário Cunha Lobo
N.º: 25
Município: Atibaia
Autorização de Funcionamento nº: 1.00038-1
Expediente(s) nº: 0652992/15-3; 0652906/15-2; 0652966/15-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.
Líquidos não estéreis: soluções, suspensões, xampus e xaropes.

Empresa: Bunker Indústria Farmacêutica Ltda.
Endereço: Rua Aníbal dos Anjos Carvalho
N.º: 212
Município: São Paulo
Autorização de Funcionamento: 1.00.577-3

Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:
Sólidos não estéreis: cápsulas (granel), comprimidos (granel), comprimidos revestidos (granel) e pós (granel).
Líquidos não estéreis: cremos, géis e pomadas.
Semi-sólidos não estéreis: soluções, suspensões, xampus e xaropes.
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

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 incisos I, II e X do art. 11, ao § 3º do art. 12, II, ao § 1º do art. 13, aos §§ 1º e 2º do art. 13, aos §§ 1º do art. 26 e em relação aos artigos 23, 61, 85, 107, 124, 129, 132, 160, 201, 203, 206, 217, 230, 207, 315, 317, 327, 334, 338, 403, 411, 468, 480, 484, 508, 509, 514, 524, 526, 527, 579 e 585.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.415, DE 28 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 39 do Regulamento Interno da ANVISA, publicada no DOU de 23 de julho de 2015;

Páginas	Distrito Federal	Demais Estados
de 02 a 28	R\$ 0,30	R\$ 1,50
de 32 a 76	R\$ 0,50	R\$ 2,00
de 80 a 156	R\$ 1,10	R\$ 2,00
de 160 a 250	R\$ 1,50	R\$ 3,00
de 254 a 500	R\$ 3,00	R\$ 4,50

Na de 500 páginas, o preço da tabela acima multiplicado por 0,107.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assinatura.html>, pelo código 10162015083100061

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



Separatas
Periódico de conteúdos extraídos do Diário Oficial da União
Atos do Poder Legislativo e do Poder Executivo
Informações e vendas pelo telefone
8000 725 6787



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

PETIÇÃO
(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: Zydus Nikkho Farmacêutica Ltda.	
CNPJ: 05.254.971/0001-81	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) 25351.126703/2012-43
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) 769 - MEDICAMENTOS - (Certificado de BPF) - Indústria Internacional de Sólidos não Estéris, exceto Mercosul	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluída esta folha de rosto) 81	Nº do Expediente : (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA Coordenação de Inspeção Intenacional	

Observações:
RENOVAÇÃO DA CERTIFICAÇÃO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO

Indústria Internacional de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos - LINHA SÓLIDOS
CADILA HEALTHCARE LIMITED
PLOT Nº 417, 419, 420 SARKHEJ BAVLA NATIONAL
HIGHWAY Nº 8A, VILLAGE-MORAIYA, TAL-SANAND
AHMEDABAD - ÍNDIA

Protocolo 2535203829201732
Exp. 002674517-7

CONTÉM 2 EDS


Presencial

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

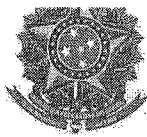
UNIAP Recebido em: 23/12/2016

201612230157PR

Responsável: Aurissonia Alves de Lucena Arant

Rio de Janeiro, 19 de dezembro 2016 Local e data	Claudia C. Miranda CPF: 004.031.857-50	
	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal

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



MANOEL ANTONIO SCHIMIDT

Tradutor Público Juramentado e Intérprete Comercial
Matrícula Nº 490 da Junta Comercial do Estado de São Paulo

Praça da Sé, 21 - 14º Andar - Sala 1409 - Centro - São Paulo - SP - Tel.: (11) 3291-4420

005377

005309

LIVRO Nº 480

FOLHA Nº 1

TRADUÇÃO Nº

I-146.409/17

CERTIFICO e dou fé, para os fins de direito, que o texto abaixo é tradução fiel de um documento em língua inglesa que me foi apresentado por pessoa interessada.

[Brasão de Armas]

Food & Drugs Control Administration

[Administração de Alimentos e Medicamentos]

[Endereço:] Block no. 8, 1st floor, Dr. Jivraj Mehtabhavan, Gandhinagar, Estado de Gujarat, Índia, PIN: 382010.

[Imagem.]

Certificado nº **S-GMP/1706148**.

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO - BPF

Certifica-se, pelo presente instrumento, que **CADILA HEALTHCARE LIMITED**, com sede em Survey no. 417, 419, 420, Sarkhej Bavla National Highway, no. 8 A, Village Moraiya, Tal - Sanand, Distrito de Ahmedabad - 382 210, possui licenças válidas para a fabricação de medicamentos, constantes nos Relatórios nº 25, 28 & 28D, sob os nºs **G/1486, G/1081 & G/VAC-1**, respectivamente, emitidas pela presente administração, segundo as disposições da Lei e Regulamentos de Medicamentos e Cosméticos de 1940. Por meio das referidas licenças, foi permitida a empresa a fabricação e a venda de medicamentos inclusos nas seguintes categorias.

Forma Farmacêutica	Categoria(s)
Comprimido (Revestido e Não Revestido), Pallets, Cápsula (de gelatina dura e mole), Parenteral [SVP e Liofilizado (frasco e ampola)], Inalador Dosimetrado (Aerossol), Preparação Externa (Pensos Transdérmicos, Spray Nasal) e DNAr	Geral
Pensos Transdérmicos	Esteroides Sexuais

A empresa contratou uma equipe técnica competente para a realização dos testes e fabricação dos medicamentos licenciados. A fabricação e o teste estabelecidos pelo Programa Revisado M da Lei e Regulamentos de Medicamentos e Cosméticos de 1940 cumprem com as exigências das BOAS PRATICAS DE FABRICAÇÃO.

A fábrica será submetida a inspeções em intervalos estabelecidos pela autoridade competente.

O presente certificado é válido de 6 de junho de 2017 a 5 de junho de 2019.

Assinado: [assinatura ilegível]

Nome: Dr. H. G. Koshia

Cargo: Comissário.

Food & Drugs Administration.

Gandhinagar, Estado de Gujarat.

E-mail: comfdca@gujarat.gov.in.

Telefone: 91-79-23253417, Fax: 91-79-232-53400.

[Consta Selo Oficial do Comissário da Food & Gandhinagar, Estado de Gujarat.]



INSCRIÇÃO: RG 3.441.239 - CPF 346.307.328-53 - PMSI

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

005378
 Ag
 00510



EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34
 AUTORIZAÇÃO: 1000259 - EXPEDIENTE(S): 0821168/17-0
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granul); Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: B. BRAUN MEDICAL S.A. ENDEREÇO: CTRA. DE TERRASSA, 121, 08191 RUBÍ (BARCELONA) - PAÍS: ESPANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0912
 EMPRESA SOLICITANTE: LABORATÓRIOS B. BRAUN S/A - CNPJ: 31.673.254/0001-02
 AUTORIZAÇÃO: 1000853 - EXPEDIENTE(S): 0672628/15-3;
 0847515/15-0
 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: MERCK SHARP & DOHME B.V. ENDEREÇO: WAARDERVEEG 39, 2031 BN HAARLEM - PAÍS: HOLANDA (PAISES BAIXOS) - CÓDIGO ÚNICO: A.0411
 EMPRESA SOLICITANTE: MUNDPHARMA BRASIL 15.127.898/0001-39
 AUTORIZAÇÃO: 1091981 - EXPEDIENTE(S): 1040488/17-1
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA FABRICANTE: CLARIS INJECTABLES LIMITED - UNIDADE 2 ENDEREÇO: VILLAGE WASANA, CHACHARWADI, TAL-SANAND, AHMEDABAD, 382 213, GUJARAT STATE - PAÍS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0163
 EMPRESA SOLICITANTE: CLARIS PRODUTOS FARMACEUTICOS DO BRASIL LTDA - CNPJ: 02.455.073/0001-01
 AUTORIZAÇÃO: 1042772 - EXPEDIENTE(S): 0378044/17-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: GLAND PHARMA LIMITED ENDEREÇO: SURVEY 143-148, 150 & 151, D PALLY, DIGAI, POST: R.R. DISTRICT, HYDERABAD, ANGANA - PAÍS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0257
 EMPRESA SOLICITANTE: SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 61.286.647/0001-16
 AUTORIZAÇÃO: 1004072 - EXPEDIENTE(S): 2297744/17-9
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Pós Liofilizados

RESOLUÇÃO-RDC Nº 341 DE 8 DE FEVEREIRO DE 2018
 O Gerente-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados
 RESOLUÇÃO-RDC Nº 341 DE 8 DE FEVEREIRO DE 2018
 O Gerente-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados
 RESOLUÇÃO-RDC Nº 341 DE 8 DE FEVEREIRO DE 2018
 O Gerente-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados
 RESOLUÇÃO-RDC Nº 341 DE 8 DE FEVEREIRO DE 2018
 O Gerente-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados
 RESOLUÇÃO-RDC Nº 341 DE 8 DE FEVEREIRO DE 2018
 O Gerente-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados

RESOLUÇÃO-RE Nº 362, DE 8 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 2.039, de 18 de dezembro de 2017, aprovada nos termos do Anexo 1 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e ainda parâmetro da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 345, de 9 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: RÓD DA 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: 2258568/17-1)
 AUTORIZAÇÃO: 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 no 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: 00.679.427/0001-68
 PROCESSO: 25767.594947/2017-94 (EXP: 2127434/17-7)
 AUTORIZAÇÃO: 9.08261-7
 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 fronteira e recintos alfandegados.

EMPRESA: EMBAFAC COMÉRCIO E INDUSTRIA 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)
 AUTORIZAÇÃO: 9.08262-1
 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 portuários e aeroportuários de estações e passagens de fronteira.

EMPRESA: OCEAN NETWORK EXPRESS (LATIN AMERICA) AGENCIA MARITIMA 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)
 AUTORIZAÇÃO: 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 no seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.

EMPRESA: LEXPRESS 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)
 AUTORIZAÇÃO: 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 fronteira 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)
 AUTORIZAÇÃO: 9.08243-5
 ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou desinfestação em embarcações, veículos terrestres em trânsito por estações e passagens de fronteira, 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: CORDADO MUNICÍPIO: MANAUS UF: AM CEP: 69.080-680
 CNPJ: 29.526.397/0001-16
 PROCESSO: 25351.036222/2018-49 (EXP: 0049039/18-3)
 AUTORIZAÇÃO: 9.08250-9
 ÁREA: PAF

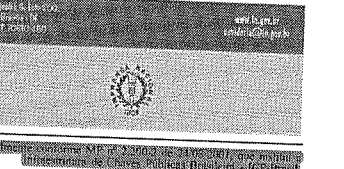
ATIVIDADE: Prestação de serviços de administração ou representação de negócios, em nome do representante legal ou responsável direto por embarcação, tomando as providências necessárias no seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.

EMPRESA: T DO SOUZA CLODOMAR EIRELI - ME ENDEREÇO: AV 7 DE SETEMBRO Nº 1813 - LETRA C-2 BAIRRO: IRACI MUNICÍPIO: ITACOAIRARA UF: AM CEP: 69.101-058
 CNPJ: 25.127.746/0001-91
 PROCESSO: 25351.035065/2018-54 (EXP: 0047088/18-1)
 AUTORIZAÇÃO: 9.08251-2
 ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição 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 fronteira.

VOCE SABIA QUE...

...a Imprensa Nacional foi criada através do Decreto de 13 de maio de 1808, assinado pelo Príncipe Regente D. João, com o nome de Imprensa Régia e seu objetivo era o de imprimir, com exclusividade, todos os atos normativos e administrativos oficiais do governo?



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

Pato Branco/PR, 08 de maio de 2018.

Ofício nº 411/Lic.

À
ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA
Setor de Licitações

acitar
Reg. OK
CBP. OK.

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

Max. 0,8530

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
229	Vitamina E 400 mg -cáps.	UND	1200	TEUTO	0,5340

OK! Sist

OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

Cacilda Aparecida Santos
Cacilda Aparecida Santos
Pregoeira

Handwritten signatures and initials

~~005380~~

009

005380

Ofício 411 - Proposta PR 009/2018

De: LICITACAO | CONIMS

Para: altermed@altermed.com.br ,licitacoes1@altermed.com.br ,marcosdaniel@altermed.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Ofício 411 - Proposta PR 009/2018

Enviada em: 08/05/2018 | 09:32

Recebida em: 08/05/2018 | 09:32

20180508082... .pdf 82.44 KB

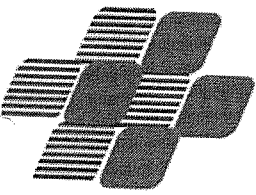
Bom dia,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos continuidade ao processo.

--

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/05/08 09:30:54

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.08.2018 08:26:36 (-0400)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and a circled 'E'.



005313

005381
ag

Re: Fwd: Fwd: Enc: Ofício 411 - Proposta PR 009/2018

De: Martin - Altermed
Para: licitacao@conims.com.br
Cópia: contratos@altermed.com.br ,marcosdaniel@altermed.com.br
Cópia oculta:
Assunto: Re: Fwd: Fwd: Enc: Ofício 411 - Proposta PR 009/2018
Enviada em: 08/05/2018 | 10:36
Recebida em: 08/05/2018 | 10:37

Martins.png 41.59 KB Cláudia Longen.png 29.22 KB Thayse Lici... .png 28.74 KB
Item_0229.pdf 22.02 KB Teuto - 09.... .pdf 5.44 MB

Bom Dia

Segue em anexo documentos conforme solicitado.

At..

Jonatan Martin Vonbommel

Licitações | Altermed Mat Méd Hosp Ltda |
Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas | Rio do Sul | SC | Cep:89.163-554
Fone: (47) 3520 9000 | Fax: (47) 3520 9004
E-mail: licitacoes9@altermed.com.br



ALTERMED
MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

Antes de imprimir, pense no seu compromisso e responsabilidade com o Meio Ambiente

"Esta mensagem, incluindo seus anexos, tem caráter confidencial e seu conteúdo é restrito ao(s) destinatário(s) da mensagem. Caso você tenha recebido esta mensagem por engano, queira, por favor, retorná-la ao destinatário e apagá-la de seus arquivos. Qualquer uso não autorizado, replicação ou disseminação desta mensagem ou parte dela é expressamente proibido. A Altermed Material Médico Hospitalar Ltda não é responsável pelo conteúdo ou a veracidade desta informação."

Em 08/05/2018 09:54, Contratos - Altermed escreveu:

Autorizado o aceite.

Gentileza mandar a documentação

Cláudia Guesser Longen

Licitações | Altermed Mat Méd Hosp Ltda |
Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas | Rio do Sul | SC | Cep:89.163-554
Fone: (47) 3520 9000 | Fax: (47) 3520 9004
E-mail: contratos@altermed.com.br



ALTERMED
MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

Antes de imprimir, pense no seu compromisso e responsabilidade com o Meio Ambiente

"Esta mensagem, incluindo seus anexos, tem caráter confidencial e seu conteúdo é restrito ao(s) destinatário(s) da mensagem. Caso você tenha recebido esta mensagem por engano, queira, por favor, retorná-la ao destinatário e apagá-la de seus arquivos. Qualquer uso não autorizado, replicação ou disseminação desta mensagem ou parte dela é expressamente proibido. A Altermed Material Médico Hospitalar Ltda não é responsável pelo conteúdo ou a veracidade desta informação."

Handwritten signatures and initials.

----- Mensagem encaminhada -----

Assunto:Fwd: Enc: Ofício 411 - Proposta PR 009/2018**Data:**Tue, 8 May 2018 09:50:57 -0300**De:**Thayse Ferrari | Altermed Mat Méd Hosp Ltda <licitacoes@altermed.com.br>**Para:**Claudinha Contratos | Altermed Mat Méd Hosp <contratos@altermed.com.br>~~005382~~005382
uy**Thayse Ferrari**Licitações | Altermed Mat Méd Hosp Ltda |
Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas | Rio do Sul | SC | Cep:89.163-554
Fone: (47) 3520 9000 | Fax: (47) 3520 9004
E-mail: licitacoes@altermed.com.br**ALTERMED**
MÉDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

Antes de imprimir, pense no seu compromisso e responsabilidade com o Meio Ambiente

Esta mensagem, incluindo seus anexos, tem caráter confidencial e seu conteúdo é restrito ao(s) destinatário(s) da mensagem. Caso você tenha recebido esta mensagem por engano, queira, por favor, retorná-la ao destinatário e apagá-la de seus arquivos. Qualquer uso não autorizado, replicação ou disseminação desta mensagem ou parte dela é expressamente proibido. A Altermed Material Médico Hospitalar Ltda não é responsável pelo conteúdo ou a veracidade desta informação.

----- Mensagem encaminhada -----

Assunto:Enc: Ofício 411 - Proposta PR 009/2018**Data:**Tue, 08 May 2018 09:44:50 -0300**De:**Marcos Daniel - Altermed <marcosdaniel@altermed.com.br>**Para:**licitacoes@altermed.com.br

Enviado do meu smartphone Samsung Galaxy.

----- Mensagem original -----

De: LICITACAO | CONIMS <licitacao@conims.com.br>**Data:** 08/05/18 09:32 (GMT-03:00)**Para:** altermed@altermed.com.br, licitacoes1@altermed.com.br, marcosdaniel@altermed.com.br**Assunto:** Ofício 411 - Proposta PR 009/2018

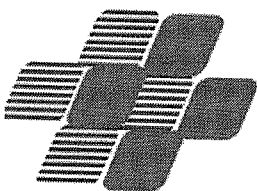
Bom dia,

Segue em anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos continuidade ao processo.

--

Atenciosamente,

Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br**De:** ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2018/05/08 09:30:54
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.08.2018 08:26:36 (-0400)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials, including a large 'R' and 'A'.

~~005375~~

005383
Cg

2. 9/4
9/4
9/4

229

Detalhe do Produto: TEUTOVIT E

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25000.009811/9965	Categoria Regulatória		Data do registro	17/01/2000
Nome do Produto	TEUTOVIT E	Registro	103700272	Vencimento do registro	01/2020
Princípio Ativo	ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL			Medicamento de referência	
Classe Terapêutica	VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS			ATC	

~~005316~~

005384

WJ

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	400 MG CAP GEL MOLE CT FR PLAS OPC X 30 ATIVA	1037002720031	CAPSULA GELATINOSA MOLE	17/01/2000	24 meses

Princípio Ativo ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL

Complemento Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Lugar de fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CATALENT BRASIL LTDA - 45.569.555/0001-97 - SOROCABA - SP - BRASIL
Via de administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Destino	Comercial
Prescrição fracionada	Não

Voltar

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/250000098119965/?numeroRegistro=1037002720031>

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



005317

005385
CUC

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:

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
A -
S/Solútil
25351.533058/2017-06
5086 - Produto Microbiológico - Avaliação toxicológica de produto com ingrediente ativo microbiológico já registrado no País, 1995074/17-1
CLASSE III
FM-Ciômica do Brasil Ltda./04.136.367/0001-98
A -
S/Sólido
50 - Produto Formulado com base em Produto Técnico Equivalente - 87004309-5
CLASSE III
UPL do Brasil Indústria e Comércio de Insumos Agropecuários S.A./02.974.733/0001-52
Clifasato 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:

GRAZIELA COSTA ARAUJO
ANEXO

GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - GGTOX
DEFERIMENTOS
RAZÃO SOCIAL/CNPJ
MARCA COMERCIAL
NÚMERO DO PROCESSO
PETIÇÃO(ÕES), EXPEDIENTE(S)

Oligos Biotecnologia Ltda./12.801.225-0001-26
Oligonitum Oligos WP
21013/2017-14
Produto Fitossanitário Aprovado para Agricultura Orgânica - Avaliação toxicológica de produto baseado em especificação de referência, 2166607/17-5

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 1016201804900117

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;

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: 33.009.948/0001-23
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: Birkendorfer 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): 2143817/17-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: desonumabe
Fabricante: Opocrin S.p.A.
Endereço: Via Pacinotti, 3, Corlo di Fornigine, 41043 Fornigine (MO) País: Itália
Solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 2103852/17-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfaproteína
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 a substância de 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: 2173420/17-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: polisacarídeos capsulares de Streptococcus pneumoniae sorotipos 3, 4, 6B, 9V, 14, 18C, 19A e 23F (conjugados) (etapas de ativação e conjugação); proteína curadora - 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;

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1003707
ENDERECO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11
MUNICIPIO: 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 estéreis: Cremes; Géis; Pomadas
EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1003707
ENDERECO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11
MUNICIPIO: 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 estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

ANEXO

Fabricante: Novartis Pharma Stein AG - Chemical Operations Schweiz
Endereço: Schaffhauserstrasse, 4332 Stein
País: Suíça
Empresa - Solicitante: Mylan Laboratórios Ltda. CNPJ: 11.843.096/0001-22
Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7 Expediente: 0602613/18-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumo(s) farmacêutico(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
Meininger Strasse, Radebeul, Nº 35 01445 - Alemanha.
PIRAMAL ENTERPRISES LIMITED
Digwal Village, Kohir Mandal, Meadak District, Andhra Pradesh - 502321 - Índia
Clozapina (etapa de purificação)
NOVARTIS PHARMA AG
Lichstrasse Nº 35, Basileia - CH-4056 - Suíça
Fabricante: Química Sintética S.A.
Endereço: Calle Dulcinea, s/n, Alcalá de Henares, Madrid - 28805
País: 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: ciprofloxacino.
Fabricante: Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd.
Endereço: No. 6 Weiyu Road, Hangzhou Gulf, Shangyu Industrial Zone, Shangyu, Zhejiang 312299 - China
País: República Popular da China
Solicitante: Cimed 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 semissíntese: azarotromicina (etapas de síntese química).
Este intermediário está envolvido na obtenção do insumo azitromicina di-hidratada, 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:
Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Intermediário obtido por semissíntese: azarotromicina (etapas de síntese química).
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;

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO
ANEXO

EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1003707
ENDERECO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11
MUNICIPIO: 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 estéreis: Cremes; Géis; Pomadas
EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1003707
ENDERECO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO 11
MUNICIPIO: 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 estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

A. afc
B
C



005318

005386

ewj

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 - AUTORIZAÇÃO: 1003707-0
ENDERECO: VP 7º QUADRA 13 - MÓDULO 11
MUNICIPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877369/17-9 - 1877366/17-4 1877392/17-1 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 Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica (Cefalosporínicos); Póis Liofilizados; Póis com Preparação Asséptica

EMPRESA: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1003707-0
ENDERECO: VP 7º QUADRA 13 - MÓDULO 11
MUNICIPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877418/17-1 - 1877366/17-4 1877392/17-1
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 - AUTORIZAÇÃO: 1002981
ENDERECO: AVENIDA NOSSA SENHORA DE ASSUNÇÃO
MUNICIPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2069971/17-8
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Emulsões 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; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA: FRESINIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0008-80 - AUTORIZAÇÃO: 1000410
ENDERECO: RODOVIA CE 040, KM 10
MUNICIPIO: AQUIDAUANA - UF: CE - EXPEDIENTE(S): 1849836/17-6 - 1849816/17-7
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções (concentrados polietilenoalcoólicos para hemodiálise - CPHD)

EMPRESA: FRESINIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0008-80 - AUTORIZAÇÃO: 1000410
ENDERECO: RODOVIA CE 040, KM 10
MUNICIPIO: AQUIDAUANA - UF: CE - EXPEDIENTE(S): 1849816/17-7 - 1849836/17-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG
ENDERECO: EISENBAHNSTRASSE 2 - 4 - 80805 LANGENARGEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0626
EMPRESA SOLICITANTE: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15
AUTORIZAÇÃO: 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: LABORATÓRIO INDUSTRIAL FARMACÊUTICO LIFAR LTDA - CNPJ: 92.928.951/0001-43 - AUTORIZAÇÃO: 1000927
ENDERECO: RUA FREDERICO MENTZ, 1115
MUNICIPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1952168/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Emulsões; Soluções; Óleos

EMPRESA: LABORATÓRIO INDUSTRIAL FARMACÊUTICO LIFAR LTDA - CNPJ: 92.928.951/0001-43 - AUTORIZAÇÃO: 1000927
ENDERECO: RUA FREDERICO MENTZ, 1115
MUNICIPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1952168/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Pastas; Pomadas

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102018040900118

RESOLUÇÃO-RE Nº 831, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituída, 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 - AUTORIZAÇÃO: 1065251 - AE: 1166575
ENDERECO: Sator de Armazenagem e Abastecimento Norte - SAAN Quadra 02, nº 575, Parte A
MUNICIPIO: 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, Substituída, 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 - AUTORIZAÇÃO: 2200003
ENDERECO: AV PRESIDENTE WILSON, 5874
MUNICIPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1952330/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicínicos; Envase

EMPRESA: Air Líquide Brasil Ltda - CNPJ: 00.331.788/0046-10 - AUTORIZAÇÃO: 2200003
ENDERECO: Avenida Mangueiras, 3331
MUNICIPIO: SERRA - UF: ES - EXPEDIENTE(S): 1952381/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicínicos; Envase

EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZAÇÃO: 1056202
ENDERECO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº
MUNICIPIO: POMBOIS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120237/17-8
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Póis

EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZAÇÃO: 1056202
ENDERECO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº
MUNICIPIO: POMBOIS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120222/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Colutorios; Elixíres; Emulsões; Esmaltes; Líquidos; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes

EMPRESA: VIDFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 03.993.167/0001-99 - AUTORIZAÇÃO: 1056202
ENDERECO: RODOVIA BR 232 KM 63 S/Nº
MUNICIPIO: POMBOIS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120172/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Sólidos não estéreis (Embalagem secundária); Cápsulas Moles; Cápsulas

EMPRESA: INSTITUTO BIOQUÍMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 33.258.401/0001-03 - AUTORIZAÇÃO: 1000637
ENDERECO: RUA ANTÔNIO JOÃO, PRÉDIOS 168, 194 e 218
MUNICIPIO: 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 (Carbapenênicos); Póis com Preparação Asséptica

EMPRESA: WHITE MARTINS GASES INDUSTRIAIS LTDA - CNPJ: 35.820.448/0018-84 - AUTORIZAÇÃO: 2200001
ENDERECO: SIA Sul QD 03 nº 1125
MUNICIPIO: GUARÁ - UF: DF - EXPEDIENTE(S): 1247177/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicínicos

EMPRESA: Blau Farmacêutica S.A. - CNPJ: 58.430.828/0013-01 - AUTORIZAÇÃO: 101377
ENDERECO: R. Adherbal Strosser, 84
MUNICIPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1680617-6
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; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica (Cefalosporínicos); Póis com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH
ENDERECO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291
EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13
AUTORIZAÇÃO: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498956/17-5 - 1498956/17-5 1498938/17-7 1498975/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis (Embalagem secundária); Emplastos

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH
ENDERECO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291
EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13
AUTORIZAÇÃO: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498956/17-5 - 1498956/17-5 1498938/17-7 1498975/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária); Comprimidos Revestidos; Cápsulas Sólidos não estéreis (Embalagem secundária); Adesivos

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH
ENDERECO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291
EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13
AUTORIZAÇÃO: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498956/17-5 - 1498956/17-5 1498938/17-7 1498975/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH
ENDERECO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291
EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13
AUTORIZAÇÃO: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498956/17-5 - 1498956/17-5 1498938/17-7 1498975/17-1
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
ENDERECO: 4303 KAISERAUGUST - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0216
EMPRESA SOLICITANTE: FARMOQUÍMICA S/A - CNPJ: 33.349.473/0001-38
AUTORIZAÇÃO: 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

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

005319

005387
WJ



Teuto

50 ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 54, segunda-feira, 20 de março de 2017

Empresa Fabricante: Sanofi Pasteur
Endereço: Parc Industriel d'Incarville, Val-de-Reuil, 77100
País: França

Empresa Solitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.
Endereço de Funcionamento: 1.01.300-3
CNPJ: 02.685.377/0001-57
Expediente(s): 2335748/16-2 e 2326470/16-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insufum farmacêuticos ativos biológicos: cepa influenza tipo A (H1N1), cepa influenza tipo B, vírus atenuado 17D da febre amarela, vírus inativado Wistar da raiva PM1503-3M, poliovírus inativados tipos 1, 2 e 3.

Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7
Expediente(s): 0180265/17-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insufum Farmacêuticos Ativos:
Insufum farmacêutico ativo obtido por síntese química (classe penicilinaicos): ampicilina sódica (síntese química e esterilização)

RESOLUÇÃO - RE Nº 741, 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 - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017, e a 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 Insufum Farmacêuticos, resolve:

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

Empresa Fabricante: Ind-Swift Laboratories Limited
Endereço: Village Bhagwanpur, Barwala Road, Near Derabassi, Dist S.A.S. Nagar (Mohali), 140507
País: Índia

Empresa Solitante: Laboratório Teuto Brasileiro S.A.
Endereço de Funcionamento: 1.00.370-7
CNPJ: 17.159.229/0001-76
Expediente(s): 0146493/17-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insufum Farmacêuticos Ativos:
Insufum farmacêutico ativo obtido por semissíntese: claritromicina (síntese química)

RESOLUÇÃO - RE Nº 742, DE 17 DE MARÇO 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 Resolução - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017, e a 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 Insufum Farmacêuticos, resolve:

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

Empresa Fabricante: Lupin Ltd.
Endereço: T-142 MIDC, Dist. Thane, Tarapur, Maharashtra - 401506
País: Índia

Empresa Solitante: Fundação Oswaldo Cruz
Endereço de Funcionamento: 1.01.063-3
CNPJ: 33.781.055/0001-35
Expediente(s): 1096716/15-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insufum Farmacêuticos Ativos:
Insufum farmacêutico ativo obtido por semissíntese: Rifampicina (síntese química e fermentação)

RESOLUÇÃO - RE Nº 742, DE 17 DE MARÇO 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 Resolução - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017, e a 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 Insufum Farmacêuticos, resolve:

Art. 1º Conceder 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.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: LAVERIE EMPREENDIMENTOS EIRELI
ENDERECO: AV CABO BRANCO, 4576
BAIRRO: CABO BRANCO
MUNICIPIO: JOAO PESSOA
UF: PB
CEP: 58.045-010
CNPJ: 07.575.881/0001-18
PROCESSO: 25755.099521/2017-60 (EXP: 0288466/17-6)
AUTORIZAÇÃO: 9.07881-2
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, 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: HTC MARITIME AGENCY LTDA - ME
ENDERECO: AV CARLOS GOMES DE SA - Nº 335, SALA 101
BAIRRO: MATA DA PRAIA
MUNICIPIO: VITORIA
UF: ES
CEP: 29.066-040
CNPJ: 26.582.137/0001-95
PROCESSO: 25748.118335/2017-82 (EXP: 0345829/17-6)
AUTORIZAÇÃO: 9.07893-4
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: DCX TERCEIRIZAÇÃO LTDA - ME
ENDERECO: RUA CALETES, Nº 192
BAIRRO: VILA MATARAZZO
MUNICIPIO: LONDRINA
UF: PR
CEP: 86.026-300
CNPJ: 20.596.423/0001-23
PROCESSO: 25743.358549/2016-20 (EXP: 2292078/16-1)
AUTORIZAÇÃO: 9.07860-0
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços para desenvolver a atividade 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: ALPHAMAR AGÊNCIA MARITIMA LTDA - EPP
ENDERECO: AV PARQUE, 1084 - SALA 2
BAIRRO: IRACI
MUNICIPIO: ITACOAÍARA
UF: AM
CEP: 69.101-453
CNPJ: 03.127.753/0006-94
PROCESSO: 25758.062991/2017-76 (EXP: 0181759/17-1)
AUTORIZAÇÃO: 9.07863-1
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: LMARTINS COSTA & CIA LTDA - ME
ENDERECO: RUA I HILEIA I, Nº 338 - CONJUNTO HILEIA I
BAIRRO: REDENÇÃO
MUNICIPIO: MANAUS
UF: AM
CEP: 69.049-170
CNPJ: 10.139.658/0001-32
PROCESSO: 25758.065821/2017-31 (EXP: 0187890/17-5)
AUTORIZAÇÃO: 9.07871-8
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 portos organizados, aeroportos, embarcações, terminais aquaviários, alfandegados.

EMPRESA: AEROSKY SERVIÇOS AUXILIARES DE TRANSPORTES AÉREO LTDA - EPP
ENDERECO: RUA LUZIA CONTENTE, Nº 105 - CONJUNTO KISSIA
BAIRRO: CHAPADA
MUNICIPIO: MANAUS
UF: AM
CEP: 69.040-300
CNPJ: 21.813.441/0001-82
PROCESSO: 25758.065843/2017-22 (EXP: 0187929/17-4)
AUTORIZAÇÃO: 9.07873-5
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de abastecimento de água potável para consumo humano de bordo de veículos terrestres que operem caçapas.

EMPRESA: AEROSKY SERVIÇOS AUXILIARES DE TRANSPORTES AÉREO LTDA - EPP
ENDERECO: RUA LUZIA CONTENTE, Nº 105 - CONJUNTO KISSIA
BAIRRO: CHAPADA
MUNICIPIO: MANAUS
UF: AM
CEP: 69.040-300
CNPJ: 21.813.441/0001-82
PROCESSO: 25758.065837/2017-17 (EXP: 0187921/17-9)
AUTORIZAÇÃO: 9.07876-6
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza e recolhimento de resíduos resultantes de águas servidas e dejetos em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: AEROSKY SERVIÇOS AUXILIARES DE TRANSPORTES AÉREO LTDA - EPP
ENDERECO: RUA LUZIA CONTENTE, Nº 105 - CONJUNTO KISSIA
BAIRRO: CHAPADA
MUNICIPIO: MANAUS
UF: AM
CEP: 69.040-300
CNPJ: 21.813.441/0001-82
PROCESSO: 25758.066317/2017-38 (EXP: 0188901/17-0)
AUTORIZAÇÃO: 9.07875-2
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza, desinfecção ou descontaminação de superfícies de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeroportos, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: PAULINA PERES LACERDA - ME
ENDERECO: RUA MIGUEL RIBEIRO DE ARAUJO, Nº 152
BAIRRO: VILA SÃO VICENTE
MUNICIPIO: PARANAGUA
UF: PR
CEP: 83.209-157
CNPJ: 13.136.547/0001-60
PROCESSO: 25743.120659/2017-23 (EXP: 0355655/17-7)
AUTORIZAÇÃO: 9.07900-8
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: RIO FOSSA DESENTUPIMENTO LTDA - ME
ENDERECO: ESTRADA DO OTAVIANO, Nº 159
BAIRRO: MADUREIRA
MUNICIPIO: RIO DE JANEIRO
UF: RJ
CEP: 21.540-010
CNPJ: 02.019.177/0001-65
PROCESSO: 25752.006865/2017-39 (EXP: 0021588/17-1)
AUTORIZAÇÃO: 9.07899-6
ÁREA: PAF

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assinatura/estabnl>, pelo código 10102017032000050

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

A. 9/6
[Handwritten signatures and initials]

005388
005320

Teuto

Nº 101, segunda-feira, 29 de maio de 2017

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

33



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.385, DE 25 DE MAIO DE 2017

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem a Portaria MS/GM nº 1.162, de 12 de maio de 2017, e tendo em vista o disposto no art. 47, IX e 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 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.

FERNANDO MENDES GARCIA NETO

ANEXO

Empresa Fabricante: Johnson Matthey Pharmaceutical Materials
Endereço: 2003 Nolle Drive, West Denford, New Jersey 08166
País: Estados Unidos da América

Empresa Solícitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 Expediente(s): 2399729/16-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química (classe citotóxicos):
carboplatina

Empresa Fabricante: North China Pharmaceutical Group Semisyntech Co., Ltd.
Endereço: No. 8 Xingye Street, Shijiazhuang Economic & Technological Development Zone, Hebei - Hebei 052165
País: República Popular da China

Empresa Solícitante: Eurofarma Laboratórios S.A. CNPJ: 61.190.096/0001-92
Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8 Expediente(s): 1143744/16-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (classe penicilínicos):
benzilpenicilina benzatina tetraidratada (etapa de síntese química e esterilização)

Empresa Fabricante: North China Pharmaceutical Group Semisyntech Co., Ltd.
Endereço: No. 8 Xingye Street, Shijiazhuang Economic & Technological Development Zone - Hebei - República Popular da China

Empresa Solícitante: Fundação para o Remédio Popular - FURP CNPJ: 43.640.754/0001-19
Autorização de Funcionamento: 1.01.039-1 Expediente(s): 1959461/16-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (classe penicilínicos):
benzilpenicilina benzatina tetraidratada (etapa de síntese química e esterilização)

Empresa Fabricante: North China Pharmaceutical Group Semisyntech Co., Ltd.
Endereço: No. 8 Xingye Street, Shijiazhuang Economic & Technological Development Zone - Hebei 052165
País: República Popular da China

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.396, DE 25 DE MAIO DE 2017

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem a Portaria MS/GM nº 1.162, de 12 de maio de 2017, e tendo em vista o disposto no art. 47, IX 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 ainda amparado pela Resolução nº 346 de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Conceder Alteração na Autorização de Funcionamento de Empresa em razão de mudança de Endereço da Matriz em conformidade com o disposto no anexo.

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

FERNANDO MENDES GARCIA NETO

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: LOCALFRIO S/A ARMAZÉNS GERAIS E FRIGORÍFICOS
AUTORIZ/MS: 9.04290-1
CNPJ: 58.317.751/0001-16
PROCESSO Nº: 25767.661513/2011-44 - (EXP: 0367878/17-4)

CONJ. 91
ENDEREÇO: AV.FRANCISCO MATARAZZO, Nº 1400 - BAIRRO: ÁGUA BRANCA MUNICÍPIO: SÃO PAULO UF: SP CEP: 05.001-903 ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de medicamentos, matérias-primas e insumos farmacêuticos em recipientes alfandegados.

MATRIZ
EMPRESA: LOCALFRIO S/A ARMAZÉNS GERAIS E FRIGORÍFICOS

MATRIZ
EMPRESA: LOCALFRIO S/A ARMAZÉNS GERAIS E FRIGORÍFICOS
AUTORIZ/MS: 9.04288-6
CNPJ: 58.317.751/0001-16
PROCESSO Nº: 25767.661577/2011-61 - (EXP: 0367869/17-5)

CONJ. 91
ENDEREÇO: AV.FRANCISCO MATARAZZO, Nº 1400 - BAIRRO: ÁGUA BRANCA MUNICÍPIO: SÃO PAULO UF: SP CEP: 05.001-903 ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de produtos para saúde, materiais e equipamentos médico-hospitalares e produtos para diagnósticos de uso "in vitro", bem como matérias-primas que os integram, em recipientes alfandegados.

MATRIZ
EMPRESA: LOCALFRIO S/A ARMAZÉNS GERAIS E FRIGORÍFICOS
AUTORIZ/MS: 9.04287-2
CNPJ: 58.317.751/0001-16
PROCESSO Nº: 25767.661571/2011-03 - (EXP: 0367836/17-9)

CONJ. 91
ENDEREÇO: AV.FRANCISCO MATARAZZO, Nº 1400 - BAIRRO: ÁGUA BRANCA MUNICÍPIO: SÃO PAULO UF: SP CEP: 05.001-903 ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de cosméticos, produtos de higiene, perfumes, bem como matérias-primas que os integram, em recipientes alfandegados.

MATRIZ
EMPRESA: LOCALFRIO S/A ARMAZÉNS GERAIS E FRIGORÍFICOS

MATRIZ
EMPRESA: LOCALFRIO S/A ARMAZÉNS GERAIS E FRIGORÍFICOS
AUTORIZ/MS: 9.04286-9
CNPJ: 58.317.751/0001-16
PROCESSO Nº: 25767.661617/2011-65 - (EXP: 0367899/17-7)

CONJ. 91
ENDEREÇO: AV.FRANCISCO MATARAZZO, Nº 1400 - BAIRRO: ÁGUA BRANCA MUNICÍPIO: SÃO PAULO UF: SP CEP: 05.001-903 ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de sazesantes dissimilares, bem como matérias-primas que os integram, em recipientes alfandegados.

MATRIZ
EMPRESA: LOCALFRIO S/A ARMAZÉNS GERAIS E FRIGORÍFICOS
AUTORIZ/MS: 9.04289-0
CNPJ: 58.317.751/0001-16
PROCESSO Nº: 25767.661555/2011-70 - (EXP: 0367844/17-0)

CONJ. 91
ENDEREÇO: AV.FRANCISCO MATARAZZO, Nº 1400 - BAIRRO: ÁGUA BRANCA MUNICÍPIO: SÃO PAULO UF: SP CEP: 05.001-903 ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de alimentos, em recipientes alfandegados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.397, DE 25 DE MAIO DE 2017

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem a Portaria MS/GM nº 1.162, de 12 de maio de 2017, e tendo em vista o disposto no art. 47, IX 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, resolve:

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017052900033

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.

Pato Branco/PR, 08 de maio de 2018.

Ofício nº 412/Lic.

À
DIMASTER COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
Setor de Licitações

Acite
Reg. OK
CBP. OK.

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 009/2018, ter sido inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, de aceitar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
159	Metoclopramida 10 mg 2 ml amp.	AMP	41.100	ISOFARMA	0,290

OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o (s) medicamento (s) acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem junto com o aceite o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e o Certificado de Registro do Produto.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

Cacilda Aparecida Santos
Cacilda Aparecida Santos
Pregoeira

Handwritten initials and marks

Handwritten mark

005390
~~005322~~**Ofício 412 - Proposta PR 009/2018****De:** LICITACAO | CONIMS**Para:** contratos@dimaster.com.br jocimar@dimaster.com.br**Cópia:****Cópia oculta:****Assunto:** Ofício 412 - Proposta PR 009/2018**Enviada em:** 08/05/2018 | 09:58**Recebida em:** 08/05/2018 | 09:58

20180508084... .pdf 81.70 KB

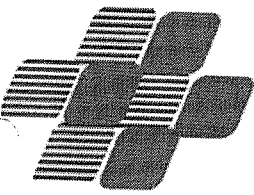
Bom dia,

Segue anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos continuidade ao processo.

--

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone: (46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br**Enviada:** 2018/05/08 09:50:52**Para:** licitacao@conims.com.br**Assunto:** Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.08.2018 08:46:32 (-0400)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br



005391
~~005223~~

Re: Ofício 412 - Proposta PR 009/2018

De: contratos@dimaster.com.br

Para: licitacao@conims.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Re: Ofício 412 - Proposta PR 009/2018

Enviada em: 08/05/2018 | 10:18

Recebida em: 08/05/2018 | 10:18

ISOFARMA (2... .pdf 141.53 KB

METOCLOPRAM... .pdf 87.94 KB

Bom dia,

Dimaster Comércio de Produtos Hospitalares Ltda, vem através deste informar que Tem condição de atender a convocação do órgão licitador quanto a solicitação de segundo colocado no item – Metoclopramida 10mg/2ml injetável.

Ficamos no aguardo da formalização do pedido através de contrato.

Precila Greselle

Licitações

Fone: (54) 3523-2600 | Whatsapp: (54) 9 9707-4703

contratos@dimaster.com.br



www.dimaster.com.br | facebook.com/dimastermedicamentos

Rod. BR 480 N° 180 - Barão de Cotegipe - RS - CEP 99740-000



DISTRIBUINDO MEDICAMENTO, COMPARTILHANDO SAÚDE.

<https://youtu.be/fsxPpDEG6r8>

From: LICITACAO | CONIMS

Sent: Tuesday, May 8, 2018 9:58 AM

To: contratos@dimaster.com.br ; jocimar@dimaster.com.br

Subject: Ofício 412 - Proposta PR 009/2018

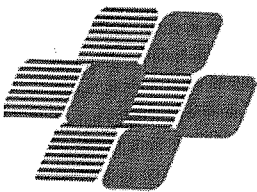
Bom dia,

Segue anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos continuidade ao processo.

--

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
 Fone: (46) 3313 3550
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/05/08 09:50:52

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Afcio MP 201).

Scan Date: 05.08.2018 08:46:32 (-0400)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials on the right side of the page.

005392
uy
~~005392~~



Art. 1º Indefereir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos de 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: Famar L'Atale
Endereço: Zone Industrielle nº 01, Route de Crulai 61203, L'Atale
País: França
Empresa Solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.
Endereço: Zona Rural - Fazenda São Bento, Distrito Barra Feliz, Município: Santa Bárbara - UF: MG
CNPJ: 35.820.448/0044-76
CNPJ: 36.998.701/0001-16
Expediente(s): 0494679/15-7

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.
Endereço: Zona Rural - Fazenda São Bento, Distrito Barra Feliz, Município: Santa Bárbara - UF: MG
CNPJ: 35.820.448/0044-76
CNPJ: 36.998.701/0001-16
Expediente(s): 0494679/15-7

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.658, DE 23 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;

Art. 1º CANCELAR a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 3.421, de 11 de dezembro de 2015, no Diário Oficial da União nº 238, de 14 de dezembro de 2015, Seção 1, pág. 72 e em Suplemento da Seção 1, pág. 131, conforme expediente nº 1721213/16-8.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXO

Empresa: Biosimética Farmacêutica Ltda.
Endereço: Avenida das Nações Unidas - 22478
Bairro: Jardim Jumbutaba
Município: São Paulo
UF: SP
CNPJ: 53.162.025/0001-06
CNPJ: 04.795-000
Expediente(s): 1.01.213-1
Expediente(s): 1.20.254-1
Expediente(s): 0276464/15-4, 0277721/15-5, 0276544/15-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização aseptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização aseptica), líquidos não estéreis, emulsões, soluções, xaropes.
Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 39/2013 e em desconformidade RDC nº 17/2010, não sempre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 12 (inciso X), 12 (inciso XI), 12 (inciso XII), 12 (inciso XIII), 12 (inciso XIV), 12 (inciso XV), 12 (inciso XVI), 12 (inciso XVII), 12 (inciso XVIII), 12 (inciso XIX), 12 (inciso XX), 12 (inciso XXI), 12 (inciso XXII), 12 (inciso XXIII), 12 (inciso XXIV), 12 (inciso XXV), 12 (inciso XXVI), 12 (inciso XXVII), 12 (inciso XXVIII), 12 (inciso XXIX), 12 (inciso XXX), 12 (inciso XXXI), 12 (inciso XXXII), 12 (inciso XXXIII), 12 (inciso XXXIV), 12 (inciso XXXV), 12 (inciso XXXVI), 12 (inciso XXXVII), 12 (inciso XXXVIII), 12 (inciso XXXIX), 12 (inciso XL), 12 (inciso XLI), 12 (inciso XLII), 12 (inciso XLIII), 12 (inciso XLIV), 12 (inciso XLV), 12 (inciso XLVI), 12 (inciso XLVII), 12 (inciso XLVIII), 12 (inciso XLIX), 12 (inciso L), 12 (inciso LI), 12 (inciso LII), 12 (inciso LIII), 12 (inciso LIV), 12 (inciso LV), 12 (inciso LVI), 12 (inciso LVII), 12 (inciso LVIII), 12 (inciso LIX), 12 (inciso LX), 12 (inciso LXI), 12 (inciso LXII), 12 (inciso LXIII), 12 (inciso LXIV), 12 (inciso LXV), 12 (inciso LXVI), 12 (inciso LXVII), 12 (inciso LXVIII), 12 (inciso LXIX), 12 (inciso LXX), 12 (inciso LXXI), 12 (inciso LXXII), 12 (inciso LXXIII), 12 (inciso LXXIV), 12 (inciso LXXV), 12 (inciso LXXVI), 12 (inciso LXXVII), 12 (inciso LXXVIII), 12 (inciso LXXIX), 12 (inciso LXXX), 12 (inciso LXXXI), 12 (inciso LXXXII), 12 (inciso LXXXIII), 12 (inciso LXXXIV), 12 (inciso LXXXV), 12 (inciso LXXXVI), 12 (inciso LXXXVII), 12 (inciso LXXXVIII), 12 (inciso LXXXIX), 12 (inciso LXXXX), 12 (inciso LXXXXI), 12 (inciso LXXXXII), 12 (inciso LXXXXIII), 12 (inciso LXXXXIV), 12 (inciso LXXXXV), 12 (inciso LXXXXVI), 12 (inciso LXXXXVII), 12 (inciso LXXXXVIII), 12 (inciso LXXXXIX), 12 (inciso LXXXXX), 12 (inciso LXXXXXI), 12 (inciso LXXXXXII), 12 (inciso LXXXXXIII), 12 (inciso LXXXXXIV), 12 (inciso LXXXXXV), 12 (inciso LXXXXXVI), 12 (inciso LXXXXXVII), 12 (inciso LXXXXXVIII), 12 (inciso LXXXXXIX), 12 (inciso LXXXXXX).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.661, DE 23 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;

Art. 1º CANCELAR a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 3.421, de 11 de dezembro de 2015, no Diário Oficial da União nº 238, de 14 de dezembro de 2015, Seção 1, pág. 72 e em Suplemento da Seção 1, pág. 131, conforme expediente nº 1721213/16-8.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXO

Empresa: Autobienda Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.
Endereço: Via Principal 065, Quadra 9, Módulo 1215, Puro
Município: Anápolis
UF: GO
CNPJ: 04.301.884/0001-73
CNPJ: 75132-135
Expediente(s): 0822579/15-6

Empresa Fabricante: B. Braun Melsungen AG
Endereço: Mistelweg 2, 12387 - Berlin
País: Alemanha
Empresa Solicitante: Laboratórios B. Braun S/A
Endereço: Rua da Indústria - 1138526/16-6
CNPJ: 31.673.254/0001-02
Expediente(s): 1138526/16-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos Estéreis: emulsão parenteral de pequeno volume com esterilização terminal.

Empresa: Difilicon - Chemofarm Química e Farmacêutica Ltda.
Endereço: Rua Goiás N.º 1232, Quilombo Bocaiuva
Município: Rio de Janeiro
UF: RJ
CNPJ: 42.457.796/0001-56
CNPJ: 21.380-010
Expediente(s): 1106067/15-0

Empresa: Isolarm Indústria Farmacêutica Ltda.
Endereço: Rua Manoel Maximiano N.º 500, Precabura
Município: Lusitânia
UF: SP
CNPJ: 02.281.006/0001-00
CNPJ: 61.760-000
Expediente(s): 0961215/15-7

Empresa Fabricante: Neopharma, Inc.
Endereço: 92 Jardinet St., Caguas, 00725
País: Porto Rico
Empresa Solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.
Endereço: Rua da Indústria - 1138526/16-6
CNPJ: 61.072.393/0001-33
CNPJ: 1.02110-1
Expediente(s): 1145786/16-4

Empresa: Soroca Comércio e Indústria Ltda.
Endereço: Avenida Berra N.º 19707 - Vila Priburgo
Município: São Paulo
UF: SP
CNPJ: 47.339.058/0001-56
CNPJ: 04774-020
Expediente(s): 1094520/15-9, 1094607/15-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos não estéreis (embalagem primária e secundária): comprimidos, comprimidos revestidos, cápsulas duras e cápsulas moles, líquidos não estéreis, embalagem secundária.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.662, DE 23 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;

Art. 1º CANCELAR a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 3.421, de 11 de dezembro de 2015, no Diário Oficial da União nº 238, de 14 de dezembro de 2015, Seção 1, pág. 72 e em Suplemento da Seção 1, pág. 131, conforme expediente nº 1721213/16-8.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXO

Empresa: Comercial Costa Gomes Ltda.
Endereço: Rua Para. 9 - Terraço, Bairro Jardim América
Município: Curitiba
UF: PR
CNPJ: 56.395.632/0001-03
CNPJ: 29140-030
Expediente(s): 1573171/16-5

Empresa: Imagem Sistemas Médicos Ltda.
Endereço: Avenida Juruá N.º 108, Galpão 09, 10 e 11, Bairro Aldeia
Município: Bangor
UF: SP
CNPJ: 59.269.654/0001-68
CNPJ: 66455-010
Expediente(s): 0364170/15-8

Empresa: Nipro Medical Ltda.
Endereço: Avenida Nipro N.º 451, Bairro Régio Norte
Município: Sorocaba
UF: SP
CNPJ: 00.762.455/0001-44
CNPJ: 18087-127
Expediente(s): 0918756/15-1

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.663, DE 23 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;

Art. 1º CANCELAR a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 3.421, de 11 de dezembro de 2015, no Diário Oficial da União nº 238, de 14 de dezembro de 2015, Seção 1, pág. 72 e em Suplemento da Seção 1, pág. 131, conforme expediente nº 1721213/16-8.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXO

Empresa Fabricante: Alpha Omega Services, Inc.
Endereço: 9156 Rose Street - Bellflower - California - 90706
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Varian Medical Systems Brasil Ltda.
Endereço: Rua da Indústria - 1138526/16-6
CNPJ: 03.009.915/0001-56
Expediente(s): 1138526/16-6

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

005393

005325

Detalhe do Produto: NOPROSIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	02.281.006/0001-00	Autorização	1.05.170-8
Processo	25351.034963/0185	Categoria Regulatória		Data do registro	10/03/2003
Nome do Produto	NOPROSIL	Registro	151700013	Vencimento do registro	10/03/2023
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1517000130011	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/03/2003	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253510349630185/?numeroRegistro=151700013>

1/6

Handwritten signatures and initials:

- Top right: "ofc" with a signature.
- Middle right: A circled signature.
- Bottom right: A circled signature and another signature.

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS ANTI-UV X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1517000130038	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/03/2003	24 meses

005394

Handwritten signature
~~005394~~

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	5 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS ANTI-UV X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1517000130046	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/03/2003	24 meses

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado
Complemento Diferencial da Apresentação	-

Handwritten signatures and initials

005395
 UG
~~005327~~

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	5 MG/ML SOL INJ CX 240 AMP PLAS TRANS ANTI-UV X 2 ML ATIVA	1517000130062	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/03/2003	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
<input type="button" value="Voltar"/>					

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



005396
~~005328~~ *UCJ*

RE: Ofício 412 - Proposta PR 009/2018
De: LICITACAO | CONIMS

Para: contratos@dimaster.com.br ; jocimar@dimaster.com.br

Cópia:
Cópia oculta:
Assunto: RE: Ofício 412 - Proposta PR 009/2018

Enviada em: 08/05/2018 | 11:18

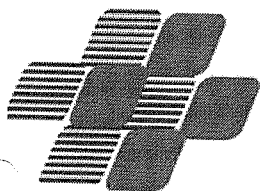
Recebida em: 08/05/2018 | 11:18

Bom dia,

Pedimos a gentileza de desconsiderar a proposta referente ao item 159. Houve um equívoco de nossa parte.

Contando com vossa compreensão, pedimos desculpas pelo transtorno.

Atenciosamente,



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
 Fone: (46) 3313 3550
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

De: contratos@dimaster.com.br

Enviada: 2018/05/08 10:18:18

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Re: Ofício 412 - Proposta PR 009/2018

Bom dia,

Dimaster Comércio de Produtos Hospitalares Ltda, vem através deste informar que Tem condição de atender a convocação do órgão licitador quanto a solicitação de segundo colocado no item – Metoclopramida 10mg/2ml injetável.

Ficamos no aguardo da formalização do pedido através de contrato.

Precila Greselle

Licitações

Fone: (54) 3523-2600 | Whatsapp: (54) 9 9707-4703

contratos@dimaster.com.br

www.dimaster.com.br | facebook.com/dimastermedicamentos

Rod. BR 480 Nº 180 - Barão de Cotegipe - RS - CEP 99740-000



DISTRIBUINDO MEDICAMENTO, COMPARTILHANDO SAÚDE.

<https://youtu.be/fsxPpDEG6r8>
From: LICITACAO | CONIMS

Sent: Tuesday, May 8, 2018 9:58 AM

To: contratos@dimaster.com.br ; jocimar@dimaster.com.br

Subject: Ofício 412 - Proposta PR 009/2018

Bom dia,

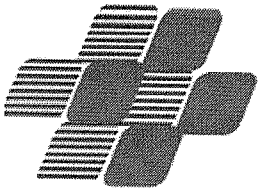
Segue anexo proposta referente ao PR 009/2018.

Aguardamos retorno com a maior brevidade possível para darmos continuidade ao processo.

--

Atenciosamente,

J. G. 9/2
[Handwritten signatures and initials]



Sandra Fim
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde
Fone:(46) 3313 3550
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR
www.conims.com.br

005397
aw
~~005229~~

De: ricoh@ricoh.com.br
Enviada: 2018/05/08 09:50:52
Para: licitacao@conims.com.br
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 05.08.2018 08:46:32 (-0400)
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials, including a circled 'R' and a circled 'B'.

ATA DE REUNIÃO DA COMISSÃO DE LICITAÇÃO

Número da ATA: 15/2018 (Sequência: 3)

OBJETO DA LICITAÇÃO:

FORMAÇÃO DE REGISTRO DE PREÇOS PARA AQUISIÇÃO PARCELADA DE MEDICAMENTOS - FARMÁCIA BÁSICA E PSICOTRÓPICOS.

A Proponente BELLPHARMA MEDICAMENTOS LTDA. fica declarada inabilitada para o certame por não possuir Autorização de fornecimento -AF para dispensação, distribuição e armazenamento de medicamentos, além de não enviar a proposta definitiva afrontando o ITEM 10.22. do edital o qual deixa claro que: " A licitante vencedora deverá no prazo máximo de 72 (setenta e duas) horas a contar da formulação e definição da proposta no Pregão, formular e entregar, nos mesmos moldes descritos pelo edital, conforme ANEXO VI, a proposta definitiva de preços, contendo expressamente os valores ofertados, a marca/laboratório e o quantitativo das embalagens, sob pena de ser considerada desistente, e ser convocada a segunda colocada, sem prejuízo das sanções estabelecidas no edital", da mesma forma para este último as proponentes DROGA FONTE LTDA, PROHOSP DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA. e CIRÚRGICA PARANÁ DISTRIBUIDORA DE EQUIPAMENTOS LTDA., também ficam inabilitadas para este processo. Na fase de análise dos Certificados de Registro dos Produtos e Certificados de Boas Práticas de Fabricação e Controle - CBPFC dos itens, temos o que segue: A Proponente DAMEDI - DAMBRÓS COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA., não apresentou Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle para os ITENS 108 (ELOFAR), 183 (HYPERA), 229 (CALAMOL) e ainda para este último o certificado de Registro do medicamento, portanto declarada inabilitada para os itens em questão. A Proponente ANGEOMED COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICO HOSPITALAR LTDA., inabilitada para os ITENS 32 (CIFARMA) e 216 (BIOSINTÉTICA) por não apresentar o CBPFC e Registro dos medicamentos junto a ANVISA/MS., da mesma forma a Proponente AR FIORENZANO DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS inabilitada para os ITENS 154 (PHARLAB) e 179 (IFAL), ainda igualmente a Proponente PONTAMED FARMACÉUTICA LTDA., para os ITENS 5 (NOVA FARMA) e para os ITENS 6 (TEUTO) e 12 (HYPOFARMA), portanto inabilitada para os itens em questão. A proponente MAURO MARCIANO COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA. inabilitada para o ITEM 55 (GLOBO) o registro do medicamento cotado não atente o edital que pede 120 ml e não 100 ml. Com relação ao ITEM 095 - (Enoxaparina sódica - 40 mg - 0,4 ml - inj.) por fato superveniente e por prezar pela segurança das pacientes gestantes não serão feitas aquisições deste só na apresentação intravenosa como é o caso do Laboratório BLAU FARMACÉUTICA, sendo que o produto deve ter apresentação "intravenoso e subcutâneo", esta inabilitação estende -se aos demais proponentes de cotaram a marca BLAU FARCACÉUTICA. Os ITENS 005, 006, 008, 033, 044, 045, 050, 052, 067, 068, 075, 098, 100, 101, 112, 149, 180, 181, 183, 187, 189, 201, 203, 216 e 231 foram declarados com situação deserta/fracassada, sendo inclusos nos próximos certames promovidos pelo Consórcio. Segue em anexo relatório dos vencedores deste Pregão

J.

(A)

Joviano
(M)
pe

005399
~~005331~~

Processo Administrativo: 30/2018
Processo de Licitação: 30/2018
Data do Processo: 23/03/2018

Folha: 2/2

ATA DE REUNIÃO DA COMISSÃO DE LICITAÇÃO
Número da ATA: 15/2018 (Sequência: 3)

Pato Branco, 8 de Maio de 2018

COMISSÃO:

Cacilda Aparecida Santos *Luís Carlos Ap. Santos* - Pregoeiro(a)
Sandra Fim *Sandra Fim* - Pregoeira
Maria Claracy Sartor *Maria Claracy Sartor* - Equipe de Apoio
Marlusa Picinin Moraes *Marlusa Picinin Moraes* - Equipe de Apoio
Rafael Davi Rodrigues de Queiroz *Rafael D. R. Queiroz* - Equipe de Apoio

af