

CONIMS - Consórcio Intermunicipal de Saúde

Nº de Processo

099/2018

Setor: Licitação

Modalidade: Pregão Eletrônico nº 033/2018

Objeto: Formação de registro de preços para aquisição parcelada de medicamentos - Farmácia Básica e Bicoterápicos

Emissão em ____/____/____

Conclusão em ____/____/____

Observações:

32 VOLUME XXXII

PROTOCOLO Nº _____

DIA _____

HORA _____

ASSINATURA _____

Nº	3	Apresentação	1000 UI CAP MOLE CT BL AL PLAS INC X 90	Registro	1097402230033	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA MOLE	Data de Publicação	02/12/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL										
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"> CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
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	4	Apresentação	1000 UI CAP MOLE CT BL AL PLAS INC X 180	Registro	1097402230041	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA MOLE	Data de Publicação	02/12/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL										

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"> CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
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	5	Apresentação	2000 UI CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 30	Registro	1097402230051	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA MOLE	Data de Publicação	02/12/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL										
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"> CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - BRASIL 										
Via de Administração	-										

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	PROTEGER DA UMIDADE			
Destinação	Venda sob Prescrição Médica			
Apresentação fracionada	Comercial			
Princípio Ativo	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
6	2000 UI CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 60 [ATIVA]	1097402230068	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/12/2013
Validade	24 meses			
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	-			
Via de Administração	-			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	PROTEGER DA UMIDADE			
Destinação	Venda sob Prescrição Médica			
Apresentação fracionada	Comercial			
Princípio Ativo	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
8	2000 UI CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 180 [ATIVA]	1097402230084	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/12/2013
Validade	24 meses			
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	PROTEGER DA UMIDADE			
Destinação	Venda sob Prescrição Médica			
Apresentação fracionada	Comercial			
Princípio Ativo	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
7	2000 UI CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 90 [ATIVA]	1097402230076	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/12/2013
Validade	24 meses			
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	-			
Via de Administração	-			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	PROTEGER DA UMIDADE			
Destinação	Venda sob Prescrição Médica			
Apresentação fracionada	Comercial			
Princípio Ativo	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
8	2000 UI CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 180 [ATIVA]	1097402230084	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/12/2013
Validade	24 meses			
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

009201

9

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - 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										
Nº	9	Apresentação	3000 UI CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	Registro	1097402230092	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA MOLE	Data de Publicação	02/12/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - 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										
Nº	10	Apresentação	3000 UI CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	Registro	1097402230106	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA MOLE	Data de Publicação	02/12/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - 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										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacêutica		Data de Publicação		Validade	

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	10	Apresentação	3000 UI CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	Registro	1097402230106	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA MOLE	Data de Publicação	02/12/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - 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										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacêutica		Data de Publicação		Validade	

11	3000 UI CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA	1097402230114	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/12/2013	24 meses
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - 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				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	3000 UI CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 180 ATIVA	1097402230122	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/12/2013	24 meses
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	• CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - 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				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	7000 UI CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 4 ATIVA	1097402230130	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/12/2013	24 meses
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL				
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"> • BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL • CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - 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				

009203
8

15	7000 UI CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 12	1097402230157	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/12/2013	24 meses
<p>Princípio Ativo COLECALCIFEROL</p>					
<p>Complemento Diferencial da Apresentação</p>					
<p>Embalagem</p> <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
<p>Local de Fabricação</p> <ul style="list-style-type: none"> BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL CATALENT BRASIL LTDA - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - BRASIL 					
<p>Via de Administração</p>					
<p>Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE</p>					
<p>Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica</p>					
<p>Destinação Comercial</p>					
<p>Apresentação fracionada Não</p>					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	7000 UI CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 30	1097402230165	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/12/2013	24 meses
<p>Princípio Ativo COLECALCIFEROL</p>					
<p>Complemento Diferencial da Apresentação</p>					
<p>Embalagem</p> <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					

009204
CG

14	7000 UI CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 8	1097402230149	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/12/2013	24 meses
<p>Princípio Ativo COLECALCIFEROL</p>					
<p>Complemento Diferencial da Apresentação</p>					
<p>Embalagem</p> <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
<p>Local de Fabricação</p> <ul style="list-style-type: none"> BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL CATALENT BRASIL LTDA - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - BRASIL 					
<p>Via de Administração</p>					
<p>Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE</p>					
<p>Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica</p>					
<p>Destinação Comercial</p>					
<p>Apresentação fracionada Não</p>					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

[Handwritten signatures and marks]

Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	50000 UI CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 4 ATIVA	1097402230181	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/12/2013	24 meses
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL				
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"> BIOLAB SANIUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL CATALENT BRASIL LTDA - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - 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				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BIOLAB SANIUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL CATALENT BRASIL LTDA - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - 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				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	7000 UI CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1097402230173	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/12/2013	24 meses
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL				
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"> BIOLAB SANIUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL CATALENT BRASIL LTDA - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - 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				

009205

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB SANIUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL • CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - 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"/>	

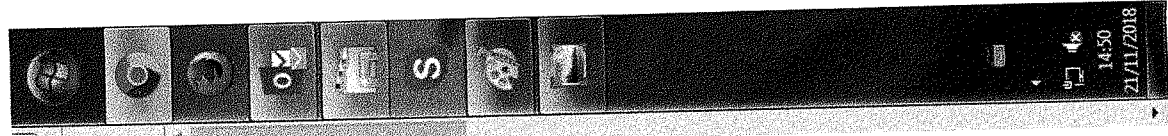
19	50000 UI CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 8 <input type="checkbox"/> ATIVA	1097402230191	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/12/2013	24 meses
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BIOLAB SANIUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL • CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - 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				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	50000 UI CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 12 <input type="checkbox"/> ATIVA	1097402230203	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/12/2013	24 meses
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

[Handwritten signatures and initials]

009206

89

009207



Consultas - Agência Nacional de Medicamentos / Medicamentos

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351371730200556/?numeroRegistro=126750077

Participe Acesso à informação Legislação Canais

Combine arquivos PDF

Cadastro Impedidos

Smallpdf

CRF

Eucatur Cargas

São Miguel

Licitações Eletrônicas

Licitações

BRASIL

Serviços

ACESSIBILIDADE ALTO CONTRASTE MAPA DO SITE

Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

3te
289

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DEFLAZACORTE


Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVA QUÍMICA FARMACÉUTICA S/A	CNPJ	72.593.791/0001-11	Autorização	1.02.675-4
Processo	25351.371730/2005-56	Categoria Regulatória		Data do registro	29/05/2006
Nome Comercial	DEFLAZACORTE	Registro	126750077	Vencimento do Registro	05/2021
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE			Medicamento de referência	
Classe Terapêutica	GLUCOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas

Handwritten signatures and marks at the bottom of the page.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DEFLAZACORTE

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVA QUIMICA FARMACÉUTICA S/A	CNPJ	72.593.791/0001-11
Processo	25351.371730/2005-56	Categoria Regulatória	
Nome Comercial	DEFLAZACORTE	Registro	126750077
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS		
Parecer Público	-	Bula Paciente	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parece goFab5Q/?Authorization=Guest)

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA	1267500770017	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2006	24 meses
2	6 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1267500770025	Comprimido	29/05/2006	24 meses
3	6 MG COM CT BL AL AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1267500770033	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2006	24 meses
4	6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA	1267500770041	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2006	24 meses
5	6 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1267500770051	Comprimido	29/05/2006	24 meses

6	6 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1267500770068	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2006	24 meses
7	6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA	1267500770076	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2006	24 meses
8	6 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1267500770084	Comprimido	29/05/2006	24 meses
9	6 MG COM CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1267500770092	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2006	24 meses
10	6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 CANCELADA OU CADUCA	1267500770106	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2006	24 meses
11	6 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1267500770114	Comprimido	29/05/2006	24 meses
12	6 MG COM CT BL AL AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1267500770122	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2006	24 meses
13	6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1267500770130	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2006	24 meses
14	6 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1267500770149	Comprimido	29/05/2006	24 meses
15	6 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1267500770157	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2006	24 meses
16	30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA	1267500770165	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2006	24 meses
17	30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1267500770173	Comprimido	29/05/2006	24 meses
18	30 MG COM CT BL AL AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1267500770181	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2006	24 meses
19	30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA	1267500770191	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2006	24 meses
20	30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1267500770203	Comprimido	29/05/2006	24 meses

21	30 MG COM CT BL AL/AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1267500770211	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2006	24 meses
22	30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA	1267500770221	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2006	24 meses
23	30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1267500770238	Comprimido	29/05/2006	24 meses
24	30 MG COM CT BL AL/AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1267500770246	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2006	24 meses
25	30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 CANCELADA OU CADUCA	1267500770254	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2006	24 meses
26	30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1267500770262	Comprimido	29/05/2006	24 meses
27	30 MG COM CT BL AL/AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1267500770270	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2006	24 meses
28	30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1267500770289	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2006	24 meses
29	30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1267500770297	Comprimido	29/05/2006	24 meses
30	30 MG COM CT BL AL/AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1267500770300	COMPRIMIDO SIMPLES	29/05/2006	24 meses

Voltar

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

[Ir para o conteúdo](#) [Ir para o menu](#) [Ir para a busca](#) [Ir para o rodapé](#)

[Consultas / Medicamentos / Medicamentos](#)

+ 293


009210

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Autorização	
NOVA QUIMICA FARMACEUTICA S/A		72.593.791/0001-11		1.02.675-4	
Processo	Categoria Regulatória	Data do registro	Vencimento do Registro	Medicamento de referência	
25351.381921/2016-89	desloratadina	31/10/2016	10/2021		
Nome Comercial	Registro	ATC		Bula Profissional	
desloratadina	126750223				
Princípio Ativo	Bula Paciente		Bula Profissional		
DESLOTATADINA					
Classe Terapêutica	Bula Paciente		Bula Profissional		
ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS					
Parecer Público	Bula Paciente		Bula Profissional		

Esconder Todas

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: desloratadina

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVA QUIMICA FARMACÉUTICA S/A	CNPJ	72.593.791/0001-11
Processo	25351.381921/2016-89	Categoria Regulatória	
Nome Comercial	desloratadina	Registro	126750223
Princípio Ativo	DES LorATADINA		
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS		
Parecer Público	-	Bula Paciente	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parece Rjwm8BYqw?Authorization=Guest)

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 4 ATIVA	1267502230011	COMPRIMIDO REVESTIDO	31/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	DES LorATADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 sem Prescrição Médica

Destinação
Comercial

Apresentação fracionada
Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
2	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 6 ATIVA	1267502230028	COMPRIMIDO REVESTIDO	31/10/2016	24 meses

Princípio Ativo
DES LorATADINA

Complemento Diferencial da Apresentação
-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

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 sem Prescrição Médica

Destinação
Comercial

Apresentação fracionada
Não

009211

Nº	3	Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1267502230036	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	31/10/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DES Loratadina										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 12 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1267502230044	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	31/10/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DES Loratadina										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										

[Handwritten signatures and initials]

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	0,5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 30 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1267502230052	Forma Farmacêutica	XAROPE	Data de Publicação	31/10/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DES Loratadina										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (VIDRO TIPO III SB 1030 SA 30 ML AMBAR PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Accessório - SERINGA DOSADORA apresentacao.quantidade_acessorios 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
6	0,5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML + SER DOS [ATIVA]	1267502230060	XAROPE	31/10/2016 24 meses
Princípio Ativo	DES Loratadina			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (VIDRO TIPO III SB 1033 SA 60 ML AMBAR PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Acessório - SERINGA DOSADORA 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 sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			

N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	0,5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS [ATIVA]	1267502230079	XAROPE	31/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	DES Loratadina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (VIDRO TIPO III SB 1035 SA 100 ML AMBAR PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Acessório - SERINGA DOSADORA 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 sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 [ATIVA]	1267502230087	COMPRIMIDO REVESTIDO	31/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	DES Loratadina				

Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
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 sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
9	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1267502230095	COMPRIMIDO REVESTIDO	31/10/2016
Princípio Ativo	DESLOTATADINA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
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 sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
10	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 4 <input type="checkbox"/> ATIVA	1267502230109	COMPRIMIDO REVESTIDO	31/10/2016
Princípio Ativo	DESLOTATADINA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
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 sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			

Nº	11	Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 6 ATIVA	Registro	1267502230117	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	31/10/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DES Loratadina										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
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 sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	12	Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 10 ATIVA	Registro	1267502230125	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	31/10/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DES Loratadina										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										

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 sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	13	Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 12 ATIVA	Registro	1267502230133	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	31/10/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DES Loratadina										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
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 sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1267502230141	COMPRIMIDO REVESTIDO	31/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	DES Loratadina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1267502230151	COMPRIMIDO REVESTIDO	31/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	DES Loratadina				

Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	0,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1267502230168	XAROPE	31/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	DES Loratadina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR (FRASCO PET 60ML AMBAR 24MM + TPA PLAST.C/LACREPIFFER PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Acessório - SERINGA DOSADORA apresentacao.quantidade_acessorios 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - - BRASIL 				
Via de Administração	-				

009216

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	


N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	0,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1267502230176	XAROPE	31/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	DESLOTRADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR (FRASCO PET 120ML AMBAR 24MM + TPA PLAST./LACREPIFER PP 24MM) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA • Acessório - SERINGA DOSADORA apresentacao.quantidade_acessorios 				
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - - BRASIL				
Via de Administração	-				
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				

Voltar

009217
9

ITEM 295

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Detalhe do Produto: DESONIDA	
GERMED FARMACEUTICA LTDA		45.992.062/0001-65			
Processo	25351.201884/2004-09	Categoria Regulatória			
Nome Comercial	DESONIDA	Registro	105830413		
Princípio Ativo	DESONIDA				
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.				
Parecer Público	-	Bula Paciente		(api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parece rcG4VsgzAu1_mhFuW2YNkTtsZ0d8c0lmdUQ7Au	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,5 MG/G CREM CT BG AL X 30 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1058304130017	CREME	07/01/2005	24 meses

009219
CG

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SUCCINATO DE DESVENLAFAXINA MONOIDRATADO

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25351.537162/2016-02	Categoria Regulatória		Data do registro	05/06/2017
Nome do Produto	SUCCINATO DE DESVENLAFAXINA MONOIDRATADO	Registro	100431208	Vencimento do registro	05/06/2022
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado	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	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 7 ATIVA	1004312080016	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017	24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 				

Via de Administração	ORAL				
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				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 10 ATIVA	1004312080024	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017	24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
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				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

009220

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 14 ATIVA	1004312080032	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017	24 meses
Princípio Ativo succinato de desvenlafaxina monoidratado					
Complemento Diferencial da Apresentação -					
Embalagem • Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA					
Local de Fabricação • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL					
Via de Administração ORAL					
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					
Destinação Comercial					
Apresentação fracionada Não					
Nº 4					
Apresentação 50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 15 ATIVA					
Registro 1004312080040					
Forma Farmacêutica COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA					
Data de Publicação 05/06/2017					
Validade 24 meses					
Princípio Ativo succinato de desvenlafaxina monoidratado					

Complemento Diferencial da Apresentação	Embalagem	Local de Fabricação	Via de Administração	Conservação	Restrição de prescrição	Destinação	Apresentação fracionada	Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
-	• Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL	ORAL	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	Venda sob prescrição médica com retenção de receita	Comercial	Não	5	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 20 ATIVA	1004312080059	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017	24 meses
Princípio Ativo succinato de desvenlafaxina monoidratado													
Complemento Diferencial da Apresentação -													
Embalagem • Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA													
Local de Fabricação • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL													
Via de Administração ORAL													

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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
6	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 28 ATIVA	1004312080067	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017 24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
8	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 56 ATIVA	1004312080083	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017 24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 30 ATIVA	1004312080075	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017	24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
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				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 56 ATIVA	1004312080083	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017	24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

009222

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
9	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080091	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
10	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 90 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080105	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação

Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
10	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 90 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080105	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação

0092223

11	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 7 ATIVA	1004312080113	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017	24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
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				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
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				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
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				
Destinação	Comercial				

Local de Fabricação	• EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
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				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
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				
Destinação	Comercial				

009224

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
17	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080172	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
19	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080199	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
18	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 56 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080180	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
19	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080199	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
20	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 90 [ATIVA]	1004312080202	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
21	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 7 [ATIVA]	1004312080210	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação

22	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 10 ATIVA	1004312080229	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017	24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
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				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 14 ATIVA	1004312080237	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017	24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
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				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 15 ATIVA	1004312080245	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017	24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
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				
Destinação	Comercial				

Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
25	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080253	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monodratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monodratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monodratado			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
26	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 28 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080261	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monodratado			

Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monodratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
27	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080271	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monodratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			

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

Destinação
Comercial

Apresentação fracionada
Não

N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
28	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 56 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080288	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017	24 meses

Princípio Ativo
succinato de desvenlafaxina monoidratado

Complemento Diferencial da Apresentação
-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL

Via de Administração
ORAL

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

Destinação
Comercial

Apresentação fracionada
Não

N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
29	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080296	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017	24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
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				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
30	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 90 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080301	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017	24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

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

Destinação
Comercial

Apresentação fracionada
Não

N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
28	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC PVDC X 56 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080288	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017	24 meses

Princípio Ativo
succinato de desvenlafaxina monoidratado

Complemento Diferencial da Apresentação
-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL

Via de Administração
ORAL

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

Destinação
Comercial

Apresentação fracionada
Não

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
31	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 7 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080318	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017 24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/ACLR/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
32	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080326	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017 24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/ACLR/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			

Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
32	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080326	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017 24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/ACLR/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
32	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080326	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017 24 meses

009231

33	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 14 ATIVA	1004312080334	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017	24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monodratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
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				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
34	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 15 ATIVA	1004312080342	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017	24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monodratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
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				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
35	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 20 ATIVA	1004312080350	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017	24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monodratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
36	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 28 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080369	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017 24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monodratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	.			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EUROFARMA LABORÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
37	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080377	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017 24 meses

Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
38	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 56 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080385	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017 24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monodratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	.			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	EUROFARMA LABORÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
37	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080377	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017 24 meses

009233

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
39	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080393	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
40	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS PVC ACLAR X 90 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004312080407	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	05/06/2017
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			

009234



Detalhe do Produto : DECADRON

Nome da Empresa:	ACHE Laboratórios Farmacêuticos S.A	
CNPJ:	60.659.463/0029-92	Autorização: 1005739
Nome Comercial:	DECADRON	
Classe Terapêutica:	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS	
Registro:	105730303	
Processo:	25351.023792/2003-92	
Vencimento do Registro:	04/2019	

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	16/04/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1057303030010
Princípio Ativo:	DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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)		
Restrição de prescrição:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de uso:	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitalar:	Não Informado		
Medicamento referência:	[sem dados cadastrados]		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,75 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	16/04/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1057303030029
Princípio Ativo:	DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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)		
Restrição de prescrição:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de uso:	Venda sob Prescrição Médica		

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	3	16/04/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1057303030037
Princípio Ativo:	DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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)		
Restrição de prescrição:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de uso:	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitalar:	Não Informado		
Medicamento referência:	[sem dados cadastrados]		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,1 MG/ML ELX CT FR VD AMB X 120 ML + COP	ELIXIR	4	16/04/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1057303030045
Princípio Ativo:	DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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)		
Restrição de prescrição:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de uso:	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitalar:	Não Informado		
Medicamento referência:	[sem dados cadastrados]		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação

009235

0,1 MG/ML ELIX CT FR VD AMB X 60 ML + COP	ELIXIR	5	16/04/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1057303030053
Princípio Ativo:	DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ACHE LABORATORIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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		

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]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TRISORB

Nome da Empresa Detentora do Registro	ALCON LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.	CNPJ	60.412.327/0001-00	Autorização	
Processo	25351.162063/2002-70	Categoria Regulatória		Data do registro	12/03/2003
Nome Comercial	TRISORB	Registro	100230085	Vencimento do Registro	03/2018
Princípio Ativo	DEXTRANA, GLICEROL, HIPROMELOSE				
Classe Terapêutica	EMOLIENTES E PROTETORES OFTÁLMICOS				
Parecer Público		Bula Paciente	-	Bula Profissional	-
		Medicamento de referência	-	ATC	

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	3,0 MG/ML + 1,0 MG/ML + 2,0 MG/ML CT FR GOT PLAS TRANS X 5 ML [CANCELADA OU CADUCA]	1002300850011	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	12/03/2003	24 meses
Princípio Ativo HIPROMELOSE DEXTRANA GLICEROL					
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA					

Local de Fabricação	• ALCON LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 60.412.327/0001-00 - SÃO PAULO - SP - BRASIL				
Via de Administração	OFTALMOLOGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	3,0 MG/ML + 1,0 MG/ML + 2,0 MG/ML CT FR GOT PLAS TRANS X 15 ML [CANCELADA OU CADUCA]	1002300850028	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	12/03/2003	24 meses
Princípio Ativo HIPROMELOSE DEXTRANA GLICEROL					
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO COM GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA					
Local de Fabricação • ALCON LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 60.412.327/0001-00 - SÃO PAULO - SP - BRASIL • ALCON LABORATORIES, INC - 6201 SOUTH FREEWAY - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA					
Via de Administração OFTALMOLOGICA					
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE					

009237


Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

009238
eg

[Handwritten signatures and marks]




Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 314

Nome da Empresa Detentora do Registro		NOVARTIS BIOCENCIAS S.A	CNPJ	56.994.502/0001-30	
Processo	25351.660144/Z012-62	Categoria Regulatória			
Nome Comercial	LACRIMA PLUS	Registro	100681101		
Princípio Ativo	DEXTRANA, HIPROMELOSE				
Classe Terapêutica	EMOLIENTES E PROTETORES OFTALMICOS				
Parecer Público		Bula Paciente	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parece/z4AU_VabeOFie5s1hw/?Authorization=Guest) 		

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1,0 MG/ML + 3,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 15 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1006811010011	SOLUÇÃO OFTALMICA	28/10/2013	24 meses

Voltar

Detalhe do Produto : DICLORIDRATO DE BETAISTINA

Nome da Empresa:	BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA
CNPJ:	53.162.095/0001-06
Nome Comercial:	DICLORIDRATO DE BETAISTINA
Classificação Terapêutica:	ANTIVERTIGINOSOS
Registro:	112130439
Processo:	25351.801541/2010-16
Vencimento do Registro:	04/2017

Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	1	16/04/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1121304390016
Princípio Ativo:	BETAISTINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ACHÉ LABORATORIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA Único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de uso:	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	16/04/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1121304390024
Princípio Ativo:	BETAISTINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ACHÉ LABORATORIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA Único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	3	16/04/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1121304390032
Princípio Ativo:	BETAISTINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ACHÉ LABORATORIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA Único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de uso:	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	16/04/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1121304390040
Princípio Ativo:	BETAISTINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ACHÉ LABORATORIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA Único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de uso:	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

009240
89

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]

009241
[Handwritten mark]

Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item
361-362

Nome da Empresa Detentora do Registro		NOVARTIS BIOCINCAS S.A	CNPJ	56.994.502/0001-30	Autorização	1.00.068-5
Processo		25351.660144/2012-62	Categoria Regulatória		Data do registro	28/10/2013
Nome do Produto		LACRIMA PLUS	Registro	100681101	Vencimento do registro	03/2022
Princípio Ativo		DEXTRANA, HIPROMELOSE				
Classe Terapêutica		EMOLIENTES E PROTETORES OFTÁLMICOS				
Parecer Público		-	Bula Paciente		ATC	
			Bula Profissional		Medicamento de referência	


Expandir Todas

009242
9+2

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 361 e 362

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE DULOXETINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVA QUIMICA FARMACÉUTICA S/A	CNPJ	72.593.791/0001-11
Processo	25351.453678/2012-13	Categoria Regulatória	
Nome do Produto	CLORIDRATO DE DULOXETINA	Registro	126750170
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DULOXETINA		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS		
Parecer Público	-	Bula Paciente	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parecer/Fbp1UMcd_1nLhUHATXPc9U0B6z9l6Vje14rxk3qPI)

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 7 ATIVA	1267501700012	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	29/07/2013	24 meses
2	30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 15 ATIVA	1267501700020	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	29/07/2013	24 meses
3	30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 30 ATIVA	1267501700039	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	29/07/2013	24 meses

4	30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 60 ATIVA	1267501700047	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	29/07/2013	24 meses
5	60 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 7 ATIVA	1267501700055	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	29/07/2013	24 meses
6	60 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 15 ATIVA	1267501700063	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	29/07/2013	24 meses
7	60 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 30 ATIVA	1267501700071	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	29/07/2013	24 meses
8	60 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 60 ATIVA	1267501700081	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	29/07/2013	24 meses
9	30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 14 ATIVA	1267501700098	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	29/07/2013	24 meses
10	30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 28 ATIVA	1267501700101	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	29/07/2013	24 meses
11	60 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 14 ATIVA	1267501700111	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	29/07/2013	24 meses
12	60 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 28 ATIVA	1267501700128	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	29/07/2013	24 meses

Voltar

009243

Handwritten signatures and initials in black ink, including a large signature on the left and several smaller initials or marks on the right.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 386

Detalhe do Produto: TÂMISA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25000.001903/9815	Categoria Regulatória		Data do registro	09/12/1998
Nome do Produto	TÂMISA	Registro	100430652	Vencimento do registro	09/12/2018
Princípio Ativo	ETINILESTRADIOL, GESTODENO				
Classe Terapêutica	ANTICONCEPCIONAIS				
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-
				ATC	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,075 MG + 0,020 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 21 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004306520018	DRAGEA SIMPLES	09/12/1998	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	0,075 MG + 0,030 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 21 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004306520026	DRAGEA SIMPLES	09/12/1998	24 meses
	Princípio Ativo	GESTODENO ETINILESTRADIOL			

Complemento Diferencial da Apresentação

TÂMISA 30

Embalagem

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

Local de Fabricação

- EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL

Via de Administração

ORAL

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
3	0,075 MG + 0,020 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 63 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004306520034	DRAGEA SIMPLES	09/12/1998	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	0,075 MG + 0,030 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 63 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004306520042	DRAGEA SIMPLES	09/12/1998	24 meses
	Princípio Ativo	GESTODENO ETINILESTRADIOL			

009245

Complemento Diferencial da Apresentação	TÂMISA 30			
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"> • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - ITAPEVI - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
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
5	0,075 MG + 0,020 MG COM REV CT BL AL PVC PE PVDC TRANS X 21 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004306520050	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/12/1998
Princípio Ativo	GESTODENO ETINILESTRADIOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	TAMISA 20			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO PVC/PE/PVDC • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - ITAPEVI - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Validade	24 meses			

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
6	0,075 MG + 0,020 MG COM REV CT BL AL PVC PE PVDC TRANS X 63 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004306520069	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/12/1998
Princípio Ativo	GESTODENO ETINILESTRADIOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	TAMISA 20			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO PVC/PE/PVDC • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - ITAPEVI - 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
7	0,075 MG + 0,030 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS CALEND X 28 ATIVA	1004306520077	DRAGEA SIMPLES	09/12/1998	24 meses
Princípio Ativo	GESTODENO ETINILESTRADIOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
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
8	0,075 MG + 0,030 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS CALEND X 84 ATIVA	1004306520085	DRAGEA SIMPLES	09/12/1998	24 meses

Princípio Ativo	GESTODENO ETINILESTRADIOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
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
9	0,075 MG + 0,020 MG COM REV CT BL AL PVC PCTFE TRANS X 21 CANCELADA OU CABUCA	1004306520093	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/12/1998	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	0,075 MG + 0,020 MG COM REV CT BL AL PVC PCTFE TRANS X 63 CANCELADA OU CABUCA	1004306520107	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/12/1998	24 meses

Voltar

009248
6

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 390

Detalhe do Produto: FLANCOX			
Nome da Empresa Detentora do Registro	APSEN FARMACEUTICA S/A	CNPJ	62.462.015/0001-29
Processo	25000.012344/9706	Categoria Regulatória	29/06/1998
Nome do Produto	FLANCOX	Registro	101180146
Princípio Ativo	ETODOLACO	Vencimento do registro	29/06/2018
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS	Medicamento de referência	-
Parecer Público	-	Bula Paciente	-
		Bula Profissional	-
		ATC	

Esconder Todas

Nº	1	Apresentação	200 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	Registro	1011801460019	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	29/06/1998	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ETODOLACO										
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	2	Apresentação	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	Registro	1011801460027	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	29/06/1998	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ETODOLACO										
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	3	Apresentação	400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1011801460035	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	29/06/1998	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ETODOLACO										
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	4	Apresentação	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1011801460043	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	29/06/1998	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ETODOLACO										
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	5	Apresentação	200 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1011801460051	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	29/06/1998	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ETODOLACO										
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										

009250

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
6	200 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1011801460061	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/1998
Validade	36 meses			
Princípio Ativo	ETODOLACO			
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

Princípio Ativo	ETODOLACO			
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
7	400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6 <input type="checkbox"/> ATIVA	1011801460078	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/1998
Validade	24 meses			
Princípio Ativo	ETODOLACO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

009251
9

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
9	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1011801460094	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/1998	24 meses
Princípio Ativo	ETODOLACO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	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
10	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1011801460108	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/1998	24 meses
Princípio Ativo	ETODOLACO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	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
11	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 <input type="checkbox"/> ATIVA	1011801460116	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/1998	24 meses
Princípio Ativo	ETODOLACO				

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	12	Apresentação	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 4 ATIVA	Registro	1011801460124	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	29/06/1998	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ETODOLACO										
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										

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	13	Apresentação	400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 4 ATIVA	Registro	1011801460132	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	29/06/1998	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ETODOLACO										
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										

009253
9

N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 5 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1011801460140	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/1998	36 meses
Princípio Ativo	ETODOLACO				
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				
N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1011801460159	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/1998	36 meses
Princípio Ativo	ETODOLACO				
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

Voltar

009254
89

Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE DULOXETINA

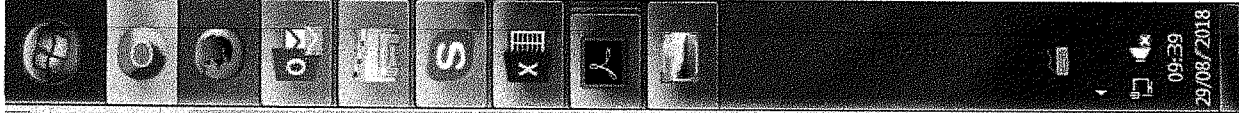
Ita
395

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVA QUIMICA FARMACÉUTICA S/A	CNPJ	72.593.791/0001-11	Autorização	1.02.675-4
Processo	25351.453678/2012-13	Categoria Regulatória		Data do registro	29/07/2013
Nome do Produto	CLORIDRATO DE DULOXETINA	Registro	126750170	Vencimento do registro	07/2023
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DULOXETINA			Medicamento de referência	
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas

009255
9


J
9
9



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 395

Detalhe do Produto: COLÍRIO FENILEFRINA 10% OCULUM

Nome da Empresa Detentora do Registro	ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	CNPJ	43.426.626/0001-77
Processo	25991.004723/80	Categoria Regulatória	
Nome Comercial	COLÍRIO FENILEFRINA 10% OCULUM	Registro	101470083
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FENILEFRINA		
Classe Terapêutica	MIDRIATICOS		
Parecer Público		Bula Paciente	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parecer/e) Authorization=Guest

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10% SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5ML ATIVA	1014700830011	SOLUÇÃO OFTALMICA	15/09/1980	24 meses

[Voltar](#)

009256

9

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FINASTERIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.008443/2003-41	Categoria Regulatória		Data do registro	16/09/2003
Nome do Produto	FINASTERIDA	Registro	102350636	Vencimento do registro	16/09/2018
Princípio Ativo	FINASTERIDA	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	INIBIDOR DA ALFA-REDUTASE	ATC			
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Esconder Todas

Nº	1	Apresentação	1 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15 ATIVA	Registro	1023506360010	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	16/09/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	FINASTERIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL 1										

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	1 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	Registro	1023506360029	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	16/09/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	FINASTERIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										

009257
89

Nº	3	Apresentação	1 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 300 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023506360037	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	16/09/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	FINASTERIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	EMS S/A - - BRASIL										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	1 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023506360045	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	16/09/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	FINASTERIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	EMS S/A - - BRASIL										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	1 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023506360053	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	16/09/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	FINASTERIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	EMS S/A - - BRASIL										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										

009258

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Sim			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
6	1 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 75 (EMB HOSP) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1023506360061	COMPRIMIDO REVESTIDO	16/09/2003
Princípio Ativo	FINASTERIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
				<input type="button" value="Voltar"/>

009259

B

Nome Técnico	Gel
Registro	80070490001
Processo	25351.006261/2007-69
Origem do Produto	• FABRICANTE: ADVANCED BIO TECHNOLOGIES INC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Voltar

Modelo Produto Médico	Kelo-cote Gel 15 g, Kelo-cote Spray 100 mL, Kelo-cote Spray 50 mL, Bisnaga 6 g, Kelo-cote Gel 1 g.
-----------------------	--

Nome da Empresa	FARMOQUÍMICA S/A
CNPJ	33.349.473/0001-58
Produto	KELO-COTE
Autorização	8.00.704-9
Detalhes do Produto	

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

009261
rg

Consultas - Agência Nacional de X

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/250000101829816/?numeroRegistro=101550205

Participe Acesso à informação Legislação Canais

BRASIL Serviços

Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Detalhe do Produto: VITERGAN MASTER

Nome da Empresa Detentora do Registro	MARJAN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	CNPJ	60.726.692/0001-81	Autorização	1.00.155-5
Processo	25000.010182/9816	Categoria Regulatória		Data do registro	22/04/1999
Nome Comercial	VITERGAN MASTER	Registro	101550205	Vencimento do Registro	04/2019
Princípio Ativo	ACETATO DE RACEALFATOCIFEROL, CIANOCOBALAMINA, CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, COLECALCIFEROL, FOSFATO DE CÁLCIO DIBÁSICO ANIDRO, FUMARATO FERROSO, GLICONATO DE MAGNÉSIO, GLICONATO DE POTÁSSIO, LECITINA DE SOJA, NICOTINAMIDA, NITRATO DE TIAMINA, ÓXIDO DE ZINCO, PALMITATO DE RETINOL, PANAX GINSENG C. A. MEY., PANTOTENATO DE CÁLCIO, RIBOFLAVINA, RUTOSÍDEO, SULFATO CÚPRICO PENTAHIDRATADO, SULFATO DE MANGANÉS, ÁCIDO ASCÓRBICO, ÁCIDO FÓLICO				
Classe Terapêutica	VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS				
Parecer Público	Bula Paciente				
	ATC				
	Bula Profissional				


Itens 441

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

244

Detalhe do Produto: VITERGAN MASTER

Nome da Empresa Detentora do Registro	MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA	CNPJ	60.726.692/0001-81		
Processo	25000.010182/9816	Categoria Regulatória			
Nome Comercial	VITERGAN MASTER	Registro	101550205		
Princípio Ativo	ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL, CIANOCOBALAMINA, CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, GLUCONATO DE POTÁSSIO, LECTINA DE SOJA, NICOTINAMIDA, NITRATO DE TIAMINA, O-RIBOFLAVINA, RUTOSÍDEO, SULFATO CÚPRICO PENTAHIDRATADO, SULFATO DE MANGA				
Classe Terapêutica	VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS				
Parcecer Público	-	Bula Paciente	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parcecer6s3OVO1nuixxKIZAZZp5teFwLbYXLW8N8gH4j7P.		

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1015502050016	CAPSULA GELATINOSA MOLE	22/04/1999	36 meses

Princípio Ativo	PANIN, INSENG C. A. MEY, PALMITATO DE RETINOL, NITRATO DE TIAMINA, RIBOFLAVINA, CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, CIANOCOBALAMINA, ÁCIDO ASCÓRBICO, COLECALCIFEROL, ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL, NICOTINAMIDA, PANTOTENATO DE CALCIO, ÁCIDO FÓLICO, RUTOSÍDEO, FUMARATO FERROSO, FOSFATO DE CALCIO DIBÁSICO ANIDRO, SULFATO CÚPRICO PENTAHIDRATADO, GLUCONATO DE POTÁSSIO, SULFATO DE MANGANÊS, GLUCONATO DE MAGNÉSIO, OXIDO DE ZINCO, LECTINA DE SOJA
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"> MARJAN INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA - 60.726.692/0001-81 - SÃO PAULO - 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
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

009262

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1015502050024	CAPSULA GELATINOSA MOLE	22/04/1999	36 meses
Princípio Ativo	PANAX GINSENG C. A. MEY. PALMITATO DE RETINOL NITRATO DE TIAMINA RIBOFLAVINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA ÁCIDO ASCÓRBICO COLECALCIFEROL ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL NICOTINAMIDA PANTOTENATO DE CALCIO ÁCIDO FÓLICO RUTOSIDEO FUMARATO FERROSO FOSFATO DE CALCIO DIBÁSICO ANIDRO SULFATO CÚPRICO PENTAHIDRATADO GLICONATO DE POTÁSSIO SULFATO DE MANGANÊS GLICONATO DE MAGNÉSIO OXIDO DE ZINCO LECITINA DE SOJA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> MARIAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - 60.726.692/0001-81 - SÃO PAULO - 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				
Destinação	Commercial				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1015502050032	CAPSULA GELATINOSA MOLE	22/04/1999	36 meses
Princípio Ativo	PANAX GINSENG C. A. MEY. PALMITATO DE RETINOL NITRATO DE TIAMINA RIBOFLAVINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA ÁCIDO ASCÓRBICO COLECALCIFEROL ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL NICOTINAMIDA PANTOTENATO DE CALCIO ÁCIDO FÓLICO RUTOSIDEO FUMARATO FERROSO FOSFATO DE CALCIO DIBÁSICO ANIDRO SULFATO CÚPRICO PENTAHIDRATADO GLICONATO DE POTÁSSIO SULFATO DE MANGANÊS GLICONATO DE MAGNÉSIO OXIDO DE ZINCO LECITINA DE SOJA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> MARIAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - 60.726.692/0001-81 - SÃO PAULO - 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				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 60 [ATIVA]	1015502050040	CAPSULA GELATINOSA MOLE	22/04/1999	36 meses
Princípio Ativo	PANAX GINSENG C. A. MEY. PALMITATO DE RETINOL NITRATO DE TIAMINA RIBOFLAVINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA ACIDO ASCORBICO COLECALCIFEROL ACETATO DE RAGEALFATOCOFEROL NICOTINAMIDA PANTOTENATO DE CALCIO ACIDO FÓLICO RUTOSÍDEO FUMARATO FERROSO FOSFATO DE CALCIO DIBÁSICO ANIDRO SULFATO CÚPRICO PENTAHIDRATADO GLICONATO DE POTÁSSIO SULEFATO DE MANGANÉS GLICONATO DE MAGNÉSIO OXIDO DE ZINCO LECITINA DE SOJA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTIER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • MARIAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - 60.726.692/0001-81 - SÃO PAULO - 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
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não
Voltar	

0092674

Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PEP SOGEL


Nome da Empresa Detentora do Registro	LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	05.044.984/0001-26	Autorização	1.06.773-8
Processo	25351.656667/2010-10	Categoria Regulatória		Data do registro	07/02/2011
Nome Comercial	PEP SOGEL	Registro	167730216	Vencimento do Registro	08/2023
Princípio Ativo	DIMETICONA, HIDROXIDO DE ALUMINIO, HIDROXIDO DE MAGNESIO				
Classe Terapêutica	ANTIACIDOS E ANTILUCEROSOS ASSOCIADOS				
Parecer Público	-	Bula Paciente		ATC	
				Bula Profissional	

Expandir Todas

463

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PEP SOGEL

Nome da Empresa Detentora do Registro	LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	05.044.984/0001-26
Processo	25351.656667/2010-10	Categoria Regulatória	
Nome Comercial	PEP SOGEL	Registro	167730216
Princípio Ativo	DIMETICONA, HIDROXIDO DE ALUMÍNIO, HIDROXIDO DE MAGNÉSIO		
Classe Terapêutica	ANTIACIDOS E ANTIULCEROSOS ASSOCIADOS		
Parecer Público	-  (ap/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parece utPcCwLezwQsx878UWv_JUPETeuep5_Ja_G07at89		

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG/ML + 30 MG/ML + 5 MG/ML SUS OR CT FR VD INC X 240 ML <input type="button" value="CANCELADA OU CADUCA"/>	1677302160010	SUSPENSÃO ORAL	07/02/2011	36 meses
2	40 MG/ML + 30 MG/ML + 5 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 240 ML <input type="button" value="ATIVA"/>	1677302160029	SUSPENSÃO ORAL	07/02/2011	36 meses

Princípio Ativo
 HÍDRIDO DE ALUMÍNIO
 HIDROXIDO DE MAGNÉSIO
 DIMETICONA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - - 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

009266

80

Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: APIDRA

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFI-AVENTIS FARMACEÚTICA LTDA	CNPJ	02.685.377/0001-57	Autorização	1.01.300-3
Processo	25351.012158/2004-13	Categoria Regulatória		Data do registro	02/02/2005
Nome Comercial	APIDRA	Registro	113000969	Vencimento do Registro	02/2020
Princípio Ativo	insulina glulisina			Medicamento de referência	
Classe Terapêutica	ANTI DIABÉTICOS			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	


Expandir Todas

009267



19/11/2018 09:31

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: APIDRA

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFAVENTIS FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	02.685.377/0001-57
Processo	25351.012158/2004-13	Categoria Regulatória	
Nome Comercial	APIDRA	Registro	113000969
Princípio Ativo	insulina glulisina		
Classe Terapêutica	ANTIIDIABÉTICOS		
Parecer Público	-	Bula Paciente	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parece45r8x8AYPKYUZFK05BTIQ0LM8gsNX8R) BpA/?Autl

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 U/ML SOL INJ CT 1 FA VD INC X 10 ML [ATIVA]	1130009690011	SOLUÇÃO INJETÁVEL	02/02/2005	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 U/ML SOL INJ CT 5 FA VD INC X 10 ML [ATIVA]	1130009690021	SOLUÇÃO INJETÁVEL	02/02/2005	24 meses
					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 U/ML SOL INJ CT 1 CARP VD INC X 3 ML [ATIVA]	1130009690038	SOLUÇÃO INJETÁVEL	02/02/2005	24 meses
insulina glulisina					
Princípio Ativo					
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • SANOFAVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - 02.685.377/0008-23 - SUZANO - SP - BRASIL • SANOFAVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - - ALEMANHA 				
Via de Administração	SUBCUTÂNEA				
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NÃO CONGELAR PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 U/ML SOL INJ CT 5 CARP VD INC X 3 ML [ATIVA]	1130009690046	SOLUÇÃO INJETÁVEL	02/02/2005	24 meses
insulina glulisina					
Princípio Ativo					
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

009268

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - 02.685.377/0008-23 - SUZANO - SP - BRASIL • SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - - ALEMANHA 		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Data de Publicação
5	100 UI/ML SOL INJ CT 1 CARP VD INC X 3 ML + 1 SISTEMA APLIC PLAS CANCELADA OU CADUCA	1130009690054	02/02/2005
			24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Data de Publicação
6	100 UI/ML SOL INJ CT 5 CARP VD INC X 3 ML + 5 SISTEMAS APLIC PLAS CANCELADA OU CADUCA	1130009690062	02/02/2005
			24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Data de Publicação

7	100 U/ML SOL INJ CT 1 CARP VD INC X 3 ML + 1 SISTEMA APLIC PLAS ATIVA	1130009690070	02/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	insulina glulisina			
Complemento Diferencial da Apresentação	SOLOSTAR			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - 02.685.377/0008-23 - SUZANO - SP - BRASIL • SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - - ALEMANHA 			
Via de Administração	SUBCUTANEA			
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Data de Publicação	Validade
8	100 U/ML SOL INJ CT 5 CARP VD INC X 3 ML + 5 SISTEMAS APLIC PLAS ATIVA	1130009690089	02/02/2005	24 meses
Princípio Ativo	insulina glulisina			

009269

Complemento Diferencial da Apresentação	SOLOSTAR
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - 02.685.377/0008-23 - SUZANO - SP - BRASIL • SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - - ALEMANHA
Via de Administração	SUBCUTANEA
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Voltar

009270
9

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: IRBESARTANA+ HIDROCLOROTIAZIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25351.009974/2011-95	Categoria Regulatória		Data do registro	18/06/2012
Nome do Produto	IRBESARTANA+ HIDROCLOROTIAZIDA	Registro	100431064	Vencimento do registro	18/06/2022
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA, IRBESARTANA	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS	ATC			
Paracer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA	1004310640014	COMPRIMIDO SIMPLES	18/06/2012	24 meses
Princípio Ativo IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA					
Local de Fabricação • Althalia S.A Indústria Farmacêutica - ATIBAIA - BRASIL • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL					

ORAL

Via de Administração	Conservação	Restrição de prescrição	Destinação	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
ORAL	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Proteger da Umidade	Comercial	150 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1004310640022	COMPRIMIDO SIMPLES	18/06/2012	24 meses
Princípio Ativo IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA								
Complemento Diferencial da Apresentação								
Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA								
Local de Fabricação • Althalia S.A Indústria Farmacêutica - ATIBAIA - BRASIL • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL								
Via de Administração ORAL								
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)								
Restrição de prescrição Proteger da Umidade								
Destinação Comercial								

009271

Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
3	150 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004310640030	COMPRIMIDO SIMPLES	18/06/2012 24 meses
Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
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"> Althaisa S.A Indústria Farmacêutica - ATIBAIA - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
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	Validade
5	300 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004310640057	COMPRIMIDO SIMPLES	18/06/2012 24 meses
Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
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"> Althaisa S.A Indústria Farmacêutica - ATIBAIA - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 			

Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
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"> Althaisa S.A Indústria Farmacêutica - ATIBAIA - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
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	Validade
5	300 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004310640057	COMPRIMIDO SIMPLES	18/06/2012 24 meses
Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
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"> Althaisa S.A Indústria Farmacêutica - ATIBAIA - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 			

009272

89

Via de Administração	ORAL				
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
6	300 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004310640065	COMPRIMIDO SIMPLES	18/06/2012	24 meses
Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
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"> Althalia S.A Indústria Farmacêutica - ATIBAIA - BRASIL EUOFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
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
8	300 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004310640081	COMPRIMIDO SIMPLES	18/06/2012	24 meses

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	300 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004310640073	COMPRIMIDO SIMPLES	18/06/2012	24 meses
Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
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"> Althalia S.A Indústria Farmacêutica - ATIBAIA - BRASIL EUOFARMA LABORATORIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
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
8	300 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004310640081	COMPRIMIDO SIMPLES	18/06/2012	24 meses

009273

9

Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA
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"> • Althalia S.A Indústria Farmacêutica - ATIBAIA - BRASIL • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL
Via de Administração	ORAL
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"/>

JL.

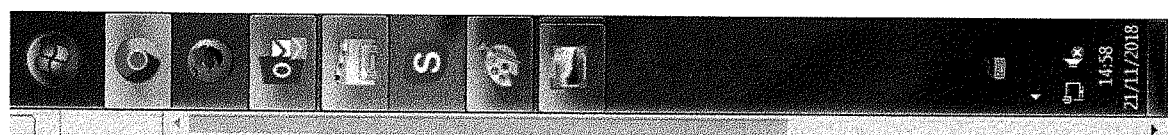
R

R

R

009274
09

009275
89



Consultas - Agência Nacional de ...

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351151188201314/?numeroRegistro=112130465

Apps Licitacoes Licitacoes Eletronica: ex São Miguel Eucatur Cargas Smallpdf CRF Cadastro Impedidos Combine arquivos R

BRASIL Serviços Participa Acesso à Informação Legislação Canais

Ir para o conteúdo Ir para o menu Ir para a busca Ir para o topo

ACESSIBILIDADE ALTO CONTRASTE MAPA DO SITE

Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

It-1
481

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISETIONATO DE HEXAMIDINA+CLORIDRATO DE TETRACAINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	53.162.095/0001-06	Autorização	1.01.213-1
Processo	25351.151188/2013-14	Categoria Regulatória	112130465	Data do registro	11/05/2015
Nome Comercial	ISETIONATO DE HEXAMIDINA+CLORIDRATO DE TETRACAINA	Registro	112130465	Vencimento do Registro	05/2020
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TETRACAINA, ISETIONATO DE HEXAMIDINA			Medicamento de referência	
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS E ANTISSEPTICOS TOPICOS PARA OROFARINGE			ATC	
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas

[Handwritten signatures and marks]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISETIONATO DE HEXAMIDINA+CLORIDRATO DE TETRACAÍNA

Nome da Empresa Detentora do Registro	BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	53.162.095/0001-06	Autorização	1.01.
Processo	25351.151188/2013-14	Categoria Regulatória		Data do registro	11/05
Nome do Produto	ISETIONATO DE HEXAMIDINA+CLORIDRATO DE TETRACAÍNA	Registro	112130465	Vencimento do registro	11/05
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TETRACAÍNA, ISETIONATO DE HEXAMIDINA	Medicamento de referência			
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS E ANTISSEPTICOS TOPICOS PARA OROFARINGE	ATC			
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/ML + 0,5 MG/ML COLUT CT FR SPR VD TRANS X 30 ML ATIVA	1121304650018	COLUTORIO	11/05/2015	18 meses
Princípio Ativo ISETIONATO DE HEXAMIDINA CLORIDRATO DE TETRACAÍNA					
Complemento Diferencial da Apresentação -					
Embalagem <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO TRANSPARENTE SPRAY Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação <ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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	1 MG/ML + 0,5 MG/ML COLUT CT FR SPR VD TRANS X 50 ML ATIVA	1121304650026	COLUTORIO	11/05/2015	18 meses

Princípio Ativo
ISETIONATO DE HEXAMIDINA
CLORIDRATO DE TETRACAÍNA

Complemento Diferencial da Apresentação
-

Embalagem

- Primária - FRASCO DE VIDRO TRANSPARENTE SPRAY
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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





009276

89

22/03/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Voltar

009277
08

009273
89

Consultas - Agência Nac. X
 Seguro | <https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351089348200844/?numeroRegistro=170560101>
 Apps | Licitações ex. São Miguel | Smalipdf | Google | CRF | Conheça as melhores | Cadastro Impedidos | O que levar para Aca



Ir para o conteúdo | Ir para o menu | Ir para a busca | Ir para o rodapé

Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item
503


Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ	Autorização	
BAYER S.A.		18.459.628/0001-15	1.07.056-8	
Processo	Categoria Regulatória	Data do registro	Vencimento do registro	
25351.089348/2008-44	TRIQUILAR	27/10/2014	10/2019	
Nome do Produto	Registro	Medicamento de referência		
ETINILESTRADIOL, LEVONORGESTREL	170560101	ATC		
Classe Terapêutica	Bula Profissional			
ANTICONCEPCIONAIS				
Parecer Público	Bula Paciente			
.				

Expandir Todas

[Handwritten signatures and marks]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TRIQUILAR

Nome da Empresa Detentora do Registro	BAYER S.A.	CNPJ	18.459.628/0001-15
Processo	25351.089348/2008-44	Categoria Regulatória	
Nome do Produto	TRIQUILAR	Registro	170560101
Princípio Ativo	ETINILESTRADIOL, LEVONORGESTREL		
Classe Terapêutica	ANTICONCEPCIONAIS		
Parecer Público	-	Bula Paciente	 (epi/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parece DipiIhbkzTarcZbSQCdUh_zQ/?Authorization=Gue

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,05 MG + 0,03 MG (DRAGEA A) + 0,075 MG + 0,04 MG(DRAGEA B) + 0,125 MG + 0,03 MG (DRAGEA C) CT BL AL PLAS INC CALEND X 21 <input type="checkbox"/> ATIVA	1705601010011	DRAGEA SIMPLES	27/10/2014	24 meses
Princípio Ativo					
Complemento Diferencial da Apresentação					

Embalagem

- Primária - BLISTER CALENDARIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- SCHERING DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA - 56.990.534/0001-67 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Via de Administração

ORAL

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS 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
2	0,05 MG + 0,03 MG (DRAGEA A) + 0,075 MG + 0,04 MG(DRAGEA B) + 0,125 MG + 0,03 MG (DRAGEA C) CT BL AL PLAS INC CALEND X 63 <input type="checkbox"/> ATIVA	1705601010028	DRAGEA SIMPLES	27/10/2014	24 meses

Princípio Ativo**Complemento Diferencial da Apresentação**Embalagem

- Primária - BLISTER CALENDARIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- SCHERING DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA - 56.990.534/0001-67 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

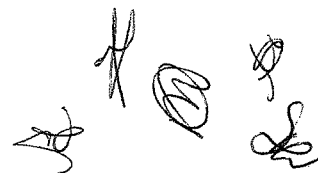
Via de Administração

ORAL

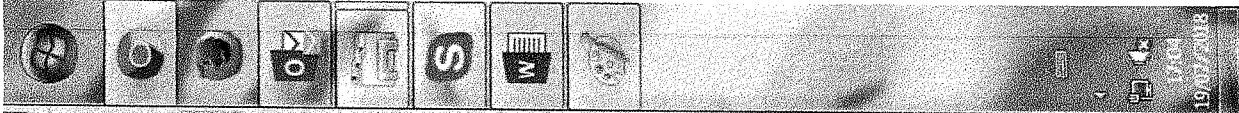
009279
9It-
503

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

[Voltar](#)



009280
9



Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LISINOPRIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.003793/2003-11	Categoria Regulatória		Data do registro	02/06/2003
Nome do Produto	LISINOPRIL	Registro	102350619	Vencimento do registro	06/2023
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO			Medicamento de referência	
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			ATC	
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Ile
521,522


Expandir Todas

A
MD
ES

009281
8

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LISINAPRIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65
Processo	25351.003793/2003-11	Categoria Regulatória	
Nome do Produto	LISINAPRIL	Registro	102350619
Princípio Ativo	LISINAPRIL DI-HIDRATADO		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES		
Parecer Público		Bula Paciente	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parece Authorization=Guest)

Expandir Todas

Nº	1	Apresentação	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	Registro	1023506190018	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	02/06/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LISINAPRIL DI-HIDRATADO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL 1										

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) ATIVA	Registro	1023506190026	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	02/06/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LISINAPRIL DI-HIDRATADO										
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"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Sim										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacêutica		Data de Publicação		Validade	

Item.
921, 522.

009282

3	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506190034	COMPRIMIDO SIMPLES	02/06/2003	24 meses
Princípio Ativo LISINOPRIL DI-HIDRATADO					
Complemento Diferencial da Apresentação -					
Embalagem • Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE					
Local de Fabricação • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - BRASIL					
Via de Administração ORAL 1					
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica					
Destinação Comercial					
Apresentação fracionada Não					
Nº					
4	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506190042	COMPRIMIDO SIMPLES	02/06/2003	24 meses
Princípio Ativo LISINOPRIL DI-HIDRATADO					
Complemento Diferencial da Apresentação -					
Embalagem • Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE					
Local de Fabricação • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - BRASIL					

Via de Administração ORAL 1					
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica					
Destinação Comercial					
Apresentação fracionada Não					
Nº					
5	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506190050	COMPRIMIDO SIMPLES	02/06/2003	24 meses
Princípio Ativo LISINOPRIL DI-HIDRATADO					
Complemento Diferencial da Apresentação -					
Embalagem • Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA					
Local de Fabricação • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - BRASIL					
Via de Administração ORAL 1					
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica					
Destinação Comercial					
Apresentação fracionada Sim					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506190069	COMPRIMIDO SIMPLES	02/06/2003	24 meses
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	• Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE				
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - BRASIL				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506190077	COMPRIMIDO SIMPLES	02/06/2003	24 meses
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	• Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE				

Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - BRASIL				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506190085	COMPRIMIDO SIMPLES	02/06/2003	24 meses
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	• Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - BRASIL				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Sim				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 ATIVA	1023506190093	COMPRIMIDO SIMPLES	02/06/2003	24 meses
Princípio Ativo LISINOPRIL DI-HIDRATADO					
Complemento Diferencial da Apresentação -					
Embalagem • Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE					
Local de Fabricação • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - BRASIL					
Via de Administração ORAL 1					
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica					
Destinação Comercial					
Apresentação fracionada Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506190107	COMPRIMIDO SIMPLES	02/06/2003	24 meses
Destinação Comercial					
Apresentação fracionada Sim					

11	30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1023506190115	COMPRIMIDO SIMPLES	02/06/2003	24 meses
Princípio Ativo LISINOPRIL DI-HIDRATADO					
Complemento Diferencial da Apresentação -					
Embalagem • Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE					
Local de Fabricação • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - BRASIL					
Via de Administração ORAL 1					
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica					
Destinação Comercial					
Apresentação fracionada Sim					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 CANCELADA OU CADUCA	1023506190123	COMPRIMIDO SIMPLES	02/06/2003	24 meses
Princípio Ativo LISINOPRIL DI-HIDRATADO					
Complemento Diferencial da Apresentação -					
Embalagem • Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE					
Local de Fabricação • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - BRASIL					
Via de Administração ORAL 1					
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica					
Destinação Comercial					
Apresentação fracionada Sim					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1023506190131	COMPRIMIDO SIMPLES	02/06/2003	24 meses
Princípio Ativo LISINOPRIL DI-HIDRATADO					
Complemento Diferencial da Apresentação -					
Embalagem • Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE					
Local de Fabricação • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - BRASIL					
Via de Administração ORAL 1					
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica					
Destinação Comercial					
Apresentação fracionada Sim					

Nº	14	Apresentação	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	Registro	1023506190141	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	02/06/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Sim										
Nº	15	Apresentação	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	Registro	1023506190158	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	02/06/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 										

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Sim										
Nº	16	Apresentação	30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	Registro	1023506190166	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	02/06/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	-										
Nº	17	Apresentação	30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1023506190174	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	02/06/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	-										

009286

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
19	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506190190	COMPRIMIDO SIMPLES	02/06/2003 24 meses
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			

Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
20	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506190204	COMPRIMIDO SIMPLES	02/06/2003 24 meses
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			

009287

Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Ita
527, 528

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LORAZEPAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.028247/0041	Categoria Regulatória	Registro	Data do registro	11/04/2001
Nome do Produto	LORAZEPAM	Registro	102350498	Vencimento do registro	04/2021
Princípio Ativo	LORAZEPAM	Medicamento de referência			
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES	ATC			
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas


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

009288

[Handwritten signatures and marks]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LORAZEPAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65
Processo	25351.028247/0041	Categoria Regulatória	
Nome do Produto	LORAZEPAM	Registro	102350498
Princípio Ativo	LORAZEPAM		
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES		
Parecer Público		Bula Paciente	 (api/consultar/medicamentos/arquivo/bular/parecer/BikjYU5zB5eG_GlyUsGQ/?Authorization=Guest)

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023504980011	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	2 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023504980021	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses




Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023504980038	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023504980046	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023504980054	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023504980062	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023504980070	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

Itens
327, 328.

009289

8	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023504980089	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	1 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023504980097	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	1 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023504980100	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	1 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023504980119	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1023504980127	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	Princípio Ativo	LORAZEPAM			
	Complemento Diferencial da Apresentação	-			
	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1023504980135	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001	24 meses
	Princípio Ativo	LORAZEPAM			
	Complemento Diferencial da Apresentação	-			
	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				

Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
14	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023504980143	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001
Princípio Ativo	LORAZEPAM			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
  				
<input type="button" value="Voltar"/>				

009291
89

Consultas / Alimentos / Alimentos

533.

Detalhe do Produto: LUTEÍNA ENRIQUECIDA COM VITAMINAS C, E, SELÊNIO E ZINCO EM COMPRIMIDOS

Nome da Empresa	BL INDÚSTRIA OTICA LTDA		
CNPJ	27.011.022/0001-03	Cadastro	6.02.644-8
Nome Comercial	LUTEÍNA ENRIQUECIDA COM VITAMINAS C, E, SELÊNIO E ZINCO EM COMPRIMIDOS		
Classe Terapêutica	SUBSTANCIAS BIOATIVAS E PROBIOTICOS ISOLADOS COM ALEGAÇÃO DE PROP. FUNC. E/OU DE SAUDE.		
Registro	626440013		
Processo	25025.080740/2003-15		
Vencimento do Registro	09/2019		

Marca	CLARINESS LUTEIN NEOVITE LUTEIN ONEON LUTEIN VITACLAR LUTEIN
Princípio Ativo	• Primária - PLASTICO
Embalagem	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	[sem dados cadastrados]
IFA Único	Não
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM
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 de referência Não

Apresentação fracionada Não

Voltar

009292
89

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: oxcarbazepina



Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.165352/2018-98	Categoria Regulatória		Data do registro	28/05/2018
Nome Comercial	oxcarbazepina	Registro	104971421	Vencimento do Registro	05/2023
Princípio Ativo	OXCARBAZEPINA	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES	ATC			
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1049714210011	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
2	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1049714210021	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade

3	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1049714210038	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1049714210046	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
5	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1049714210054	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
6	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1049714210062	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
7	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1049714210070	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/05/2018	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1049714210089	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/05/2018	24 meses

009293

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	60 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1049714210097	SUSPENSAO ORAL	28/05/2018	24 meses
Princípio Ativo OXCARBAZEPINA					
Complemento Diferencial da Apresentação -					
Embalagem <ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação <ul style="list-style-type: none"> • UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0007-03 - SANTA MARIA - DF - 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 com retenção de receita					
Destinação Comercial					
Apresentação fracionada Não					
  <input type="button" value="Voltar"/>					

009294
9

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Autorização	
SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA		02.685.377/0001-57		1.01.300-3	
Processo	Categoria Regulatória	Registro	Data do registro	Vencimento do registro	Medicamento de referência
25992.000240/65	NEULEPTIL	113000303	26/03/2022	26/03/2022	-
Princípio Ativo	Classe Terapêutica	Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional	ATC
PERICIAZINA	NEUROLEPTICOS	-	-	-	ATC

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 [ATIVA]	1130003030011	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/12/2000	36 meses
Princípio Ativo	Complemento Diferencial da Apresentação	Embalagem	Local de Fabricação	Via de Administração	Restrição de prescrição
PERICIAZINA	-	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL	ORAL 1	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

Conservação	Restrição de prescrição	Destinação	Apresentação fracionada	Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	Comercial	Não	2	10 MG/ML SOL OR PED CT FR VD CGT X 20 ML [ATIVA]	1130003030028	SOLUÇÃO ORAL	26/12/2000	24 meses
Princípio Ativo	Complemento Diferencial da Apresentação	Embalagem	Local de Fabricação	Via de Administração	Conservação	Restrição de prescrição	Destinação	Apresentação fracionada	
PERICIAZINA	-	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO VIDRO AMBAR CONTA-GOTAS Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL	ORAL 1	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	Comercial	Não	

Ite.
640,642009295
89

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	40 MG/ML SOL OR CT FR VD CGT X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1130003030036	SOLUÇÃO ORAL	26/12/2000	36 meses
Princípio Ativo PERICIAZINA					
Complemento Diferencial da Apresentação -					
Embalagem <ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO VIDRO AMBAR CONTA-GOTAS • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação <ul style="list-style-type: none"> • SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL 					
Via de Administração ORAL 1					
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ					
Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"					
Destinação Comercial					
Apresentação fracionada Não					

009296
eg

Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa Detentora do Registro		BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	53.162.095/0001-06	Autorização	1.01.213-1
Processo	25992.01932174	Categoria Regulatória			Data do registro	29/07/1975
Nome do Produto	NOOTRON	Registro	112130398	Vencimento do registro		07/2020
Princípio Ativo	PIRACETAM	Medicamento de referência		ATC		
Classe Terapêutica	NEUROPSICOESTIMULANTES	Bula Paciente		Bula Profissional		
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional		


IF
647,648

Expandir Todas

J.
MD
RZ
AB

009297

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa Detentora do Registro		BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ		53.162.095/0001-06
Processo		25992.019321/74	Categoria Regulatória		
Nome do Produto		NOOTRON	Registro		112130398
Princípio Ativo		PIRACETAM			
Classe Terapêutica		NEUROPSICOESTIMULANTES			
Parecer Público		-	Bula Paciente		 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parecer/e) WJ5GGQf0rPnPkAM9NgHD4_yWLV_fqSeU9usBDtg/?

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade												
1	400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA	1121300150031	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/07/1975	24 meses												
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Nº</th> <th>Apresentação</th> <th>Registro</th> <th>Forma Farmacéutica</th> <th>Data de Publicação</th> <th>Validade</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>2</td> <td>400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA</td> <td>1121300150040</td> <td>COMPRIMIDO REVESTIDO</td> <td>29/07/1975</td> <td>60 meses</td> </tr> </tbody> </table>						Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	2	400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1121300150040	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/07/1975	60 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade												
2	400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1121300150040	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/07/1975	60 meses												
Princípio Ativo																	
PIRACETAM																	

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - 53.162.095/0001-06 - SÃO PAULO - 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 sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	200 MG/ML CX C/25 AMP X 5 ML CANCELADA OU CADUCA	1121300150058	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/07/1975	48 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	200 MG/ML CX C/5 AMP X 5ML CANCELADA OU CADUCA	1121300150015	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/07/1975	48 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade

009298

Ite
647.648.

5	60 MG/ML SOL OR PED CT FR VD AMB X 110 ML + COP <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1121300150023	SOLUÇÃO ORAL	29/07/1975	24 meses
Princípio Ativo	PIRACETAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA • Acessório - COPO DOSADOR apresentacao.quantidade_acessorios 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORÁTORIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - 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				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

009299
eg.

Consultas - Agência Nac. X

Seguro | <https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351271965200719/?numeroRegistro=137640114>

Apps | Licitações | ex São Miguel | Smallpdf | Google | CRF | Conheça as melhores | Cadastro Impedidos | 13 Especializações p. | Participe | Acesso à informação | Legislação | Canais

BRASIL | Serviços

Consultas - Agência Nac. X

Seguro | <https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351062495200362/?numeroRegistro=103900148>

Apps | Licitações | ex São Miguel | Smallpdf | Google | CRF | Conheça as melhores | Cadastro Impedidos | 13 Especializações p. | Participe | Acesso à informação | Legislação | Canais

BRASIL | Serviços

Ir para o conteúdo | Ir para o menu | Ir para a busca | Ir para o rodapé

Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

ACESSIBILIDADE | ALTO CONTRASTE | MAPA DO SITE

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 650

Detalhe do Produto: DARAPRIM

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMOQUÍMICA S/A	CNPJ	33.349.473/0001-58	Autorização	1.00.390-6
Processo	25351.062495/2003-62	Categoria Regulatória		Data do registro	24/11/2003
Nome do Produto	DARAPRIM	Registro	103900148	Vencimento do registro	10/2019
Princípio Ativo	PIRIMETAMINA			Medicamento de referência	
Classe Terapêutica	ANTIMALÁRICOS			ATC	


[Handwritten signatures and initials]

009300
[Handwritten mark]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 650

Detalhe do Produto: DARAPRIM

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMOQUÍMICA S/A	CNPJ	33.349.473/0001-58
Processo	25351.062495/2003-62	Categoria Regulatória	
Nome do Produto	DARAPRIM	Registro	103900148
Princípio Ativo	PIRIMETAMINA		
Classe Terapêutica	ANTIMALÁRICOS		
Parecer Público		Bula Paciente	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parece6GdrLif1gXs0DwjESQiaLwrVD954KGjWzmCQPFBI

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BLAL PVC X 30 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1039001480015	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	60 meses
Princípio Ativo	PIRIMETAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL 				

Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG COM CT FR VD INC X 100 <input checked="" type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1039001480023	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	60 meses
Princípio Ativo	PIRIMETAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

009301
99

009302
9

11/06/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Progress bar with a 'Voltar' button.

[Handwritten signatures]

009303
69

Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PROCTYL

Nome da Empresa Detentora do Registro	TAKEDA PHARMA LTDA.	CNPJ	60.397.775/0001-74	Autorização	1.00.639-8
Processo	25992.005695/68	Categoria Regulatória		Data do registro	25/03/1998
Nome do Produto	PROCTYL	Registro	106390111	Vencimento do registro	06/2023
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CINCHOCAINA, POLICRESULENO				
Classe Terapêutica	ANTI-HEMORROIDARIOS TOPICOS				
Parecer Público		Bula Paciente		ATC	
		Bula Profissional			


Flc
654

[Handwritten signatures]

Expandir Todas

Nº Apresentação Registro Forma Farmacêutica Data de Validade

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa Detentora do Registro		TAKEDA PHARMA LTDA.	CNPJ		60.397.775/0001-74
Processo		25992.005695/68	Categoria Regulatória		
Nome do Produto		PROCTYL	Registro		106390111
Princípio Ativo		CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA, POLICRESULENO			
Classe Terapêutica		ANTI-HEMORROIDARIOS TOPICOS			
Parecer Público		-	Bula Paciente		 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parecer/eyivXnfiZ-v6MwigTWj-a_-T8aawO1_YAV_-fesWCPjLjwa

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/G + 10 MG/G POM RET CT BG AL X 15 G + 5 APLIC <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1063901110012	POMADA RETAL	25/03/1998	18 meses
Princípio Ativo POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA					
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem <ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					

- TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL

Via de Administração

RETAL

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

Restrição de prescrição
Venda sem Prescrição Médica

Destinação
Comercial

Apresentação fracionada
Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	100 MG + 27 MG SUP RET CT STR X 10 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1063901110020	SUPOSITORIO RETAL	25/03/1998	24 meses

Princípio Ativo
POLICRESULENO
CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - STRIP
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação
TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL

Via de Administração

RETAL

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

Restrição de prescrição
Venda sem Prescrição Médica

Destinação
Comercial

Apresentação fracionada
Não

009304

Nº	3	Apresentação	50 MG/G + 10 MG/G POM RET CT BG AL X 30 G + 10 APLIC <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1063901110039	Forma Farmacêutica	POMADA RETAL	Data de Publicação	25/03/1998	Validade	18 meses
Princípio Ativo	POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL										
Via de Administração	RETAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	100 MG + 27 MG SUP RET CT STR X 5 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1063901110047	Forma Farmacêutica	SUPOSITORIO RETAL	Data de Publicação	25/03/1998	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA POLICRESULENO										

[Handwritten signatures and initials]

Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL										
Via de Administração	RETAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	50 MG/G + 10 MG/G POM RET CT 5 BG AL X 3 G + 5 APLIC <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1063901110055	Forma Farmacêutica	POMADA RETAL	Data de Publicação	25/03/1998	Validade	18 meses
Princípio Ativo	POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL										
Via de Administração	RETAL										

009305
9

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
6	50 MG/G + 10 MG/G POM RET CT 6 BG AL X 3 G + 6 APLIC <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	106390110063	POMADA RETAL	25/03/1998
Princípio Ativo	POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	RETAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
7	50 MG/G + 10 MG/G POM RET CT 10 BG AL X 3 G + 10 APLIC <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1063901110071	POMADA RETAL	25/03/1998
Princípio Ativo	POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL 			
Via de Administração	RETAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
8	50 MG/G + 10 MG/G POM RET CT 15 BG AL X 3 G + 15 APLIC <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1063901110081	POMADA RETAL	25/03/1998
Princípio Ativo	POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	50 MG/G + 10 MG/G POM RET CT 10 BG AL X 3 G + 10 APLIC <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1063901110071	POMADA RETAL	25/03/1998	18 meses
Princípio Ativo	POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	RETAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	50 MG/G + 10 MG/G POM RET CT 15 BG AL X 3 G + 15 APLIC <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1063901110081	POMADA RETAL	25/03/1998	18 meses
Princípio Ativo	POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

009306

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL			
Via de Administração	RETAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
9	50 MG/G + 10 MG/G POM RET CT 25 BG AL X 3 G + 25 APLIC <input type="checkbox"/> ATIVA	1063901110098	POMADA RETAL	25/03/1998
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL			
Via de Administração	RETAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			

Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
10	50 MG/G + 10 MG/G POM RET CT 50 BG AL X 3 G + 50 APLIC (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1063901110101	POMADA RETAL	25/03/1998
Princípio Ativo	POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL			
Via de Administração	RETAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Sim			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
11	100 MG + 27 MG SUP RET CT STR X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1063901110111	SUPOSITORIO RETAL	25/03/1998

009307
59

Princípio Ativo	POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOAÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	• TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL		
Via de Administração	RETAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Data de Publicação
12	50 MG/G + 10 MG/G POM RET CT BG PLAS AL PLAS X 30 G + 10 APLIC <input type="checkbox"/> ATIVA	1063901110128	25/03/1998
			24 meses
Princípio Ativo	POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOAÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BSNAGA DE ALUMÍNIO (BISNAGA PLÁSTICO/ALUMÍNIO/PLÁSTICO) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	• TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL		

Via de Administração	RETAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não
<input type="button" value="Voltar"/>	

009308

eg

009309

Consultas - Agência Nacional de X <https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25992000488/numeroRegistro=106390084>

Apps Licitações Licitações Eletrônicas: ex. São Miguel Eucatur Cargas Smallpdf CRF Cadastro Impedidos Combine arquivos PC

Participe Acesso à informação Legislação Canais

BRASIL Serviços

Ir para o conteúdo Ir para o menu Ir para a busca Ir para o rodapé

ACCESSIBILIDADE ALTO CONTRASTE MAPA DO SITE



Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 655.

Detalhe do Produto: ALBOCRESIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	TAKEDA PHARMA LTDA.	CNPJ	60.397.775/0001-74	Autorização	1.00.639-8
Processo	25992.000488/66	Categoria Regulatória		Data do registro	27/09/2001
Nome Comercial	ALBOCRESIL	Registro	106390084	Vencimento do Registro	10/2021
Princípio Ativo	POLICRESULENO, POLICRESULENO A 36%				
Classe Terapêutica	PRODUTOS GINECOLOGICOS ANTINFECIOSOS TOPICOS SIMPLES				
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional	 		

Expandir Todas

Nº Anoncontarção Denetra Enms EarmarGutira Data do Validado


[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

009310
8

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item
655.

Nome da Empresa Detentora do Registro		TAKEDA PHARMA LTDA.		CNPJ		60.397.775/0001-74	
Processo		25992.000488/66		Categoria Regulatória			
Nome Comercial		ALBOCRESIL		Registro		106390084	
Princípio Ativo		POLICRESULENO, POLICRESULENO A 36%					
Classe Terapêutica		PRODUTOS GINECOLOGICOS ANTINFECIOSOS TOPICOS SIMPLES					
Parecer Público		-		Bula Paciente		 http://api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parecer/e/tgRydoq-A0s4f7cA?Authorization=Guest	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	360 MG/ ML SOL GINEC CONC CT FR VD AMB X 12 ML ATIVA	1063900840017	SOLUÇÃO GINECOLOGICA	27/09/2001	24 meses
2	18 MG/G GEL CT BG AL X 50 G + APLIC ATIVA	1063900840025	GEL	27/09/2001	18 meses
4	90 MG OVL CT 01 ROT X 6 ATIVA	1063900840041	OVULO	27/09/2001	24 meses
5	90 MG OVL CT 2 ROT X 3 CANCELADA OU CADUCA	1063900840038	OVULO	27/09/2001	24 meses

Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ALBOCRESIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	TAKEDA PHARMA LTDA.	CNPJ	60.397.775/0001-74	Autorização	1.00.639-8
Processo	25992.000488/66	Categoria Regulatória		Data do registro	27/09/2001
Nome do Produto	ALBOCRESIL	Registro	106390084	Vencimento do registro	27/10/2021
Princípio Ativo	POLICRESULENO, POLICRESULENO A 36%				
Classe Terapêutica	PRODUTOS GINECOLOGICOS ANTINFECICIOSOS TOPICOS SIMPLES				
Paracer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	360 MG/ ML SOL GINEC CONC CT FR VD AMB X 12 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1063900840017	SOLUÇÃO GINECOLOGICA	27/09/2001	24 meses
Princípio Ativo	POLICRESULENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	VAGINAL				

Conservação
 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
 EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)

Restrição de prescrição
 Venda sem Prescrição Médica

Destinação
 Comercial

Apresentação fracionada
 Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	18 MG/G GEL CT BG AL X 50 G + APLIC <input type="checkbox"/> ATIVA	1063900840025	GEL	27/09/2001	18 meses

Princípio Ativo
 POLICRESULENO A 36%

Complemento Diferencial da Apresentação
 -

Embalagem

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

Local de Fabricação
 -

Via de Administração
 VAGINAL

Conservação
 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
 EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)

Restrição de prescrição
 Venda sem Prescrição Médica

Destinação
 Comercial

Apresentação fracionada
 Não

Item.
656

009311
9

Nº	4	Apresentação	90 MG OVL CT 01 ROT X 6 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1063900840041	Forma Farmacêutica	OVULO	Data de Publicação	27/09/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	POLICRESULENO A 36%										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BALDE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	VAGINAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	90 MG OVL CT 2 ROT X 3 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	Registro	1063900840038	Forma Farmacêutica	OVULO	Data de Publicação	27/09/2001	Validade	24 meses

009312

8

Consultas - Agência Nacional de Medicamentos / Medicamentos

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2599200048866/numeroRegistro=106390084

Participe Acesso à informação Legislação Canais

BRASIL Serviços

Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Detalhe do Produto: ALBOCRESIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	TAKEDA PHARMA LTDA.	CNPJ	60.397.775/0001-74	Autorização	1.00.639-8
Processo	25992.000488/66	Categoria Regulatória	ALBOCRESIL	Data do registro	27/09/2001
Nome Comercial	POLICRESULENO	Registro	106390084	Vencimento do Registro	10/2021
Princípio Ativo	POLICRESULENO, POLICRESULENO A 36%				
Classe Terapêutica	PRODUTOS GINECOLOGICOS ANTINFECIOSOS TOPICOS SIMPLES				
Parecer Público	-	Bula Paciente		ATC	Bula Profissional

Expandir Todas

Mostrar Resultados: 1 - 1 de 1 resultados

Ordenar por: Relevância | Data da Validade

657


Ille

009313

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ALBOCRESIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	TAKEDA PHARMA LTDA.	CNPJ	60.397.775/0001-74
Processo	25992.000488/66	Categoria Regulatória	
Nome Comercial	ALBOCRESIL	Registro	106390084
Princípio Ativo	POLICRESULENO, POLICRESULENO A 36%		
Classe Terapêutica	PRODUTOS GINECOLOGICOS ANTINFECIOSOS TOPICOS SIMPLES		
Parecer Público	-	Bula Paciente	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parecer/e) tgRydoq-A0s4f7cA/?Authorization=Guest

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	360 MG/ML SOL GINEC CONC CT FR VD AMB X 12 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1063900840017	SOLUÇÃO GINECOLOGICA	27/09/2001	24 meses
2	18 MG/G GEL CT BG AL X 50 G + APLIC <input type="checkbox"/> ATIVA	1063900840025	GEL	27/09/2001	18 meses

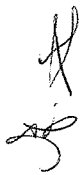


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	90 MG OVL CT 01 ROT X 6 <input type="checkbox"/> ATIVA	1063900840041	OVULO	27/09/2001	24 meses
Princípio Ativo	POLICRESULENO A 36%				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BALDE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	VAGINAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	90 MG OVL CT 2 ROT X 3 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1063900840038	OVULO	27/09/2001	24 meses

Voltar

009314
9

009315
9

009316

Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

*Flc
673*


Nome da Empresa Detentora do Registro		BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	49.475.833/0001-06	Autorização	1.00.974-4	
Processo	25000.0147479915	Categoria Regulatória	PROFILIRACIL	Registro	109740013	Data do registro	24/05/2002
Nome do Produto	PROFILIRACIL	Princípio Ativo	PROPLITIURACILA	Classe Terapêutica	ANTITIREOIDEANOS	Vencimento do registro	05/2022
Parecer Público	.	Bula Paciente	Bula Profissional	ATC			

Expandir Todas

J *10* *[Signature]*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PROPILTRACIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	49.475.833/0001-06
Processo	25000.014747/9915	Categoria Regulatória	
Nome do Produto	PROPILTRACIL	Registro	109740013
Princípio Ativo	PROPILTIOURACILA		
Classe Terapêutica	ANTITIREOIDEANOS		
Parecer Público	-	Bula Paciente	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parecer/ACaU54jJKU2MNHXulcewptM/56EOWBKBC3hCBMAK

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 [ATIVA]	1097400130015	COMPRIMIDO SIMPLES	24/05/2002	24 meses
Princípio Ativo	PROPILTIOURACILA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

- Local de Fabricação**
- BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL
 - BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - 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 sob Prescrição Médica**Destinação**
Comercial**Apresentação fracionada**
Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB HOSP) [ATIVA]	1097400130023	COMPRIMIDO SIMPLES	24/05/2002	24 meses

Princípio Ativo
PROPILTIOURACILA**Complemento Diferencial da Apresentação**
-**Embalagem**

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

- Local de Fabricação**
- BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL
 - BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL

Via de Administração
ORAL**Conservação**
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE009317
g

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não
<input type="button" value="Voltar"/>	

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

009318
cg

Consultas / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	DAHUER LABORATÓRIO LTDA		
CNPJ	82.914.334/0001-35	Autorização	2015639
Produto	Anasol Protetor Solar Loção FPS 50		
Categoria	PROTETOR SOLAR - GRAU 2		
Processo	25351.517415/2014-51		
Vencimento do Registro	10/08/2020		
Publicação do Registro	10/08/2015		

Nº	Apresentação	Registro	Tonalidade
Q 1	FRASCO DE PLASTICO - Primária	215630134.001-6	Não se aplica para essa categoria

Petições

Expediente	Data da Publicação	Transação	Assunto	Situação
Q 0550409/15-1		5130732015	2591 - ADITAMENTO	Petição encerrada

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: EQUILID

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	02.685.377/0001-57	Autorização	1.01.300-3
Processo	25992.011737/70	Categoria Regulatória		Data do registro	02/02/1996
Nome do Produto	EQUILID	Registro	113000185	Vencimento do registro	02/10/2021
Princípio Ativo	SULPIRIDA	Medicamento de referência	-	ATC	
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1130001850011	COMPRIMIDO SIMPLES	02/02/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULPIRIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - 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 "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1130001850028	CAPSULA GELATINOSA DURA	02/02/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULPIRIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - 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 "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

Item
753.754009320
eg

Nº	3	Apresentação	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	Registro	1130001850036	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	02/02/1996	Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULPIRIDA										
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"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - 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 "A"										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										

Nº	4	Apresentação	200 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1130001850044	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	02/02/1996	Validade	24 meses
Nº											
Apresentação											
Registro											
Forma Farmacêutica											
Data de Publicação											
Validade											

5	50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1130001850052	CAPSULA GELATINOSA DURA	02/02/1996	24 meses
Princípio Ativo	SULPIRIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - 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 "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

Voltar

009321
8



Consultas - Agência Na... X

Seguro | <https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253510211590117?nomeProduto=micardis>

Licitações | São Miguel | Smallpdf | Google | CRF | Conheça as melhorias | Cadastro Impedidos | G1 - Guia de carreira | Engenharia Biomédica

BRASIL | Serviços | Participe | Acesso à Informação | Legislação | Canais

Ir para o conteúdo | Ir para o menu | Ir para a busca | Ir para o rodapé

ACESSIBILIDADE | ALTO CONTRASTE | MAPA DO SITE

Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MICARDIS HCT

Itk
758


Nome da Empresa Detentora do Registro	BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA.	CNPJ	60.831.658/0001- 77	Autorização	1.00.367-8
Processo	25351.021159/0117	Categoria Regulatória		Data do registro	27/12/2001
Nome do Produto	MICARDIS HCT	Registro	103670134	Vencimento do registro	12/2021
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA, TELMISARTANA			Medicamento de referência	
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACoes MEDICAMENTOSAS			ATC	
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

(Handwritten signatures and initials)

Expandir Todas

009322
9

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ	
BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA.		60.831.658/0001-77	
Processo	Categoria Regulatória	Registro	
25351.021159/0117	MICARDIS HCT	103670134	
Nome do Produto	Princípio Ativo	Classe Terapêutica	
MICARDIS HCT	HIDROCLOROTIAZIDA, TELMISARTANA	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	
Parecer Público	Bula Paciente		
-	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parecer/-N4QP7jkslXhWPFbzKY5PLyxxkFGREoDWE7gkQ)		

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG + 12,5 MG COM CT BL AL/AL X 14 ATIVA	1036701340017	COMPRIMIDO SIMPLES	27/12/2001	24 meses
Princípio Ativo					
TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação					
-					
Embalagem					
<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					

Local de Fabricação

- BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA - 60.831.658/0021-10 - ITAPEERICA DA SERRA - SP - BRASIL
- BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - - ALEMANHA

Via de Administração

ORAL
ORAL 1

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	40 MG + 12,5 MG COM CT BL AL/AL X 28 CANCELADA OU CADUCA	1036701340025	COMPRIMIDO SIMPLES	27/12/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	80 MG + 12,5 MG COM CT BL AL/AL X 14 ATIVA	1036701340033	COMPRIMIDO SIMPLES	27/12/2001	24 meses
Princípio Ativo					
TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação					
-					
Embalagem					
<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					

- Local de Fabricação**
- BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - 60.831.658/0021-10 - ITAPEERICA DA SERRA - SP - BRASIL
 - BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - - ALEMANHA

Via de Administração

ORAL
ORAL 1

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	80 MG + 12,5 MG COM CT BL AL/AL X 28 CANCELADA OU CADUCA	1036701340041	COMPRIMIDO SIMPLES	27/12/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	80 MG + 25 MG COM CT BL AL/AL X 14 ATIVA	1036701340051	COMPRIMIDO SIMPLES	27/12/2001	24 meses

Princípio Ativo

TELMISARTANA
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

- Embalagem**
- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
 - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

- Local de Fabricação**
- BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - 60.831.658/0021-10 - ITAPEERICA DA SERRA - SP - BRASIL
 - BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - - ALEMANHA

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	80 MG + 25 MG COM CT BL AL/AL X 28 CANCELADA OU CADUCA	1036701340068	COMPRIMIDO SIMPLES	27/12/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	80 MG + 25 MG COM CT BL AL/AL X 10 ATIVA	1036701340076	COMPRIMIDO SIMPLES	27/12/2001	24 meses

Princípio Ativo

TELMISARTANA
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

- Embalagem**
- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
 - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

- Local de Fabricação**
- BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - 60.831.658/0021-10 - ITAPEERICA DA SERRA - SP - BRASIL
 - BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - - ALEMANHA

Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
8	80 MG + 25 MG COM CT BL AL/AL X 20 ATIVA	1036701340084	COMPRIMIDO SIMPLES	27/12/2001 24 meses
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACEUTICA LTDA - 60.831.658/0021-10 - ITAPEERICA DA SERRA - SP - BRASIL BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - - ALEMANHA 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
12	40 MG + 12,5 MG COM CT BL AL/AL X 30 ATIVA	1036701340122	COMPRIMIDO SIMPLES	27/12/2001 24 meses
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	80 MG + 25 MG COM CT BL AL/AL X 30 ATIVA	1036701340092	COMPRIMIDO SIMPLES	27/12/2001	24 meses
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACEUTICA LTDA - 60.831.658/0021-10 - ITAPEERICA DA SERRA - SP - BRASIL BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - - ALEMANHA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	40 MG + 12,5 MG COM CT BL AL/AL X 30 ATIVA	1036701340122	COMPRIMIDO SIMPLES	27/12/2001	24 meses
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - 60.831.658/0021-10 - ITAPEERICA DA SERRA - SP - BRASIL BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG -- ALEMANHA
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

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
15	80 MG + 12,5 MG COM CT BL AL/AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1036701340157	COMPRIMIDO SIMPLES	27/12/2001	24 meses
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - 60.831.658/0021-10 - ITAPEERICA DA SERRA - SP - BRASIL BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG -- ALEMANHA 				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

760

Detalhe do Produto: ANESTÉSICO OCULUM

Nome da Empresa Detentora do Registro	ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	CNPJ	43.426.626/0001-77	Autorização	1.00.147-8
Processo	25991.000227/80	Categoria Regulatória		Data do registro	01/03/1996
Nome do Produto	ANESTÉSICO OCULUM	Registro	101470049	Vencimento do registro	01/04/2020
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FENILEFRINA, CLORIDRATO DE TETRACAÍNA	Medicamento de referência			
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS	ATC			
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Expandir Todas

Nº	1	Apresentação	10 MG/ML + 1 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 10 ML [ATIVA]	Registro	1014700490014	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO OFTALMICA	Data de Publicação	01/03/1996	Validade	24 meses
Princípio Ativo		CLORIDRATO DE TETRACAÍNA CLORIDRATO DE FENILEFRINA									
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 									
Local de Fabricação		ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - GUARULHOS - BRASIL									

Via de Administração

OFTALMOLOGICA

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1014700490022	SOLUÇÃO OFTALMICA	01/03/1996	24 meses

Voltar

009327

8

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TETRACICLINA + ANFOTERICINA B

Nome da Empresa Detentora do Registro	MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	10.588.595/0007-97	Autorização	1.08.326-7
Processo	25351.677873/2014-78	Categoria Regulatória		Data do registro	18/05/2015
Nome do Produto	TETRACICLINA + ANFOTERICINA B	Registro	183260139	Vencimento do registro	18/03/2021
Princípio Ativo	ANFOTERICINA B, TETRACICLINA BASE				
Classe Terapêutica	PRODS GINECOLOGICOS ANTINFECÇ TOPICOS ASSOC MEDICAMENTOSAS				
Paracer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(25+12,5) MG/G CREM VAG CT BG AL X 45 G + 10 APLIC ATIVA	1832601390010	CREME VAGINAL	18/05/2015	24 meses
Princípio Ativo	TETRACICLINA BASE ANFOTERICINA B				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Bismaga de alumínio (Bismaga Alumínio mínimo 99,5% de pureza com bico conforme aplicador. Verniz interno: 2 camadas de verniz ouro epoxi-fenólico pigmentado. Emborrachamento (darex) interno 10mm. + Tampa Polietileno branca) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Accessório - APLICADOR apresentacao.quantidade_accessorios 				

Local de Fabricação	• MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL
Via de Administração	VAGINAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Voltar

Ite

761

009328
9

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Ile
774

Detalhe do Produto: TOPIRAMATO

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.059787/2005-80	Categoria Regulatória		Data do registro	10/03/2006
Nome do Produto	TOPIRAMATO	Registro	102350753	Vencimento do registro	10/03/2021
Princípio Ativo	TOPIRAMATO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023507530017	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023507530025	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023507530033	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
---	---	---------------	----------------------	------------	----------

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023507530041	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
5	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSE) CANCELADA OU CADUCA	1023507530051	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1023507530068	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

Princípio Ativo TOPIRAMATO

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LETTOSO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL
- EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL
- EMS S/A - - BRASIL

Via de Administração ORAL

009329

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"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023507530076	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMINIO PLASTICO LETOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL • EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023507530084	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMINIO PLASTICO LETOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL • EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023507530092	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				

0099330

Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
10	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSPI) ATIVA	1023507530106	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006
Princípio Ativo	TOPIRAMATO			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
11	25 MG COM REV CT BL AL AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023507530114	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
12	25 MG COM REV CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023507530122	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
13	25 MG COM REV CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023507530130	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação

14	25 MG COM REV CT BL AL AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023507530149	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
15	25 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023507530157	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
16	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023507530165	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
17	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023507530173	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
18	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023507530181	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
19	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023507530191	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses

20	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023507530203	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
21	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1023507530211	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Princípio Ativo TOPIRAMATO					
Complemento Diferencial da Apresentação					
<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LETOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação					
<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANNAUS - BRASIL • EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"					
Destinação Comercial					
Apresentação fracionada Não					

009332

Nº	22	Apresentação	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	Registro	1023507530221	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	10/03/2006	Validade	24 meses
Princípio Ativo	TOPIRAMATO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	23	Apresentação	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	Registro	1023507530238	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	10/03/2006	Validade	24 meses
Princípio Ativo	TOPIRAMATO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	24	Apresentação	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	Registro	1023507530246	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	10/03/2006	Validade	24 meses
Princípio Ativo	TOPIRAMATO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL EMS S/A - - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
32	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1023507530327	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
33	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1023507530335	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
34	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1023507530343	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
35	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1023507530351	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
36	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023507530361	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Princípio Ativo TOPIRAMATO					

Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
37	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023507530378	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Princípio Ativo TOPIRAMATO					
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL EMS S/A - - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				

009335

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"			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
38	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1023507530386	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006 24 meses
Princípio Ativo	TOPIRAMATO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL EMS S/A -- 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
40	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1023507530408	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006 24 meses
Princípio Ativo	TOPIRAMATO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
39	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1023507530394	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL EMS S/A -- 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
40	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1023507530408	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

009336
g

Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"	
Destinação		Comercial	
Apresentação fracionada		Não	
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica
41	100 MG COM REV CT BL AL AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023507530416	COMPRIMIDO REVESTIDO
			Data de Publicação
			10/03/2006
			Validade
			24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica
42	100 MG COM REV CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023507530424	COMPRIMIDO REVESTIDO
			Data de Publicação
			10/03/2006
			Validade
			24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica
43	100 MG COM REV CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023507530432	COMPRIMIDO REVESTIDO
			Data de Publicação
			10/03/2006
			Validade
			24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
44	100 MG COM REV CT BL AL AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023507530440	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
45	100 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023507530459	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
46	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023507530467	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL EMS S/A - - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

009337

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
47	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023507530475	COMPRIMIDO REVESTIDO	24 meses
Princípio Ativo	TOPIRAMATO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade

48	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023507530483	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/03/2006	24 meses
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	-				
Apresentação fracionada	Não				

Voltar

0093338

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Cloridrato de trazodona

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.576887/2014-16	Categoria Regulatória		Data do registro	21/03/2016
Nome do Produto	Cloridrato de trazodona	Registro	102351138	Vencimento do registro	21/03/2021
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA	Medicamento de referência	-	ATC	
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1023511380016	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/03/2016	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1023511380024	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/03/2016	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

009339

89

Nº	3	Apresentação	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023511380032	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	21/03/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE Venda Sob Receita de Controle Especial										
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Nº	4	Apresentação	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023511380040	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	21/03/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE Venda Sob Receita de Controle Especial										
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023511380059	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	21/03/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										

009340

Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
6	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMIB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511380067	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/03/2016
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial			
Destinação	Hospitalar			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
8	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511380083	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/03/2016
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMIB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511380075	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/03/2016	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Hospitalar				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511380083	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/03/2016	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

009341
eg

Local de Fabricação	• EMS S/A - - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
9	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511380091	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/03/2016
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	• EMS S/A - - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial			
Destinação	Comercial			

Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
10	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511380105	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/03/2016
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	• EMS S/A - - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
11	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511380113	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/03/2016
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA			

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

009342

Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
12	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1023511380121	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/03/2016
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial			
Destinação	Hospitalar			
Apresentação fracionada	Não			

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
13	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP) ATIVA	1023511380131	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/03/2016
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial			
Destinação	Hospitalar			
Apresentação fracionada	Não			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511380148	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/03/2016	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Hospitalar				
Apresentação fracionada	Não				
					<input type="button" value="Voltar"/>





009344
9

Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa Detentora do Registro		GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.523482/2015-15	Categoria Regulatória	15	Data do registro	12/12/2016	
Nome Comercial	VALSARTANA	Registro	105830842	Vencimento do Registro	12/2021	
Princípio Ativo	VALSARTANA	Medicamento de referência		ATC		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES	Bula Profissional		Bula Profissional		
Parecer Público		Bula Paciente				

Ita
793


Expandir Todas

009345
09

[Handwritten signatures and marks]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: VALSARTANA

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65
Processo	25351.523482/2015-15	Categoria Regulatória	15
Nome do Produto	VALSARTANA	Registro	105830842
Princípio Ativo	VALSARTANA		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES		
Parecer Público	-	Bula Paciente	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parece ILL_T22EDYwPoT0tSez53oaQ0JdKnFVwllRk5Mk0zk

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40MG COM REV CT BL AL AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1058308420011	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/12/2016	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	40MG COM REV CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1058308420028	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/12/2016	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	40MG COM REV CT BL AL AL X 60 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1058308420036	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/12/2016	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	40MG COM REV CT BL AL AL X 90 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1058308420044	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/12/2016	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	40MG COM REV CT BL AL AL X 120 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1058308420052	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/12/2016	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	80MG COM REV CT BL AL AL X 15 ATIVA	1058308420060	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/12/2016	24 meses
Princípio Ativo VALSARTANA					
Complemento Diferencial da Apresentação -					
Embalagem <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - - BRASIL 					
Via de Administração ORAL					

0093346

g.

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
7	80MG COM REV CT BL AL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308420079	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/12/2016
Princípio Ativo	VALSARTANA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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
9	80MG COM REV CT BL AL AL X 90 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308420095	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/12/2016
Princípio Ativo	VALSARTANA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	80MG COM REV CT BL AL AL X 60 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308420087	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/12/2016	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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
9	80MG COM REV CT BL AL AL X 90 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308420095	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/12/2016	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

009347

89

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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	Data de Publicação
10	80MG COM REV CT BL AL X 120 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308420109	12/12/2016
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	VALSARTANA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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	Data de Publicação
	160MG COM REV CT BL AL X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308420117	12/12/2016
Validade	24 meses		

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Data de Publicação
11	160MG COM REV CT BL AL X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308420117	12/12/2016
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	VALSARTANA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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	Data de Publicação
	160MG COM REV CT BL AL X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308420117	12/12/2016
Validade	24 meses		

12	160MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA	1058308420125	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/12/2016	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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
13	160MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA	1058308420133	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/12/2016	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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
14	160MG COM REV CT BL AL AL X 90 ATIVA	1058308420141	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/12/2016	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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				

009349

Apresentação fracionada	Não			
Nº	15	Apresentação	160MG COM REV CT BL AL X 120 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	Validade
		Registro	1058308420151	Data de Publicação
		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/12/2016
Princípio Ativo	VALSARTANA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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	16	Apresentação	320 MG COM REV. CT BL AL/AL X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	Validade
		Registro	1058308420168	Data de Publicação
		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/12/2016
Princípio Ativo	VALSARTANA			

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL 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	17	Apresentação	320 MG COM REV. CT BL AL/AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	Validade
		Registro	1058308420176	Data de Publicação
		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/12/2016
Princípio Ativo	VALSARTANA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - - - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			

009350

99

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	Validade
18	320 MG COM REV. CT BL AL/AL X 60 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308420184	COMPRIMIDO REVESTIDO	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL 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	Validade
20	320 MG COM REV. CT BL AL/AL X 120 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308420206	COMPRIMIDO REVESTIDO	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	320 MG COM REV. CT BL AL/AL X 90 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308420192	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/12/2016	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL 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
20	320 MG COM REV. CT BL AL/AL X 120 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308420206	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/12/2016	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA				

Complemento Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL • 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
<input type="button" value="Voltar"/>	





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BRASART HCT

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS SIGMA PHARMA LTDA	CNPJ	00.923.140/0001-31	Autorização	1.03.569-5
Processo	25351.101595/2011-01	Categoria Regulatória		Data do registro	30/01/2012
Nome do Produto	BRASART HCT	Registro	135690651	Vencimento do registro	30/01/2022
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA, VALSARTANA				
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS				
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-
				Medicamento de referência	-
				ATC	

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	80 MG + 12,5 COM REV CT BL AL AL X 15 [ATIVA]	1356906510015	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012	24 meses
Princípio Ativo VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA					
Local de Fabricação • EMS S/A - - BRASIL					

ORAL

Via de Administração

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	80 MG + 12,5 COM REV CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	1356906510023	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012	24 meses

Princípio Ativo
VALSARTANA
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem
• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação
• EMS S/A - - 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

009353

Nº	3	Apresentação	80 MG + 12,5 COM REV CT BL AL AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1356906510031	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	30/01/2012	Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - 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	4	Apresentação	80 MG + 12,5 COM REV CT BL AL AL X 90 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1356906510041	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	30/01/2012	Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										

[Handwritten signatures and initials]

Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - 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	5	Apresentação	320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1356906510058	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	30/01/2012	Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL										

009354
99

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
6	320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	1356906510066	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
8	320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 90 [ATIVA]	1356906510082	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
7	320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 60 [ATIVA]	1356906510074	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
8	320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 90 [ATIVA]	1356906510082	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	• EMS S/A - - 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 Farmacéutica	Data de Publicação
9	160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1356906510090	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012
Validade	24 meses			
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	• EMS S/A - - 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 Farmacéutica	Data de Publicação
10	160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1356906510104	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012
Validade	24 meses			

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
10	160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1356906510104	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012
Validade	24 meses			
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	• EMS S/A - - 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 Farmacéutica	Data de Publicação
9	160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1356906510090	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012
Validade	24 meses			

11	160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1356906510112	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - - 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
12	160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 90 <input type="checkbox"/> ATIVA	1356906510120	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - - 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
13	160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1356906510139	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - - 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	Validade
14	160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1356906510147	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012 24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL EMS S/A - - 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
	160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 90 <input type="checkbox"/> ATIVA	1356906510163	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012 24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

15	160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1356906510155	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012 24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL EMS S/A - - 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
16	160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 90 <input type="checkbox"/> ATIVA	1356906510163	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012 24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - - 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
17	320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 15 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1356906510171	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - - 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
18	320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1356906510181	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - - 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
17	320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 15 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1356906510171	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - - 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
18	320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1356906510181	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - - 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
17	320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 15 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1356906510171	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - - 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
18	320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1356906510181	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - - 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
17	320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 15 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1356906510171	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - - 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
18	320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1356906510181	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - - 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			

19	320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA	1356906510198	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - - 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
20	320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 90 ATIVA	1356906510201	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/01/2012	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - - 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
Voltar	

009360

B

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Cloridrato de Verapamil

Nome da Empresa Detentora do Registro	BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	53.162.095/0001-06	Autorização	1.01.213-1
Processo	25351.822897/2008-00	Categoria Regulatória		Data do registro	16/11/2010
Nome do Produto	Cloridrato de Verapamil	Registro	112130413	Vencimento do registro	16/11/2020
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES	ATC			
Paracer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	120 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS INC X 10 [ATIVA]	1121304130014	COMPRIMIDO REVESTIDO DE DESINTEGRAÇÃO RETARDADA	16/11/2010	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - 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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
2	120 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS INC X 15 [ATIVA]	1121304130022	COMPRIMIDO REVESTIDO DE DESINTEGRAÇÃO RETARDADA	16/11/2010	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - 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				

009361

Nº	3	Apresentação	120 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS INC X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1121304130030	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO DE DESINTEGRAÇÃO RETARDADA	Data de Publicação	16/11/2010	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	• BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA - 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	4	Apresentação	120 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS INC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1121304130049	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO DE DESINTEGRAÇÃO RETARDADA	Data de Publicação	16/11/2010	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL										

Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	• BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA - 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	5	Apresentação	120 MG COM REV LIB RETARD CX BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1121304130057	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO DE DESINTEGRAÇÃO RETARDADA	Data de Publicação	16/11/2010	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	• BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL										
Via de Administração	ORAL										

009362

89

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	Validade
6	240 MG COM REV RETARD CT BL AL PLAS INC X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1121304130065	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	16/11/2010 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	• BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA - 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	Validade
8	240 MG COM REV RETARD CT BL AL PLAS INC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1121304130081	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	16/11/2010 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			



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	Validade
7	240 MG COM REV RETARD CT BL AL PLAS INC X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1121304130073	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	16/11/2010 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	• BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA - 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	Validade
8	240 MG COM REV RETARD CT BL AL PLAS INC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1121304130081	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	16/11/2010 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

009363

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	• BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - 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
9	240 MG COM REV RETARD CT BL AL PLAS INC X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1121304130091	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	16/11/2010
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	• BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - 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
10	240 MG COM REV RETARD CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1121304130103	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	16/11/2010
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	• BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - 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			

009365
9



009366
89



Consultas - Agência Nacional de Medicamentos / Medicamentos

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351212585200734/?numeroRegistro=170560006

Participe Acesso à informação Legislação Canais

BRASIL

Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

ACESSIBILIDADE ALTO CONTRASTE MAPA DO SITE

Detalhe do Produto: PROTOVIT PLUS

Nome da Empresa Detentora do Registro	BAYER S.A.	CNPJ	18.459.628/0001-15	Autorização	1.07.056-8
Processo	25351.212585/2007-34	Categoria Regulatória		Data do registro	13/08/2007
Nome Comercial	PROTOVIT PLUS	Registro	170560006	Vencimento do Registro	11/2020
Princípio Ativo	ACETATO DE RACEALFATOCIFEROL, BIOTINA, CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, CLORIDRATO DE TIAMINA, DEXPANTENOL, ERGOCALCIFEROL, NICOTINAMIDA, PALMITATO DE RETINOL, fosfato sódico de riboflavina, ÁCIDO ASCÓRBICO				
Classe Terapêutica	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS				
Parecer Público		Bula Paciente		ATC	Bula Profissional

3er

818

[Handwritten signature]


[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 818

Nome da Empresa Detentora do Registro		BAYER S.A.	CNPJ	18.459.628/0001-15
Processo	25351.212585/2007-34	Categoria Regulatória	Registro	170560006
Nome Comercial	PROTOVIT PLUS			
Princípio Ativo	ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL, BIOTINA, CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, CLORIDRAT			
Classe Terapêutica	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS			
Parecer Público	-	Bula Paciente	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parece8eGUYBxxUwqPpe15dlk5JP75rylQVv93F5Hq3IH0	

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SOL OR CT FR VD AMB CGT X 20 ML [ATIVA]	1705600060013	SOLUÇÃO ORAL	13/08/2007	12 meses
Princípio Ativo	BIOTINA DEXPANTENOL ÁCIDO ASCÓRBICO NICOTINAMIDA ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL CLORIDRATO DE PIRIDOXINA ERGOCALCIFEROL PALMITATO DE RETINOL CLORIDRATO DE TIAMINA fosfato sódico de riboflavina				

Complemento Diferencial da Apresentação

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

- BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - 60.831.658/0021-10 - ITAPEERICA DA SERRA - SP - BRASIL
- TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sem Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Voltar

009367

89

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE AMILORIDA + HIDROCLOROTIAZIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.071136/2003-04	Categoria Regulatória		Data do registro	16/04/2004
Nome do Produto	CLORIDRATO DE AMILORIDA + HIDROCLOROTIAZIDA	Registro	102350675	Vencimento do registro	16/04/2015
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA, HIDROCLOROTIAZIDA	Medicamento de referência			
Classe Terapêutica	ASSOCIACAO DE FARMACOS COM ACAO DIURETICA	ATC			
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023506750013	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15 CANCELADA OU CADUCA	1023506750021	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506750031	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506750048	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023506750056	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506750064	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS LEITOSO X 10 ATIVA	1023506750072	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Princípio Ativo				CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA	

009368

Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
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 Farmacéutica	Data de Publicação
8	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS LEITOSO X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506750080	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			

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 Farmacéutica	Data de Publicação
9	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS LEITOSO X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506750099	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
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	10	Apresentação	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS LEITOSO X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023506750102	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	16/04/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 										
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO										
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	11	Apresentação	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS LEITOSO X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023506750110	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	16/04/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 										
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO										
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	12	Apresentação	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS LEITOSO X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023506750129	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	16/04/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 										
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO										
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	Validade
13	5 MG + 50 MG COM CT BL AL AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023506750137	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
14	5 MG + 50 MG COM CT BL AL AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1023506750145	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
15	5 MG + 50 MG COM CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506750153	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
16	5 MG + 50 MG COM CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506750161	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade

17	5 MG + 50 MG COM CT BL AL AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023506750171	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
18	5 MG + 50 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506750188	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
19	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023506750196	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
20	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15 CANCELADA OU CADUCA	1023506750201	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
21	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506750218	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
22	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506750226	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004 24 meses

009371

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023506750234	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB-HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506750242	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1023506750250	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Princípio Ativo CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação					
<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA EMS S/A - - BRASIL 					
Local de Fabricação IMPLANTE OSSEO					
Via de Administração CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA					
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
26	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 15 ATIVA	1023506750269	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Princípio Ativo CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação					
<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA EMS S/A - - BRASIL 					
Local de Fabricação IMPLANTE OSSEO					
Via de Administração IMPLANTE OSSEO					
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

009372
99

27	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506750277	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
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
28	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506750285	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
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
29	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506750293	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
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	Validade
30	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL X 15 PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023506750307	COMPRIMIDO SIMPLS	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - BRASIL 			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
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	Validade

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
31	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1023506750315	COMPRIMIDO SIMPLS	16/04/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
32	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1023506750323	COMPRIMIDO SIMPLS	16/04/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
33	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506750331	COMPRIMIDO SIMPLS	16/04/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
34	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023506750341	COMPRIMIDO SIMPLS	16/04/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
35	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023506750358	COMPRIMIDO SIMPLS	16/04/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

36	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023506750366	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
37	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1023506750374	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA CLORIDRATO DE AMILORIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
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	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

38	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1023506750382	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
39	2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1023506750390	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
40	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1023506750404	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMILORIDA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				

Apresentação fracionada		Sim			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
41	5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1023506750412	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
42	5 MG + 50 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1023506750420	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses

009376

89

13	50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 80 ML + SER DOS + COL CANCELADA OU CADUCA	1356900330139	SUSPENSAO ORAL	31/01/2003	24 meses
----	--	---------------	----------------	------------	-------------

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + SER DOS + COL CANCELADA OU CADUCA	1356900330147	SUSPENSAO ORAL	31/01/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	75 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 50 ML + SER DOS + COL CANCELADA OU CADUCA	1356900330155	SUSPENSAO ORAL	31/01/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	75 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 80 ML + SER DOS + COL ATIVA	1356900330163	SUSPENSAO ORAL	31/01/2003	24 meses

item 826

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	75 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS + COL ATIVA	1356900330171	SUSPENSAO ORAL	31/01/2003	24 meses

Princípio Ativo	CEFACLOR MONOIDRATADO
------------------------	-----------------------

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVA QUIMICA FARMACÊUTICA S/A - 72.593.791/0001-11 - BARUERI - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	PROTEGER DO CALOR EXCESSIVO, UMIDADE E LUZ SOLAR DIRETA
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	75 MG/ML SUS OR CT FR VD TRANS X 50 ML + SER DOS + COL CANCELADA OU CADUCA	1356900330181	SUSPENSAO ORAL	31/01/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	75 MG/ML SUS OR CT FR VD TRANS X 80 ML + SER DOS + COL CANCELADA OU CADUCA	1356900330198	SUSPENSAO ORAL	31/01/2003	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade



Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Ita
E34

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: RELVAR ELLIPTA

Nome da Empresa Detentora do Registro	GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA	CNPJ	33.247.743/0001-10	Autorização	1.00.107-1
Processo	25351.730979/2013-07	Categoria Regulatória		Data do registro	17/02/2014
Nome do Produto	RELVAR ELLIPTA	Registro	101070299	Vencimento do registro	02/2019
Princípio Ativo	furoato de fluticasona, trifrenatato de vilanterol			Medicamento de referência	
Classe Terapêutica	ANTIASMATICOS			ATC	
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Esconder Todas


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MCG + 25 MCG PÓ INAL OR CT STR X 14 DOSES	1010702990011	PO INALANTE	17/02/2014	24 meses

009379

[Handwritten signatures and marks]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: RELVAR ELLIPTA

Nome da Empresa Detentora do Registro	GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA	CNPJ	33.247.743/0001-10
Processo	25351.730979/2013-07	Categoria Regulatória	
Nome do Produto	RELVAR ELLIPTA	Registro	101070299
Princípio Ativo	furoato de fluticasona, trifrenatato de vilanterol		
Classe Terapêutica	ANTIASMATICOS		
Parceir Público	-	Bula Paciente	 (api/consulta/medicamentos/arquivo/bula/parece NPB2B_qtuPzkd5A7RfuNvZGTkupaG4o18VwtNw)

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MCG + 25 MCG PÓ INAL OR CT STR X 14 DOSES + BAND <input type="checkbox"/> ATIVA	1010702990011	PO INALANTE	17/02/2014	24 meses
Princípio Ativo	furoato de fluticasona trifrenatato de vilanterol				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	• GLAXO OPERATIONS UK LIMITED -- INGLATERRA (REINO UNIDO)				

Via de Administração	Conservação	Restrição de prescrição	Destinação	Apresentação fracionada	Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
INALANTES	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Venda sob Prescrição Médica	Comercial	Não	2	100 MCG + 25 MCG PÓ INAL OR CT STR X 30 DOSES + BAND <input type="checkbox"/> ATIVA	1010702990021	PO INALANTE	17/02/2014	24 meses
Princípio Ativo	furoato de fluticasona trifrenatato de vilanterol									
Complemento Diferencial da Apresentação	-									
Embalagem	-									
Local de Fabricação	• GLAXO OPERATIONS UK LIMITED -- INGLATERRA (REINO UNIDO)									
Via de Administração	INALANTES									
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)									
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica									
Destinação	Comercial									
Apresentação fracionada	Não									

009380

9

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	200 MCG + 25 MCG PÓ INAL OR CT STR X 14 DOSES + BAND <input type="checkbox"/> ATIVA	1010702990038	PO INALANTE	17/02/2014	24 meses
Princípio Ativo	furoato de fluticasona trifrenatato de vilanterol				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	• GLAXO OPERATIONS UK LIMITED - - INGLATERRA (REINO UNIDO)				
Via de Administração	INALANTES				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	200 MCG + 25 MCG PÓ INAL OR CT STR X 30 DOSES + BAND <input type="checkbox"/> ATIVA	1010702990046	PO INALANTE	17/02/2014	24 meses
Princípio Ativo	furoato de fluticasona trifrenatato de vilanterol				

Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	• GLAXO OPERATIONS UK LIMITED - - INGLATERRA (REINO UNIDO)				
Via de Administração	INALANTES				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

009381

99

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: VESICARE

Nome da Empresa	ASTELLAS FARMA BRASIL	CNPJ	07.768.134/0001-04	Autorização	1.07.717-1
Detentora do Registro	IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA.				
Processo	25351.182566/2009-50	Categoria Regulatória		Data do registro	07/02/2011
Nome do Produto	VESICARE	Registro	177170002	Vencimento do registro	07/02/2021
Princípio Ativo	succinato de solifenacina				
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NO TRATO URINARIO				
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5MG COM REV CT BL AL PLAS X 6 <input type="checkbox"/> ATIVA	1771700020011	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/02/2011	36 meses
Princípio Ativo	succinato de solifenacina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V. - HOLANDA (PAÍSES BAIXOS)				

ORAL

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	5MG COM REV CT BL AL PLAS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1771700020021	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/02/2011	36 meses
Princípio Ativo	succinato de solifenacina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V. - HOLANDA (PAÍSES BAIXOS)				
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	5MG COM REV CT BL AL PLAS X 20 ATIVA	1771700020038	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/02/2011	36 meses
Princípio Ativo	succinato de solifenacina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V. - HOLANDA (PAISES BAIXOS)				
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	5MG COM REV CT BL AL PLAS X 60 ATIVA	1771700020054	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/02/2011	36 meses
Princípio Ativo	succinato de solifenacina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V. - HOLANDA (PAISES BAIXOS)				
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
4	5MG COM REV CT BL AL PLAS X 30 ATIVA	1771700020046	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/02/2011	36 meses
Princípio Ativo	succinato de solifenacina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V. - HOLANDA (PAISES BAIXOS)				
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				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V. - HOLANDA (PAISES BAIXOS)				
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	5MG COM REV CT BL AL PLAS X 60 ATIVA	1771700020054	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/02/2011	36 meses
Princípio Ativo	succinato de solifenacina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V. - HOLANDA (PAISES BAIXOS)				
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				

009383

Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Validade
6	5MG COM REV CT BLAL PLAS X 90 [ATIVA]	1771700020062	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/02/2011 36 meses
Princípio Ativo	succinato de solifenacina			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V. - HOLANDA (PAÍSES BAIXOS) 			
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	Validade
8	10MG COM REV CT BLAL PLAS X 10 [ATIVA]	1771700020089	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/02/2011 36 meses
Princípio Ativo	succinato de solifenacina			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação				
Via de Administração	ORAL			

Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V. - HOLANDA (PAÍSES BAIXOS) 			
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	Validade
8	10MG COM REV CT BLAL PLAS X 10 [ATIVA]	1771700020089	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/02/2011 36 meses
Princípio Ativo	succinato de solifenacina			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação				
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	Validade
9	10MG COM REV CT BL AL PLAS X 20 ATIVA	1771700020097	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/02/2011 36 meses
Princípio Ativo	succinato de solifenacina			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V. - HOLANDA (PAISES BAIXOS) 			
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			
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
10	10MG COM REV CT BL AL PLAS X 30 ATIVA	1771700020100	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/02/2011	36 meses
Princípio Ativo	succinato de solifenacina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V. - HOLANDA (PAISES BAIXOS) 				
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
11	10MG COM REV CT BL AL PLAS X 60 ATIVA	1771700020119	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/02/2011	36 meses
Princípio Ativo	succinato de solifenacina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	• ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V. - HOLANDA (PAÍSES BAIXOS)		
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	Data de Publicação
12	10MG COM REV CT BL AL PLAS X 90 ATIVA	1771700020127	07/02/2011
Princípio Ativo	succinato de solifenacina		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	• ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V. - HOLANDA (PAÍSES BAIXOS)		
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		

[Handwritten signatures and initials]

Apresentação fracionada

Não

Voltar

009388

89

**RE: URGENTE! ITEM 280 PE 33/2018 - CONIMS**

De: POLLYANA OLIVEIRA
Para: licitacao@conims.com.br
Cópia:
Cópia oculta:
Assunto: RE: URGENTE! ITEM 280 PE 33/2018 - CONIMS
Enviada em: 20/12/2018 | 14:50
Recebida em: 20/12/2018 | 14:50
Outlook-151... .jpg 19.19 KB

Ola Cacilda com relação a solicitação abaixo para atendermos como segundo colocado houve um equívoco e não poderemos aceitar o item pois o item cotado não atende ao descritivo.

Grata...

Pollyana de Oliveira Mira - Farmacêutica

A.R FIOREZZANO DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA**CNPJ:10.869.890/0001-26**

Av. Prefeito Guiomar de Jesus Lopes, 143 sala B
B. CRISTO REI Francisco Beltrão- PR

**(46)3524.3136**

De: AR FIOREZZANO <fiorenzanomed@yahoo.com.br>
Enviado: quinta-feira, 20 de dezembro de 2018 16:20
Para: POLLYANA OLIVEIRA
Assunto: Fw: URGENTE! ITEM 280 PE 33/2018 - CONIMS

----- Mensagem encaminhada -----

De: LICITACAO | CONIMS <licitacao@conims.com.br>
Para: fiorenzanomed@yahoo.com.br <fiorenzanomed@yahoo.com.br>
Enviado: quinta-feira, 20 de dezembro de 2018 13:49:25 BRST
Assunto: URGENTE! ITEM 280 PE 33/2018 - CONIMS

ATT. LICITAÇÕES

CONFORME CONTATO TELEFÔNICO, VIEMOS ATRAVÉS DESTA

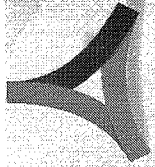
VERIFICAR A POSSIBILIDADE DE ACEITE DO ITEM 280 COTADO POR

VOSSA EMPRESA **NO VALOR DE R\$ 34,4460 MARCA: HYPERA.**

AGRADEÇAMOS RETORNO.

--
Atenciosamente,

CACILDA
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



MMHMED
COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES

Ao Consórcio Intermunicipal de Saúde
A/C Comissão de Licitação
Pregão Eletrônico nº 33/2018

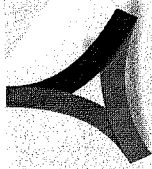
ANEXO II

PROPOSTA DE PREÇOS

A Empresa MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME, inscrita no CNPJ/MF nº. 21.484.336/0001-47, IE: 90681170-78, estabelecida na Rua Jalbas Rodrigues Alves, nº 356, Vila Santa Izabel, CEP: 87080-470, Maringá – PR, E-MAIL: pregaoeletronico@mmhmed.com.br, por intermédio de seu representante Legal: Marcelino Lahoud, inscrito no CPF 359.226.139-87, vem, apresentar sua proposta de preços:

ITEM	CÓDIGO	DESCRIÇÃO	UND	QTND.	MARCA	REGISTRO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE	PAÍS DE ORIGEM	QUANTITATIVO DA EMBALAGEM PRIMÁRIA E SECUNDÁRIA	VALOR UNIT	VALOR TOTAL
034	04061810	Água destilada 10 ml - amp.	amp.	87500	EQUIPLEX	117720024	BRASIL	Caixa contendo 200 ampolas de 10 ml cada	R\$ 0,12	R\$ 10.500,000

009388



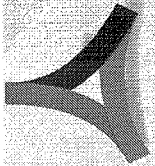
MMHMED
COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES

222	04061839	Cloreto de sódio 0,9 % 10 ml inj.	amp.	3000	EQUIPLEX	117720001	BRASIL	Caixa contendo 200 frascos de 10 ml cada	R\$	0,14	R\$	420,000
536	04062233	Maleato de metilergometrina 0,2 mg	amp.	1000	UNIÃO QUÍMICA	104970126	BRASIL	Caixa contendo 50 frascos de 1 ml cada	R\$ 1,40		R\$ 1.400,00	
726	04062600	Soro glicofisiológico 250 ml	fr.	8000	EQUIPLEX	117720002	BRASIL	Caixa contendo 40 frascos de 250 ml cada	R\$	2,05	R\$ 16.400,00	
728	04062696	Soro glicosado 5% 100 ml	Fr.	2000	EQUIPLEX	117720004	BRASIL	Caixa contendo 70 frascos de 100 ml cada	R\$	1,699	R\$ 3.398,000	
730	04063054	Soro glicosado 5% 250 ml	Fr.	4000	EQUIPLEX	117720004	BRASIL	Caixa contendo 40 frascos de 250 ml cada	R\$	2,09	R\$ 8.360,000	
731	04063055	Soro glicosado 5% 500 ml	Fr.	4000	EQUIPLEX	117720004	BRASIL	Caixa contendo 24 frascos de 500 ml cada	R\$	2,829	R\$ 11.316,000	
									TOTAL:		R\$ 51.794,00	

TOTAL DA PROPOSTA: R\$ 51.794,00 (Cinquenta e um mil, setecentos e noventa e quatro reais).

Validade da Proposta: Conforme edital.

009389



MMHMED
COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES

21.484.336/0001-47
I.E.: 90681170-78

MMH MED
COM. DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
RUA JALBAS RODRIGUES ALVES, 356
VILA SANTA IZABEL - CEP 87080-470
(44) 3354-5826
MARINGÁ - PR

Marcelino Laboud
PROPRIETÁRIO
RG 2079474-9
CPF 359.221.77-87

[Handwritten Signature]

Marcelino Laboud
Proprietário



Maringá, 19 de Novembro de 2018.

009390
9

[Handwritten marks and signatures]

Item 34
009391
19

Detalhe do Produto: AGUA PARA INJEÇÃO

Nome da Empresa Detentora do Registro	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	01.784.792/0001-03	Autorização	1.01.772-2
Processo	25351.281920/2004-00	Categoria Regulatória		Data do registro	31/01/2005
Nome Comercial	AGUA PARA INJEÇÃO	Registro	117720024	Vencimento do Registro	03/2020
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO, ÁGUA PARA INJEÇÃO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 01 ML ATIVA	1177200240013	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses




Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	SOL INJ CX 150 AMP POLIET X 01 ML ATIVA	1177200240021	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	SOL INJ CX 200 AMP POLIET X 01 ML ATIVA	1177200240031	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	SOL INJ CX 300 AMP POLIET X 01 ML ATIVA	1177200240048	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 02 ML ATIVA	1177200240056	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

Jo




009392

A

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	SOL INJ CX 150 AMP POLIET X 02 ML ATIVA	1177200240064	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses
7	SOL INJ CX 200 AMP POLIET X 02 ML ATIVA	1177200240072	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses
8	SOL INJ CX 300 AMP POLIET X 02 ML ATIVA	1177200240080	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses
9	SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 03 ML ATIVA	1177200240099	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses
10	SOL INJ CX 150 AMP POLIET X 03 ML ATIVA	1177200240102	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses
11	SOL INJ CX 200 AMP POLIET X 03 ML ATIVA	1177200240110	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses
12	SOL INJ CX 300 AMP POLIET X 03 ML ATIVA	1177200240129	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses
13	SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 04 ML ATIVA	1177200240137	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

A

9

14	SOL INJ CX 150 AMP POLIET X 04 ML ATIVA	1177200240145	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses
----	--	---------------	-------------------	------------	---------

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	SOL INJ CX 200 AMP POLIET X 04 ML ATIVA	1177200240153	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	SOL INJ CX 300 AMP POLIET X 04 ML ATIVA	1177200240161	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 05 ML ATIVA	1177200240171	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	SOL INJ CX 150 AMP POLIET X 05 ML ATIVA	1177200240188	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	SOL INJ CX 200 AMP POLIET X 05 ML ATIVA	1177200240196	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	SOL INJ CX 300 AMP POLIET X 05 ML CANCELADA OU CAPUCA	1177200240201	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200240218	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO				
Complemento	-				

Diferencial da Apresentação	
Embalagem	-
Local de Fabricação	-
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	SOL INJ CX 200 AMP POLIET X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200240226	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 20 ML ATIVA	1177200240234	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	SOL INJ CX 200 AMP POLIET X 20 ML ATIVA	1177200240242	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	SOL INJ CX 90 FR POLIET X 125 ML ATIVA	1177200240250	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	SOL INJ CX 48 FR POLIET X 250 ML ATIVA	1177200240269	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Handwritten signatures and initials, including a circled '25' and a signature at the bottom right.

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	SOL INJ CX 24 FR POLIET X 500 ML ATIVA	1177200240277	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	SOL INJ CX 12 FR POLIET X 1000 ML ATIVA	1177200240285	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
29	SOL INJ CX 100 BOL PLAS TRANS FLEX X 50 ML ATIVA	1177200240293	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
30	SOL INJ CX 90 BOL PLAS TRANS FLEX X 100 ML ATIVA	1177200240307	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
31	SOL INJ CX 48 BOL PLAS TRANS FLEX X 250 ML ATIVA	1177200240315	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
32	SOL INJ CX 24 BOL PLAS TRANS FLEX X 500 ML ATIVA	1177200240323	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
33	SOL INJ CX 12 BOL PLAS TRANS FLEX X 1000 ML ATIVA	1177200240331	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

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

Handwritten signatures and initials are present on the right side of the page, including a large signature at the top right and several smaller ones below it.

34	SOL INJ CX 100 BOL PVC X 50 ML <small>ATIVA</small>	1177200240341	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
35	SOL INJ CX 90 BOL PVC X 100 ML <small>ATIVA</small>	1177200240358	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
36	SOL INJ CX 48 BOL PVC X 250 ML <small>ATIVA</small>	1177200240366	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
37	SOL INJ CX 24 BOL PVC X 500 ML <small>ATIVA</small>	1177200240374	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
38	SOL INJ CX 12 BOL PVC X 1000 ML <small>ATIVA</small>	1177200240382	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
39	SOL INJ CX 48 FR PE SIST FECH X 250 ML <small>ATIVA</small>	1177200240390	*****	31/01/2005	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
40	SOL INJ CX 24 FR PE SIST FECH X 500 ML <small>ATIVA</small>	1177200240404	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
41	SOL INJ CX 40 FR PE SIST FECH X 250 ML <small>ATIVA</small>	1177200240412	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

Handwritten signatures and initials are present in the bottom right corner of the page.

009397
9

				Publicação	
42	SOL INJ CX 70 FR PE SIST FECH X 100 ML ATIVA	1177200240420	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
43	SOL INJ CX 12 FR PE SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1177200240439	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
44	SOL INJ CX 20 FR PE SIST FECH X 500 ML ATIVA	1177200240447	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
45	SOL INJ CX 70 FR PE SIST FECH X 50 ML ATIVA	1177200240455	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
46	SOL INJ CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200240463	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
47	SOL INJ CX 300 AMP PE X 5 ML ATIVA	1177200240471	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/01/2005	24meses

Item 222

009398

9

Detalhe do Produto: SOLUCAO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SODIO EQUIPLEX

Nome da Empresa Detentora do Registro	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	01.784.792/0001-03	Autorização	1.01.772-2
Processo	25000.006762/9279	Categoria Regulatória		Data do registro	16/09/1999
Nome Comercial	SOLUCAO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SODIO EQUIPLEX	Registro	117720001	Vencimento do Registro	06/2023
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO, CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	9 MG/ML SOL INJ CX 24 FR PLAS TRANS POLIET X 500 ML 01 CANCELADA OU CABUCA	1177200010018	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
2	9 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML 100VA	1177200010026	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
3	9 MG/ML SOL INJ CX 90 FR PLAS TRANS POLIET X 125 ML CANCELADA OU CABUCA	1177200010034	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
4	9 MG/ML SOL INJ CX 48 FR AMP TRANS POLIET X 250 ML CANCELADA OU CABUCA	1177200010042	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	9 MG/ML SOL INJ CX 12 FR PLAS TRANS POLIET X 1000 ML CANULADA OU CADECA	1177200010050	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010069	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	200 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010077	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	175,5 MG/ML SOL INJ CT CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010085	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	9 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010093	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses

Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO
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"> EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - 01.784.792/0001-03 - APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASIL
Via de Administração	INTRAVENOSO
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
10	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010107	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	175,5 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010115	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	200 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010123	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	9 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PVC X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010131	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	9 MG/ML SOL INJ CX 120 BOLS PVC X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010141	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	9 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PLAS TRANS X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010158	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	9 MG/ML SOL INJ CX 120	1177200010166	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses

BOLS PLAS TRANS X 50
ML CANCELADA OU CADUCA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	9 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PVC X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010174	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	9 MG/ML SOL INJ CX 100 BOLS PVC X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010182	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	9 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010190	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	9 MG/ML SOL INJ CX 100 BOLS PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010204	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	9 MG/ML SOL INJ CX 40 BOLS PVC X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010212	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	9 MG/ML SOL INJ CX 48 BOLS PVC X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010220	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses

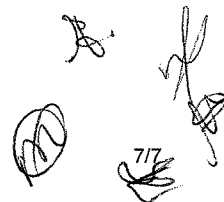
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	9 MG/ML SOL INJ CX 40	1177200010239	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses

BOLS PLAS TRANS X
250
ML CANCELADA OU CADUCA



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	9 MG/ML SOL INJ CX 48 BOLS PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010247	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
25	9 MG/ML SOL INJ CX 20 BOLS PVC X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010255	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
26	9 MG/ML SOL INJ CX 24 BOLS PVC X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010263	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
27	9 MG/ML SOL INJ CX 20 BOLS PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010271	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
28	9 MG/ML SOL INJ CX 24 BOLS PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010281	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
29	9 MG/ML SOL INJ CX 10 BOLS PVC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010298	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

30	9 MG/ML SOL INJ CX 12 BOLS PVC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010301	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
31	9 MG/ML SOL INJ CX 10 BOLS PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010311	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
32	9 MG/ML SOL INJ CX 12 BOLS PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010328	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
33	9 MG/ML SOL INJ CX 06 BOLS PVC X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010336	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
34	9 MG/ML SOL INJ CX 06 BOLS PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010344	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
35	9 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 500 ML ATIVA	1177200010352	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
36	9 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 250 ML ATIVA	1177200010360	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
37	9 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1177200010379	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
38	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 50 ML ATIVA	1177200010387	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
39	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 100 ML ATIVA	1177200010395	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
40	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 250 ML ATIVA	1177200010409	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses
41	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 500 ML ATIVA	1177200010417	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses



Detalhe do Produto: ERGOMETRIN

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

009405
g

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,125 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 12 CANCELADA OU CADUCA	1049701260015	DRAGEA SIMPLES	26/03/2001	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,125 MG DRG CX 25 BL AL PLAS INC X 20 (EMB. HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1049701260023	DRAGEA SIMPLES	26/03/2001	24meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 1 ML (EMB.HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1049701260031	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	0, 125 MG COM REV CT 50 BL AL PLAS INC X 10 (EMB. HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1049701260041	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/03/2001	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD	1049701260058	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24meses

	AMB X 1 ML (EMB HOSP) <small>ATIVA</small>
Princípio Ativo	MALEATO DE METILERGOMETRINA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0005-41 - POUSO ALEGRE - MG - BRASIL
Via de Administração	INTRAMUSCULAR
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Detalhe do Produto: SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA EQUIPLEX

Nome da Empresa Detentora do Registro	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	01.784.792/0001-03	Autorização	1.01.772-2
Processo	25000.006766/9220	Categoria Regulatória		Data do registro	16/09/1999
Nome Comercial	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA EQUIPLEX	Registro	117720002	Vencimento do Registro	06/2023
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO, DEXTROSE ANIDRA, GLICOSE			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,0045 G/ML + 0,025 G/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA DE CADUCA	1177200020013	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,0045 G/ML + 0,025 G/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA DE CADUCA	1177200020021	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	0,0045 G/ML + 0,025 G/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA DE CADUCA	1177200020031	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	0,003 G/ML + 0,033 G/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA DE CADUCA	1177200020048	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24meses

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	0,003 G/ML + 0,033 G/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200020056	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
6	0,0022 G/ML + 0,0375 G/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200020064	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
7	0,0022 G/ML + 0,0375 G/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200020072	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
8	0,0018 G/ML + 0,04 G/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200020080	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
9	0,0018 G/ML + 0,04 G/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200020099	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
10	0,0015 G/ML + 0,0416 G/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200020102	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
11	0,0015 G/ML + 0,0416 G/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200020110	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	0,09 G/ML + 5 G/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200020129	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
13	0,09 G/ML + 5 G/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200020137	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
14	0,09 G/ML + 5 G/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200020145	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
15	(9 MG + 50 MG)/ML SOL INJ IV CX 48 FA PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1177200020153	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
16	(9 MG + 50 MG)/ML SOL INJ IV CX 40 FA PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1177200020161	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Princípio Ativo	GLICOSE CLORETO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE POLIETILENO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - 01.784.792/0001-03 - APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASIL 				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
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
17	(9 MG + 50 MG)/ML SOL INJ IV CX 24 FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1177200020171	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	(9 MG + 50 MG)/ML SOL INJ IV CX 20 FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1177200020188	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	(9 MG + 50 MG)/ML SOL INJ IV CX 12 FA PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1177200020196	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
<input type="button" value="Voltar"/>					

Itens 728, 730 e
731

Detalhe do Produto: SOLUCAO DE GLICOSE

009411
9

Nome da Empresa Detentora do Registro	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	01.784.792/0001-03	Autorização	1.01.772-2
Processo	25000.006763/9231	Categoria Regulatória		Data do registro	27/08/1999
Nome Comercial	SOLUCAO DE GLICOSE	Registro	117720004	Vencimento do Registro	09/2022
Princípio Ativo	DEXTROSE ANIDRA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ CX 24 FR PLAS TRANS POLIET X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200040014	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses
2	50 MG/ML SOL INJ CX 48 FR PLAS TRANS POLIET X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200040022	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses
3	50 MG/ML SOL INJ CX 90 FR PLAS TRANS POLIET X 125 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200040030	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses
4	50 MG/ML SOL INJ CX 12 FR PLAS TRANS POLIET X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200040049	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

5	100 MG/ML SOL INJ CX 90 FR PLAS TRANS POLIET X 125 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200040057	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	100 MG/ML SOL INJ CX 48 FR PLAS TRANS POLIET X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200040065	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	100 MG/ML SOL INJ CX 24 FR PLAS TRANS POLIET X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200040073	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	100 MG/ML SOL INJ CX 12 FR PLAS TRANS POLIET X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200040081	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	250 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200040091	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	500 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200040103	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	500 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PE X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200040111	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	750 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200040121	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	250 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1177200040138	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	500 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1177200040146	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	500 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200040154	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	750 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1177200040162	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	50 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200040170	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	50 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200040189	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	50 MG/ML SOL INJ IV CX 70 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1177200040197	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses
Princípio Ativo	DEXTROSE ANIDRA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE POLIETILENO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - 01.784.792/0001-03 - APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASIL 				
Via de Administração	INTRAVENOSA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS 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
20	50 MG/ML SOL INJ IV CX 70 FR PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML ATIVA	1177200040200	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	50 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1177200040219	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses
Princípio Ativo	DEXTROSE ANIDRA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE POLIETILENO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - 01.784.792/0001-03 - APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASIL 				

Via de Administração	INTRAVENOSA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	50 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1177200040227	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	50 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1177200040235	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	50 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1177200040243	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/08/1999	24meses

Princípio Ativo	DEXTROSE ANIDRA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE POLIETILENO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - 01.784.792/0001-03 - APARECIDA DE GOIÂNIA - GO - BRASIL
Via de Administração	-
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica

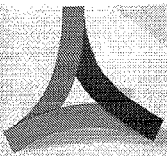
009416
9

19/11/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

J. P.
8/6



MMH MED
COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES

009417
89

Ao Consórcio Intermunicipal de Saúde
A/C Comissão de Licitação
Pregão Eletrônico nº 33/2018

ANEXO V

DECLARAÇÃO DE ENQUADRAMENTO ME/EPP

A Empresa MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME, inscrita no CNPJ/MF nº. 21.484.336/0001-47, IE: 90681170-78, estabelecida na Rua Jalbas Rodrigues Alves, nº 356, Vila Santa Izabel, CEP: 87080-470, Maringá – PR, E-MAIL: pregaoeletronico@mmhmed.com.br, por intermédio de seu representante Legal: Marcelino Lahoud, inscrito no CPF 359.226.139-87, DECLARA, sob as penas da lei, que se constitui em microempresa (ou empresa de pequeno porte) para os fins desta licitação, nos termos da Lei Complementar n. 123/06.

DECLARA, ainda, que não apresenta nenhuma das restrições do regime diferenciado e favorecido, dispostas no art. 3º, § 4º da referida Lei, comprometendo-se a informar a Administração caso perca essa qualificação.

Maringá, 19 de Novembro de 2018.

Marcelino Lahoud
PROPRIETÁRIO
RG. 2074474-39/PR
CPF 359.226.139-87

Marcelino Lahoud
Proprietário

21.484.336/0001-47
I.E.: 90681170-78
MMH MED
COM. DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
RUA JALBAS RODRIGUES ALVES, 356
VILA SANTA IZABEL - CEP 87080-470
(44) 3854-5826
MARINGÁ - PR

Comprometido com você cliente

Rua Jalbas Rodrigues Alves, 356 - CEP 87080-470 - Tel.: 44 3354.5826 - www.mmhmed.com.br
CNPJ 21.484.336/0001-47 - Insc. Est. 90681170-78



Ao Consórcio Intermunicipal de Saúde
A/C Comissão de Licitação
Pregão Eletrônico nº 33/2018

ANEXO III

DECLARAÇÃO DE INEXISTÊNCIA DE FATO IMPEDITIVO DE LICITAR OU CONTRATAR COM A ADMINISTRAÇÃO PÚBLICA

A Empresa MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME, inscrita no CNPJ/MF nº. 21.484.336/0001-47, IE: 90681170-78, estabelecida na Rua Jalbas Rodrigues Alves, nº 356, Vila Santa Izabel, CEP: 87080-470, Maringá – PR, E-MAIL: pregaoeletronico@mmhmed.com.br, por intermédio de seu representante Legal: Marcelino Lahoud, inscrito no CPF 359.226.139-87, DECLARA, sob as penas da lei, que não está sujeita a qualquer impedimento legal para licitar ou contratar com a Administração, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores.

Maringá, 19 de Novembro de 2018.

21.484.336/0001-47
I.E.: 90681170-78
MMH MED
COM. DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
RUA JALBAS RODRIGUES ALVES, 356
VILA SANTA IZABEL - CEP 87080-470
(44) 3354-5826
MARINGÁ - PR

Marcelino Lahoud
PROPRIETÁRIO
RG. 2079474 SSP/PR
CPF 359.226.139-87

Marcelino Lahoud
Proprietário

Comprometido com você cliente

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **28/06/2018 17:51:18 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 1006470

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **12/06/2019 16:25:43 (hora local)**.

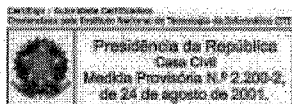
¹**Código de Autenticação Digital:** 48941206181619450999-1

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bda5370602fc0b217bbe2244c07e2b0529217f196979cdadf79f3c6912cd4f28e723dadb8c699bf14f74503dbcb6e09c1d4857115239e4530a7c845dde8f0634b



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
 MINISTÉRIO DAS CIDADES
 DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRANSPORTES
 CARTEIRA NACIONAL DE HABILITAÇÃO

Nome: **MARIELLEN SAKURAI PRADO**

RG: 3896142-D SEXP: PR

CPF: 055.827.719-56 DATA NASCIMENTO: 08/07/1989

Plano: **MAURI DO PRADO**

Nome do Titular: **LÍZIA SUMIKO SAKURAI PRADO**

Profissão: [] RAC: [] CRI: []

Nº de Registro: 04801758256 VALOR: 21/03/2014 1ª HABILITAÇÃO: 06/11/2009

RESERVAÇÃO: A

Assinatura: *[assinatura]*

Local: **MAEINGA, PR** DATA EMISSÃO: **21/03/2014**

Assinatura: *[assinatura]* 71420545680
 92297136014

VALOR EM TODOS OS TERRITÓRIOS NACIONAIS: 856747596

PROFISSÃO PLASIFICAR: 856747596

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.878-9
 Av. Paraná, 1000 - Fone: (41) 3091-1000 - CEP: 81250-000 - Curitiba - PR - Brasil

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41º e 62º da Lei Federal 8.951/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cod. Autenticação: 48941206181619450519-1; Data: 12/06/2018 16:25:38

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGZ28611-PM4P
 Valor Total do Ato: R\$ 4,23

Beleza, Valer de Miranda Cavalcante
 Titular

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

[Handwritten signatures and marks]

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 13/06/2018 09:12:18 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 1006471

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 12/06/2019 16:25:38 (hora local).

¹Código de Autenticação Digital: 48941206181619450519-1

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b195212c1ef498fb1b06d2bb4822139a3c56c11fe98ab88a6cd314078735953eb723dad8c699bf14f74503dbc6e09c13ed020fd7dff14fac987ffc197c0f2b



009423



SECRETARIA DA MICRO E PEQUENA EMPRESA
DEPARTAMENTO DE REGISTRO EMPRESARIAL E INTEGRAÇÃO
JUNTA COMERCIAL DO PARANÁ

CERTIDÃO SIMPLIFICADA

Página: 001 / 001

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados nesta Junta Comercial e são vigentes na data da sua expedição.

Nome Empresarial MMH MED COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME			
Natureza Jurídica: SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA			
Número de Identificação do Registro de Empresas - NIRE (Sede) 41 2 0798680-4	CNPJ 21.484.336/0001-47	Data de Arquivamento do Ato Constitutivo 26/11/2014	Data de Início de Atividade 26/11/2014
Endereço Completo (Logradouro, Nº e Complemento, Bairro, Cidade, UF, CEP) RUA JALBAS RODRIGUES ALVES, 356-BRCAO 01, VILA SANTA IZABEL, MARINGÁ, PR. 87.080-470			
Objeto Social COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO; COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE EQUIPAMENTOS HOSPITALARES, LABORATÓRIOS, ODONTOLÓGICOS E DE INFORMÁTICA; COMÉRCIO ATACADISTA DE APARELHOS ELETRÔNICOS DE USO PESSOAL E DOMÉSTICO; COMÉRCIO ATACADISTA DE MÓVEIS E ARTIGOS DE COLCHOARIA; COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS MÉDICOS E ORTOPÉDICOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE, LIMPEZA E CONSERVAÇÃO DOMICILIAR; REPARAÇÃO E MANUTENÇÃO DE OBJETOS E EQUIPAMENTOS PESSOAIS E DOMÉSTICOS; TRANSPORTES RODOVIÁRIOS DE MATERIAIS DE USO HOSPITALAR, MEDICAMENTOS E CORRELATOS, MUNICIPAL, INTERMUNICIPAL, INTERESTADUAL E INTERNACIONAL; REPRESENTAÇÃO COMERCIAL DE MEDICAMENTOS, MÁQUINAS E EQUIPAMENTOS.			
Capital: R\$ 100.000,00 (CEM MIL REAIS)		Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte (Lei nº 123/2006)	Prazo de Duração
Capital Integralizado: R\$ 20.000,00 (VINTE MIL REAIS)		Microempresa	Indeterminado
Sócios/Participação no Capital/Espécie de Sócio/Administrador/Término do Mandato			Término do Mandato
Nome/CPF ou CNPJ	Participação no capital (R\$)	Espécie de Sócio	Administrador
MARCELINO LAHOUD 359.226.139-87	98.000,00	SOCIO	Administrador XXXXXXXXXX
MARIELLEN SAKURAI PRADO 055.827.719-56	2.000,00	SOCIO	XXXXXXXXXX
Último Arquivamento		Situação	
Data: 14/05/2018	Número: 20182894070	REGISTRO ATIVO	
Ato: BALANÇO		Status	
Evento (s):		XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX	

MARINGÁ - PR, 08 de novembro de 2018



Libertad Bogus

LIBERTAD BOGUS
SECRETARIA GERAL

JUNTA COMERCIAL DO PARANÁ

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CHJ de 879-2

Autenticação Digital

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

Cód. Autenticação: 48940811181255320907-1; Data: 08/11/2018 12:55:46

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C. AHR51228-QU37
Valor Total do Ato: R\$ 4,23

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **09/11/2018 13:49:46 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 1111570

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **08/11/2019 12:55:47 (hora local)**.

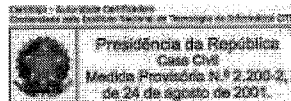
¹**Código de Autenticação Digital:** 48940811181255320907-1

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bc0ab13b959cae81a354e0353d8b86b7e6f2c65644ab0e1e46a02faf216a9b2c7723dad8c699bf14f74503dbc6e09c144546dc34710fb417cfc5d786120208a



1/1

MMH MED COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
SEGUNDA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO SOCIAL

NIRE - 41207986804
CNPJ - 21.484.336/0001-47

MARCELINO LAHOUD, brasileiro, casado sob regime de comunhão parcial de bens, nascido em 17/03/1959, empresário, CPF sob n.º 359.226.139-87, portador da cédula de Identidade Civil RG sob n.º 2.079.474 SSP/PR, residente e domiciliado na cidade de Maringá – Estado do Paraná, na Rua Tietê, n.º 207 – Apartamento 18 – Zona 07 – CEP: 87.020-210; **MARIELLEN SAKURAI PRADO**, brasileira, solteira, nascida em 08/07/1989, empresária, CPF sob n.º 055.827.719-56, portadora da cédula de Identidade Civil RG sob n.º 9.896.142-9 SSP/PR, residente e domiciliada na cidade de Maringá – Estado do Paraná, na Rua Tietê, n.º 207 – Apartamento 18 – Zona 07 – CEP: 87.020-210. Sócios componentes da empresa que gira na Praça de Maringá - Estado do Paraná, na Rua José Martins de Oliveira, n.º 151 – Sala 02 – Vila Progresso – CEP 87.080-050 - sob o nome empresarial de **MMH MED COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME**, com contrato social arquivado na MM Junta Comercial do Paraná, sob n.º 41207986804 em data de 26/11/2014, e última alteração registrada sob n.º 20163019843 em data de 19/05/2016, inscrita no CNPJ (MF) sob n.º 21.484.336/0001-47 resolvem modificar o primitivo contrato e posteriores alterações pelo presente instrumento de alteração e consolidação contratual:

CLAUSULA PRIMEIRA

A sede da empresa localizada na Praça de Maringá – Estado do Paraná, na Rua José Martins de Oliveira, n.º 151 – Sala 02 – Vila Progresso – CEP 87.080-050 fica transferida para Rua Jalbas Rodrigues Alves, n.º 356 – Barracão 01 – Vila Santa Izabel – CEP 87.080-470 – na cidade de Maringá – Estado do Paraná.

CLAUSULA SEGUNDA

Em decorrência da presente alteração, o capital social que era de R\$ 20.000,00 (Vinte mil reais) é elevado ao valor de R\$ 100.000,00 (Cem mil reais), sendo o aumento no valor de R\$ 80.000,00 (Oitenta mil reais) integralizados no presente ato através de lucros acumulados na sociedade, contabilizado em 31/12/2015, ficando assim distribuído entre os sócios:

SOCIO	QUOTAS	R\$
MARCELINO LAHOUD	98.000	98.000,00
MARIELLEN SAKURAI PRADO	2.000	2.000,00
TOTAL	100.000	100.000,00

CLAUSULA TERCEIRA

A administração da sociedade continuará com **MARCELINO LAHOUD**, com os poderes e atribuições de administrador, autorizado o uso individual do nome empresarial, vedado, no entanto, em atividades estranhas ao interesse social ou assumir obrigações seja em favor de qualquer dos quotistas ou de terceiros, bem como onerar ou alienar bens imóveis da sociedade, sem autorização do outro sócio.

JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO PARANÁ - SEDE

CERTIFICO O REGISTRO EM 13/10/2016 15:12 SOB N° 20166438073.
 PROTOCOLO: 166438073 DE 11/10/2016. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
 11602134462. NIRE: 41207986804.
 MMH MED COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME



Libertad Bogus
 SECRETÁRIA-GERAL
 CURITIBA, 13/10/2016
 www.empresafacil.pr.gov.br

MMH MED COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME 2
SEGUNDA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO SOCIAL
NIRE - 41207986804
CNPJ - 21.484.336/0001-47

Parágrafo Primeiro: Faculta-se ao administrador, atuando sempre isoladamente, constituir, em nome da sociedade, procuradores para o período determinado, devendo o instrumento de mandato especificar os atos e operações a serem praticados.

Parágrafo Segundo: Poderão ser designados não sócios, obedecendo ao disposto do Artigo 1061 da Lei nº 10.406/2002, ou seja, a designação deles dependerá da unanimidade dos sócios, enquanto o capital social não estiver integralizado, e dois terços, no mínimo, após a integralização.

CLAUSULA QUARTA

O Administrador declara sob as penas da lei, de que não está impedido de exercer a administração da sociedade, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrarem sob os efeitos dela, a pena que vede, ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos; ou por crime falimentar, de prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato, ou contra a economia popular, contra o sistema financeiro nacional, contra normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fé pública, ou a propriedade.

CLAUSULA QUINTA

O endereço residencial do sócio **MARCELINO LAHOUD** localizado na Rua Tietê, n.º 207 – Apartamento 18 – Zona 07 – CEP: 87.020-210, na cidade de Maringá – Estado do Paraná, passa a ser Rua Pioneira Norvina Maria Gonçalves, n.º 77 – Jardim Império do Sol – CEP 87.083-530, na cidade de Maringá – Estado do Paraná.

CLAUSULA SEXTA

O endereço residencial da sócia **MARIELLEN SAKURAI PRADO** localizado na Rua Tietê, n.º 207 – Apartamento 18 – Zona 07 – CEP: 87.020-210, na cidade de Maringá – Estado do Paraná, passa a ser Rua Pioneira Norvina Maria Gonçalves, n.º 77 – Jardim Império do Sol – CEP 87.083-530, na cidade de Maringá – Estado do Paraná.

CLAUSULA SÉTIMA

A vista da modificação ora ajustada e em consonância com o que determina o art. 2.031 da Lei n.º 10.406/2002, os sócios **RESOLVEM**, por este instrumento, atualizar e consolidar o contrato social, tornando assim sem efeito, a partir desta data as cláusulas e condições contidas no contrato primitivo que, adequado às disposições da referida Lei n.º 10.406/2002 aplicáveis a este tipo societário, passa a ter a seguinte redação:

CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO SOCIAL
MMH MED COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
NIRE - 41207986804
CNPJ - 21.484.336/0001-47



JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO PARANÁ - SEDE

CERTIFICO O REGISTRO EM 13/10/2016 15:12 SOB Nº 20166438073.
PROTOCOLO: 166438073 DE 11/10/2016. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11602134462. NIRE: 41207986804.
MMH MED COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME

Libertad Bogus
SECRETÁRIA-GERAL
CURITIBA, 13/10/2016
www.empresafacil.pr.gov.br

MMH MED COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME 3
SEGUNDA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO SOCIAL
NIRE - 41207986804
CNPJ - 21.484.336/0001-47

MARCELINO LAHOUD, brasileiro, casado sob regime de comunhão parcial de bens, nascido em 17/03/1959, empresário, CPF sob n.º 359.226.139-87, portador da cédula de Identidade Civil RG sob n.º 2.079.474 SSP/PR, residente e domiciliado na cidade de Maringá – Estado do Paraná, na Rua Pioneira Norvina Maria Gonçalves, n.º 77 – Jardim Império do Sol – CEP 87.083-530; **MARIELLEN SAKURAI PRADO**, brasileira, solteira, nascida em 08/07/1989, empresária, CPF sob n.º 055.827.719-56, portadora da cédula de Identidade Civil RG sob n.º 9.896.142-9 SSP/PR, residente e domiciliada na cidade de Maringá – Estado do Paraná, na Rua Pioneira Norvina Maria Gonçalves, n.º 77 – Jardim Império do Sol – CEP 87.083-530. Sócios componentes da empresa que gira na Praça de Maringá - Estado do Paraná, na Rua Jalbas Rodrigues Alves, n.º 356 – Barracão 01 – Vila Santa Izabel – CEP 87.080-470 - sob o nome empresarial de **MMH MED COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME**, com contrato social arquivado na MM Junta Comercial do Paraná, sob n.º 41207986804 em data de 26/11/2014, inscrita no CNPJ (MF) sob n.º 21.484.336/0001-47.

1ª A sociedade gira sob o nome empresarial **MMH MED COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME**, e tem sua sede e domicílio na Rua Jalbas Rodrigues Alves, n.º 356 – Barracão 01 – Vila Santa Izabel – CEP 87.080-470, na cidade de Maringá – Estado do Paraná.

2ª O objeto social é Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano; Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios; Comércio atacadista de produtos odontológicos; Comércio atacadista de equipamentos hospitalares, laboratórios, odontológicos e de informática; Comércio atacadista de aparelhos eletrônicos de uso pessoal e doméstico; Comércio atacadista de móveis e artigos de colchoaria; Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos; Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria; Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar; Reparação e manutenção de objetos e equipamentos pessoais e domésticos; Transportes rodoviários de materiais de uso hospitalar, medicamentos e correlatos, municipal, intermunicipal, interestadual e internacional e Representação comercial de medicamentos, máquinas e equipamentos.

3ª O capital social é de R\$ 100.000,00 (Cem mil reais) divididos em 100.000 (Cem mil) quotas de valor nominal R\$ 1,00 (hum real), integralizadas em moeda corrente do País, pelos sócios:

SOCIO	QUOTAS	R\$
MARCELINO LAHOUD	98.000	98.000,00
MARIELLEN SAKURAI PRADO	2.000	2.000,00
TOTAL	100.000	100.000,00

4ª A sociedade iniciou suas atividades em 26 de Novembro de 2014 e seu prazo de duração é indeterminado.



JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO PARANÁ - SEDE

CERTIFICO O REGISTRO EM 13/10/2016 15:12 SOB Nº 20166438073.
 PROTOCOLO: 166438073 DE 11/10/2016. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
 11602134462. NIRE: 41207986804.
 MMH MED COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME

Libertad Bogus
 SECRETÁRIA-GERAL
 CURITIBA, 13/10/2016
 www.empresafacil.pr.gov.br

MMH MED COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME 4
SEGUNDA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO SOCIAL
NIRE - 41207986804
CNPJ - 21.484.336/0001-47

5ª As quotas são indivisíveis e não poderão ser cedidas ou transferidas a terceiros sem o consentimento do outro sócio, a quem fica assegurado, em igualdade de condições e preço direito de preferência para a sua aquisição se postas à venda, formalizando, se realizada a cessão delas, a alteração contratual pertinente.

6ª A responsabilidade de cada sócio é restrita ao valor de suas quotas, mas todos respondem solidariamente pela integralização do capital social.

7ª A administração da sociedade caberá a **MARCELINO LAHOUD**, com os poderes e atribuições de administrador, autorizado o uso individual do nome empresarial, vedado, no entanto, em atividades estranhas ao interesse social ou assumir obrigações seja em favor de qualquer dos quotistas ou de terceiros, bem como onerar ou alienar bens imóveis da sociedade, sem autorização do outro sócio.

Parágrafo Primeiro: Faculta-se ao administrador, atuando sempre isoladamente, constituir, em nome da sociedade, procuradores para o período determinado, devendo o instrumento de mandato especificar os atos e operações a serem praticados.

Parágrafo Segundo: Poderão ser designados não sócios, obedecendo ao disposto do Artigo 1061 da Lei nº 10.406/2002, ou seja, a designação deles dependerá da unanimidade dos sócios, enquanto o capital social não estiver integralizado, e dois terços, no mínimo, após a integralização.

8ª Ao término de cada exercício social, em 31 de dezembro, o administrador prestará contas justificadas de sua administração, procedendo à elaboração do inventário, do balanço patrimonial e do balanço de resultado econômico, cabendo aos sócios, na proporção de suas quotas, os lucros ou perdas apurados.

9ª Nos quatro meses seguintes ao término do exercício social, os sócios deliberarão sobre as contas e designarão administradores quando for o caso.

10ª A sociedade poderá a qualquer tempo, abrir ou fechar filial ou outra dependência, mediante alteração contratual assinada por todos os sócios.

11ª Os sócios poderão, de comum acordo, fixar uma retirada mensal, a título de "pro labore", observadas as disposições regulamentares pertinentes.

12ª Falecendo ou interdito qualquer sócio, a sociedade continuará suas atividades com os herdeiros, sucessores e o incapaz. Não sendo possível ou inexistindo interesse destes ou do(s) sócio(s) remanescente(s), o valor de seus haveres será apurado e liquidado com base na situação patrimonial da sociedade, à data da resolução, verificada em balanço especialmente levantado.

JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO PARANÁ - SEDE

CERTIFICO O REGISTRO EM 13/10/2016 15:12 SOB Nº 20166438073.
PROTOCOLO: 166438073 DE 11/10/2016. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11602134462. NIRE: 41207986804.
MMH MED COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME



Libertad Bogus
SECRETÁRIA-GERAL
CURITIBA, 13/10/2016
www.empresafacil.pr.gov.br

m
S
J.
K
R

MMH MED COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
SEGUNDA ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO SOCIAL
NIRE - 41207986804
CNPJ - 21.484.336/0001-47

Parágrafo único - O mesmo procedimento será adotado em outros casos em que a sociedade se resolva em relação a seu sócio.

13ª O Administrador declara sob as penas da lei, de que não esta impedido de exercer a administração da sociedade, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrarem sob os efeitos dela, a pena que vede, ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos; ou por crime falimentar, de prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato, ou contra a economia popular, contra o sistema financeiro nacional, contra normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fé pública, ou a propriedade.

14ª Fica eleito o foro de Maringá - Estado do Paraná para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste contrato.

E, por estar justo e contratado, lavra, data e assina o presente instrumento particular de alteração contratual em via única, obrigando-se fielmente por si e seus herdeiros a cumpri-lo em todos as seus termos.

Londrina - Paraná, 06 de Outubro de 2016.


MARCELINO LAHOUD

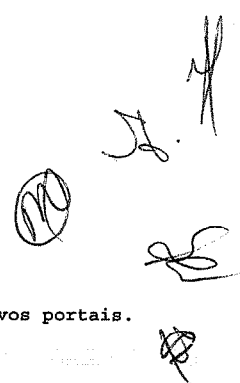

MARIELLEN SAKURAI PRADO

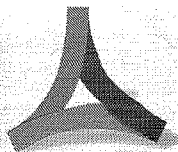
JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO PARANÁ - SEDE



CERTIFICO O REGISTRO EM 13/10/2016 15:12 SOB Nº 20166438073.
PROTOCOLO: 166438073 DE 11/10/2016. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:
11602134462. NIRE: 41207986804.
MMH MED COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME

Libertad Bogus
SECRETÁRIA-GERAL
CURITIBA, 13/10/2016
www.empresafacil.pr.gov.br





MMH MED

COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES

009430
9

Ao Consórcio Intermunicipal de Saúde
A/C Comissão de Licitação
Pregão Eletrônico nº 33/2018

ANEXO VII

DECLARAÇÃO DE CONTA CORRENTE PESSOA JURÍDICA

A Empresa MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME, inscrita no CNPJ/MF nº. 21.484.336/0001-47, IE: 90681170-78, estabelecida na Rua Jalbas Rodrigues Alves, nº 356, Vila Santa Izabel, CEP: 87080-470, Maringá – PR, E-MAIL: pregaoeletronico@mmhmed.com.br, por intermédio de seu representante Legal: Marcelino Lahoud, inscrito no CPF 359.226.139-87, DECLARA, para fins de pagamento, em caso de contratação referente ao Pregão nº 33/2018, que esta empresa possui conta corrente pessoa jurídica no mesmo CNPJ habilitado para este pregão, conforme dados abaixo:

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA: MMH MED COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA ME

ENDEREÇO: Rua Jalbas Rodrigues Alves, nº 356, Vila Santa Izabel, CEP 87080-470, Maringá - PR

CNPJ: 21.484.336/0001-47

TELEFONE: 44 3354-5826

EMAIL: pregaoeletronico@mmhmed.com.br

CONTATO: Marcelino Lahoud

BANCO: Caixa Econômica Federal

AGÊNCIA: 1671

CONTA CORRENTE: 3865-9

Maringá, 19 de Novembro de 2018.

Marcelino Lahoud
PROPRIETÁRIO
RG. 2079474 SSP/PR
CPF. 359.226.139-87

Marcelino Lahoud
Proprietário

Comprometido com você cliente

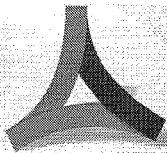
21.484.336/0001-47
I.E.: 90681170-78

MMH MED
COM. DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
RUA JALBAS RODRIGUES ALVES, 356
VILA SANTA IZABEL - CEP 87080-470
(44) 3354-5826

MARINGÁ - PR

Rua Jalbas Rodrigues Alves, 356 - CEP 87080-470 - Tel.: 44 3354.5826 - www.mmhmed.com.br

CNPJ 21.484.336/0001-47 - Insc. Est. 90681170-78



MMH MED
COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES

Ao Consórcio Intermunicipal de Saúde
A/C Comissão de Licitação
Pregão Eletrônico nº 33/2018

ANEXO VI

**TERMO DE INDICAÇÃO DO PREPOSTO RESPONSÁVEL PELA EXECUÇÃO DO
CONTRATO DE FORNECIMENTO**

A Empresa MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME, inscrita no CNPJ/MF nº. 21.484.336/0001-47, IE: 90681170-78, estabelecida na Rua Jalbas Rodrigues Alves, nº 356, Vila Santa Izabel, CEP: 87080-470, Maringá – PR, E-MAIL: pregaoeletronico@mmhmed.com.br, por intermédio de seu representante Legal: Marcelino Lahoud, inscrito no CPF 359.226.139-87, nomeia e constitui a pessoa abaixo relacionada como responsável para acompanhar a execução do fornecimento de medicamentos: Karime Ali Abdallah.

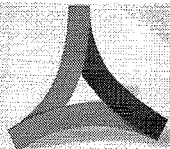
Devendo proceder conforme poderes e deveres, estabelecidos a seguir: representar a outorgante junto aos órgãos públicos de ordem Municipal, Estadual, Federal, podendo acompanhar a execução do fornecimento de medicamentos, realizar o cadastro da outorgante junto a esses órgãos, assinar requerimentos, requerer editais, participar de licitações nas modalidades Pregão Presencial, Tomada de Preços, Carta Convite e Concorrência Pública, podendo negociar preços, prazos para pagamentos, prazo para entrega de mercadorias e demais condições como ofertar lances, concluir um acordo, desistir, firmar compromissos, assinar propostas, documentos de habilitação, atas, contratos, declarações e outros documentos que se façam necessários, interpor recursos e renunciá-los, substabelecer, enfim praticar todo e qualquer ato necessário para o bom e fiel desempenho do mandato.

Comprometido com você cliente

Rua Jalbas Rodrigues Alves, 356 - CEP 87080-470 - Tel.: 44 3354.5826 - www.mmhmed.com.br

CNPJ 21.484.336/0001-47 - Insc. Est. 90681170-78

009432
9



MMH MED
COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES

Maringá, 19 de Novembro de 2018.

Karime Ali Abdallah
FARMACÊUTICA RESPONSÁVEL
CRF 27568/PR

Karime Ali Abdallah
Karime Ali Abdallah
Farmacêutica
RG: 9.590.636-2 CPF: 055.766.399-79

~~Marcelino Lahoud~~
PROPRIETÁRIO
RG: 2079474 SP/PR
CPF: 369.226.489-87

~~Marcelino Lahoud~~
Proprietário

21.484.336/0001-47

I.E.: 90681170-78

MMH MED

COM. DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
RUA JALBAS RODRIGUES ALVES, 356
VILA SANTA IZABEL - CEP 87080-470
(44) 3354-5826
MARINGÁ - PR

Comprometido com você cliente

Rua Jalbas Rodrigues Alves, 356 - CEP 87080-470 - Tel.: 44 3354.5826 - www.mmhmed.com.br

CNPJ 21.484.336/0001-47 - Insc. Est. 90681170-78

009433
eg

PODER JUDICIÁRIO

Comarca de Maringá - Estado do Paraná

CARTÓRIO DISTRIBUIDOR E ANEXOS

Praça Des. Franco Ferreira da Costa, s/n - CEP 87.013-900 - Telefone: (44) 3029-8871
Site: www.distribuidormaringa.com.br - Email: certidaodistribuidormga@gmail.com

CERTIDÃO NEGATIVA



Número: 201811070919079580796

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada no endereço <http://www.distribuidormaringa.com.br>

**** RUBENS AUGUSTO MONTEIRO WEFFORT ****, Distribuidor e anexos da Comarca de Maringá, Estado do Paraná, etc...

CERTIFICA, a pedido verbal de parte interessada, que revendo em o Cartório a seu cargo, os livros de registro e distribuição de feitos CÍVEIS, nos mesmos constatou a **INEXISTÊNCIA**, de quaisquer pedidos de **FALÊNCIA, CONCORDATAS E RECUPERAÇÃO JUDICIAL e EXTRAJUDICIAL** (Lei nº 11.101/2005) contra:

MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA ME
CNPJ: 21.484.336/0001-47

Observações:
Não Há.

*** Buscas Efetuadas nos Últimos 20 anos.

*** Esta CERTIDÃO não aponta, ordinariamente, os processos em que a pessoa cujo nome foi pesquisado figura como Autor(e).

*** CERTIDÃO EMITIDA POR PROCESSO ELETRÔNICO COM BASE NA LEI 11.419 DE 19.12.2006. ***

*** EMOLUMENTOS -> VALOR DA CERTIDÃO: R\$ 31,33 = 155 VRC - R\$ 0,62 = ISSQN 2% ***

O referido é verdade e dá fé.

Maringá, quarta-feira, 7 de novembro de 2018.

CARTÓRIO DISTRIBUIDOR E ANEXOS DE MARINGÁ/PR
assinado digitalmente

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.879-8
Av. Tenente Epitácio Pessoa, 145 - Bairro Des. Epitácio Pessoa - CEP 85050-900 - Maringá - PR - Tel: (44) 340304 - Fax: (44) 340304

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 6º a 22º, 34º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º, XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reproduzida fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cod. Autenticação: 4894121180958490733-1; Data: 12/11/2018 10:04:53

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AHR54664-RRX4
Valor Total do Ato: R\$ 4,23

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

RECEBUEMOS EM 12/11/2018 10:04:53

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **12/11/2018 12:17:16 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 1113225

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **12/11/2019 10:04:54 (hora local)**.

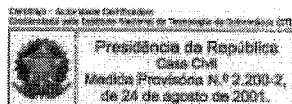
¹**Código de Autenticação Digital:** 48941211180958490733-1

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bd948ba0eaffe4f1621b1d99858127686901c5bba05d6651a57863d3cfe133571723dad8c699bf14f74503dbcb6e09c1be45911fd0bf0e2b01f6f178a1fc6f2



Empresa: MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
CNPJ: 21.484.336/0001-47
NIRE: 41207986804 de 26/11/2014

JUNTA COMERCIAL DO PARANÁ



DECLARAÇÃO

A - Sob as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras, nos responsabilizados por todas elas.

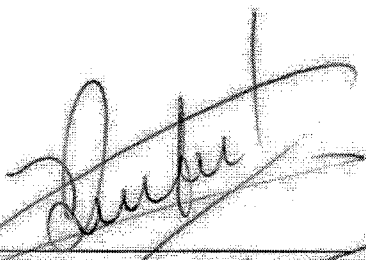
B - As informações foram extraídas das folhas n.ºs 56 a 65 do Livro Diário n.º 7 registrado na Junta Comercial do Paraná, sob n.º 18/030126-8 de 08/05/2018.

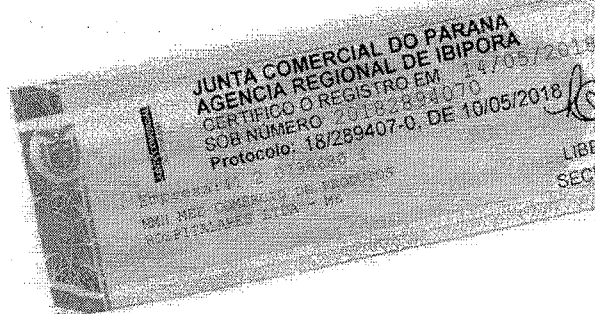
C - A Sociedade não possui Conselho Fiscal instalado.

D - A Sociedade não possui Auditoria Independente.

Local: Maringá


Nome: Marcelino Lahoud
Sócio Administrador
RG n.º 2079474 SSP/PR


Nome: Reginaldo Antônio Fiori
Contador
RG n.º 4.669.352-3 SSP/PR
CRC PR 036115/O-2



TERMO DE ABERTURA

Contém o presente livro 74 folhas eletronicamente numeradas de 1 a 74, e servirá de LIVRO DIÁRIO número 07.

MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME

Rua JALBAS RODRIGUES ALVES, 356 Complemento: BRCAO 01 Bairro: VILA SANTA IZABEL

MARINGÁ - PR

Cep: 87080-470

Inscrição Estadual: 90681170-78

CNPJ: 21.484.336/0001-47

NIRE: 41207986804 - 26/11/2014 - JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO PARANÁ.

Data de Encerramento do Exercício Social: 31/12/2017

Conforme a Instrução Normativa N.11, de 05/12/2013, do D.R.E.I., Art. 9º, II, declaramos que o presente livro encontra-se totalmente escriturado.

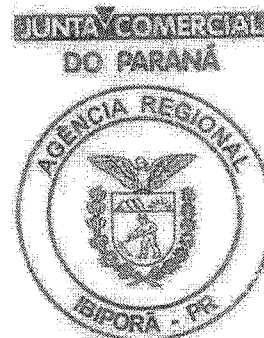
MARINGÁ, 01 de Janeiro de 2017.

SOCIO ADMINISTRADOR

MARCELINO LAHOUD
SOCIO ADMINISTRADOR
C.P.F. 359.226.139-87
R.G. 2079474 - PR

RESPONSÁVEL TÉCNICO

REGINALDO ANTONIO FIORI
Contador
C.R.C. PR-PR-036115/O-2
C.P.F. 640.713.679-20



SÍMBOLOS ALFABÉTICOS DOS HISTÓRICOS

AC-AVISO DE CREDITO	CR-CONTRIBUICOES RECEBIDAS	OP-ORDEM DE PAGAMENTO
AD-AVISO DE DEBITO	CS-CONFORME SLIP	PA-PASSAGEM
AL-AVISO DE LANCAMENTO	CT-CAPITAL REGISTRADO	PG-PAGO/PAGAMENTO
AS-ACOES SUBSCRITAS	DP-DEPOSITO	QG-QUITACAO GERAL
BO-BORDERO	DS-DESCONTO	RC-RECEBIDO RECEBIMENTO
CA-CHEQUE AVULSO	DV-DEVOLUCAO	RE-RECIBO
CB-GOTA SUBSCRITA	DT-DUPLICATA	RN-RETIRADA DE NUMERARIO
CC-CONTR. DE CONSTITUICAO	ES-ESTORNO	RV-RELATORIO DE VIAGEM
CD-CONDUCAO	FP-FOLHA DE PAGAMENTO	TA-TALAO
CF-CONTRIBUICAO S/FOLHA	FT-FATURA/FATURAMENTO	TF-TRANSFERENCIA
CH-CHEQUE	GA-GUIA	TT-TITULO
CO-CONHECIMENTO	MC-MERCADORIAS	VA-VALE POSTAL
CP-CONFORME COMPROVANTE	NT-NOTA	VV-VENDA A VISTA



MMH MMH MED. COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES SDA - ME
 CNPJ: 21.484.386/0001-47 NIRE: 41227000004 - 28/11/2014
 RUA GALBAS RODRIGUES ALVES, 256 - BRCK 01
 BAIRRO: VILA SANTA IZABEL, MARINGÁ - PR CEP: 87080-470
 ANALISE ECONOMICO-FINANÇIEIRA - 31 DE DEZEMBRO DE 2017 - BALANÇO

<p>1 - LIQUIDEZ CORRENTE</p> <p>ATIVO CIRCULANTE 1.314.068,76 PASSIVO CIRCULANTE 34.464,99 = 38,13</p> <p>A EMPRESA TEM R\$ 38,13 PARA CADA R\$ 1,00 DE DIVIDA</p>	<p>6 - IMOBILIZACAO DO INVESTIMENTO TOTAL</p> <p>AT.NAO CIRC-REAL.L/PRAZO 0,00 AT.CIRCUL.+AT.NAO CIRCUL. 0,00</p>
<p>2 - LIQUIDEZ SECA</p> <p>AT.CIRCULANTE - ESTOQUE 1.155.410,76 PASSIVO CIRCULANTE 34.464,99 = 33,32</p> <p>A EMPRESA TEM R\$ 33,32 PARA CADA R\$ 1,00 DE DIVIDA</p>	<p>7 - IMOBILIZACAO DO CAPITAL PROPRIO</p> <p>AT.NAO CIRC-REAL.L/PRAZO 0,00 PATRIMONIO LIQUIDO 0,00</p>
<p>3 - LIQUIDEZ GERAL</p> <p>AT.CIRC.+REALIZ.L/PRAZO 1.314.068,76 PASS.CIRC.+PASS.NAO CIRC 191.234,24 = 6,82</p> <p>A EMPRESA TEM R\$ 6,82 PARA CADA R\$ 1,00 DE DIVIDA</p>	<p>8 - RENTABILIDADE DO INVESTIMENTO TOTAL</p> <p>LUCRO LIQ. ANTES DO I.R. 0,42 AT.CIRCUL.+AT.NAO CIRCUL. 0,42</p>
<p>4 - SOLVENCIA GERAL</p> <p>AT.CIRCUL.+AT.NAO CIRCUL. 1.314.068,76 PASS.CIRC.+PASS.NAO CIRC 191.234,24 = 6,82</p> <p>A EMPRESA TEM R\$ 6,82 PARA CADA R\$ 1,00 DE DIVIDA</p>	<p>9 - RENTABILIDADE DO CAPITAL PROPRIO</p> <p>LUCRO LIQ. ANTES DO I.R. 817.031,04 PATRIMONIO LIQUIDO 1.172.116,92 = 0,70</p> <p>O LUCRO LIQUIDO ANTES DO IMP. DE RENDA E DE 62 P/CENTO SOBRE O CAPITAL PROPRIO</p>
<p>5 - ENDIVIDAMENTO GERAL</p> <p>PASS.CIRC.+PASS.NAO CIRC 191.234,24 AT.CIRCUL.+AT.NAO CIRCUL 1.314.068,76 = 0,15</p> <p>CAPITAL DE TERCEIROS REPRESENTA 15 P/CENTO DO INVESTIMENTO TOTAL</p>	<p>10 - CAPITAL DE GIRO PROPRIO</p> <p>ATIVO CIRCULANTE 1.314.068,76 REALIZ. L/PRAZO 0,00 1.314.068,76 (-) PASS. CIRCULANTE 34.464,99 (=) PASSIVO NAO CIRC 191.234,24 (=) CAPITAL DE GIRO PROPRIO 1.122.834,52</p>

UNIAO COMERCIAL DO PARANA



SÓCIO ADMINISTRADOR

MARCELIANO LAHOUD
 SÓCIO ADMINISTRADOR
 C.P.F. 339.228.134-07
 R.E. 2099474

RESPONSÁVEL TÉCNICO

REGINALDO ANTONIO FICHI
 Contador
 C.N.C. PR-PR-226175/0-2
 C.P.F. 646.713.673-20

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS - OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELionato DE NOTAS - Código CNJ 06.873-0

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.934/1994 e Art. 9º inc. III da Lei Estadual 9.721/2006, autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 48941705181424010517-3; Data: 17/05/2018 14:28:58

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGX78795-WX2A
 Valor Total do Ato: R\$ 4,23

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

(Handwritten signatures and initials)

009438
9

MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
CNPJ:21.484.336/0001-47 NIRE:4120788604 - 26/11/2014
RUA VALBAS RODRIGUES ALVES, 356 BRAS 01
BAIRRO: VILA SANTA ISABEL, MARINGA - PR CEE: 67080-476
BALANCO PATRIMONIAL ENCERRADO EM 31/12/2017

FL. 87

ATIVO

CIRCULANTE	1.214.068,78
DISPONIVEL	1.155.218,78
CAIXA GERAL	924.685,87
BANCOS CONTA MOVIMENTO	230.532,91
ESTOQUES	192.650,00
ESTOQUES MERCADORIAS	192.650,00
PERMANENTE	49.282,41
IMOBILIZADO	49.282,41
IMOBILIZACOES TECNICAS	55.667,85
(-) DEPR. ACUMULADAS	6.385,44
TOTAL DO ATIVO	1.363.351,17



[Handwritten signature]



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CHI 96.873-0
 Rua São João, 110 - Centro - Fone: (41) 3262-9999 - Fax: (41) 3262-9999

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 4.066/1964 e Art. 6º inc. XE da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 48941705181424010517-4; Data: 17/05/2018 14:28:58

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGX78794-9e0U;
 Valor Total do Ato: R\$ 4,23

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

[Handwritten initials and marks]

[Handwritten signature]

MHM
MHN MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
CNPJ:21.444.336/0001-87 NIRE:41207986694 - 26/11/2014
RUA WALDIR RODRIGUES ALVES, 255 BRCAO 01
BAIRRO: VILA SANTA IZABEL, MARINGA - PR CEP: 87060-470
BALANÇO PATRIMONIAL ENCERRADO EM 31/12/2017

SECRETARIA DE ECONOMIA
DO PARANÁ



B A S E S D O P A T R I M O N I O L I Q U I D O

CIRCULANTE	34.463,99
EXIGIVEL A CURTO PRAZO	34.463,99
SALARIOS E ENC. TRABALHISTAS	13.728,51
IMPOSTOS E TAXAS A RECOLHER	17.902,58
OUTRAS OBRIGACOES A PAGAR	833,90
NAO CIRCULANTE	156.769,23
VALORES EXIGIVEL A LONGO PRAZO	156.769,23
OUTRAS OBRIGACOES A PAGAR	156.769,23
TOTAL DO PASSIVO..... R\$	191.234,24
PATRIMONIO LIQUIDO	1.172.116,93
PATRIMONIO LIQUIDO	100.000,00
CAPITAL SOCIAL	100.000,00
LUCRO OU PREJUIZO ACUMULADO	1.072.116,93
LUCROS OU PREJUIZOS ACUMULADOS	1.072.116,93
TOTAL DO PASSIVO E PATRIMONIO LIQUIDO.... R\$	1.363.351,17

RECONHECEME A EXATIDAO DO PRESENTE BALANÇO PATRIMONIAL ENCERRADO EM 31 DE DEZEMBRO DE 2017, ESTALIZANDO TANTO NO ATIVO COMO NA SOMA DO PASSIVO COM O PATRIMONIO LIQUIDO, A IMPORTANCIA SUPRA DE R\$*****1.363.351,17 (UM MILHÃO E TREZENTOS E SESSENTA E TRES MIL E TREZENTOS E CINQUENTA E UM REAIS E DEZESSETE CENTAVOS*****).

SOCIO ADMINISTRADOR

MARCELIANO LOPES
SOCIO ADMINISTRADOR
C.P.F. 959.229.134-07
R.G. 2879437

REGISTRAR FISCAL

REGINALDO ANTONIO FIORI
Contador
C.R.C. PR-PR-036115/0-2
E.R.P. 648.713.629-20

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELionato DE ACTAS - Código CNJ 06.877-9
Rua Francisco de Sá, 150 - Centro, São Carlos - Minas Gerais - CEP: 13506-900 - Fone: (51) 3295-1111 - Fax: (51) 3295-1111

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 9º Inc. XII da Lei Estadual 9.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cod. Autenticação: 48941705181424010517-5; Data: 17/05/2018 14:28:58

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGX78793-AVL5
Valor Total do Ato: R\$ 4,23
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

MMHM MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
CNPJ: 21.484.386/0001-87 NIRE: 4120798604 - 26/11/2014
Rua GALBAS RODRIGUES ALVES, 388 - BRCAS O1
BAIRRO: VILA SANTA IZABEL, MARINGA - PR CEP: 87040-370
DEMONSTRACAO DO RESULTADO DO EXERCICIO ENCERRADO EM 31/12/2017

RECEITA OPERACIONAL BRUTA	
VENDA MERCADORIA TRIBUTADA	3.169.909,74
IMPOSTOS S/ RECEITA BRUTA	
IMPOSTOS S/ VENDAS E SERVIÇOS	206.671,52-
RECEITA LIQUIDA	2.963.238,22
CUSTO DA MERCADORIA VENDIDA	
CUSTO DA MERCADORIA VENDIDA	1.940.781,43-
LUCRO BRUTO	1.022.456,79
DESPESAS OPERACIONAIS	
DESPESAS ADMINISTRATIVAS	88.158,03-
DESPESAS C/ FISCAL	143.108,27-
DESPESAS TRIBUTARIAS	4.521,23-
DESPESAS FINANCEIRAS	26.775,67-
(-) RECEITAS FINANCEIRAS	48.114,75
LUCRO LIQUIDO DO EXERCICIO	817.031,04



RECONHECIDOS A EXATIDÃO DA PRESENTE DEMONSTRACAO DO RESULTADO DO EXERCICIO ENCERRADO EM 31 DE DEZEMBRO DE 2017.

SÓCIO ADMINISTRADOR

[Signature]

MARCELO ANTONIO
SÓCIO ADMINISTRADOR
C.P.F. 359.226.134-87
R.G. 2019474 - PR

RESPONSABILIDADE TÉCNICA

[Signature]

RESPONSÁVEL ANTONIO FIORI
Contador
C.R.C. PR-PR-036115/0-2
C.P.F. 646.712.679-20

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS * OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CHJ 06.873-0
Presidência: Paulo Passos, 110 - Bairro São Antônio - CEP: 87020-000 - Maringá - PR - Tel: (41) 3515-0100 - Fax: (41) 3515-0101

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 4.066/1964 e Art. 6º inc. XI da Lei Estadual 9.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cod. Autenticação: 48941705181424010517-6; Data: 17/05/2018 14:28:58

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal O: AGX78792-016X;
Valor Total do Ato: R\$ 4,23

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

MMIM MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
CNPJ: 21.484.332/0001-47 NIRE: 41207858804 - 26/11/2014
Rua JALBAS RODRIGUES AZEVEDO, 356 BRAGA 01
BAIRRO: VILA SANTA TERESA, MARINGÁ - PR CEP: 87080-470
DEMONSTRAÇÃO DE LUCROS OU PREJUÍZOS ACUMULADOS EM 31/12/2017

FL. 00

UNIAO COMERCIAL DO PARANÁ



LUCRO OU PREJ. ACUMULADO	658.085,89
LUCRO OU PREJ. ACUMULADO	350.000,00
LUCROS DISTRIBUÍDOS - MARCELINO LAHOD	250.000,00
LUCROS DISTRIBUÍDOS - MARIELEN PRADO	
SUBTOTAL	258.085,89
RESULTADO DO EXERCÍCIO	
LUCRO OU PREJ. DO PERÍODO	917.031,84
SALDO FINAL DE LUCROS (PREJUÍZOS) ACUMULADOS	1.072.116,93

RECONHECIMENTO A EXATIDÃO DA PRESENTE DEMONSTRAÇÃO DE LUCROS OU PREJUÍZOS ACUMULADOS EM 31 DE DEZEMBRO DE 2017

SÓCIO-ADMINISTRADOR

MARCELINO LAHOD
SÓCIO-ADMINISTRADOR
C.F.F. 889.226.138-01
R.G. 2878474 - PR

RESPONSÁVEL TÉCNICO

REGINALDO ANTONIO FLORI
Contador
C.F.C. PR-PR-038115/8-2
C.F.E. 440.713.674-20

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CHJ 96.873-0
Frendes, Rua Passa 140 - Centro, Caixa Postal 37.000-000 - Curitiba, PR - CEP 81299-000 - Fone: (41) 32424111 - Fax: (41) 32424166

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V do Art. 4º e 52 da Lei Federal 5.073/1994 e Art. 3º Inc. 4º da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cod. Autenticação: 48941705181424010517-7; Data: 17/05/2018 14:28:58

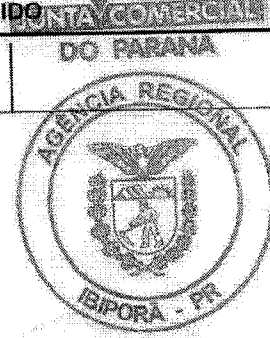
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C- AGX78791-YB50
Valor Total do Ato: R\$ 4,23
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valber de Menezes Cavalcante
Titular

MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
 CNPJ:21.484.336/0001-47 NIRE:41207986804 - 26/11/2014
 Rua JALBAS RODRIGUES ALVES, 356 BRCAO 01 Bairro: VILA SANTA IZABEL
 MARINGA - PR CEP: 87080-470

DEMONSTRAÇÃO DAS MUTAÇÕES DO PATRIMÔNIO LÍQUIDO

	Capital Realizado	Lucros Acumulados	TOTAIS
SALDOS EM 31/12/2015:	20.000,00	240.028,09	260.028,09
AUMENTO DE CAPITAL	80.000,00		80.000,00
LUCRO LIQUIDO DO EXERCICIO		1.015.057,80	1.015.057,80
PROPOSTA PARA DESTINACAO DO LUCRO			
Distribuicao aos Socios		400.000,00-	400.000,00-
SALDOS EM 31/12/2016	100.000,00	855.085,89	955.085,89
LUCRO LIQUIDO DO EXERCICIO		817.031,04	817.031,04
PROPOSTA PARA DESTINACAO DO LUCRO			
Distribuicao aos Socios		600.000,00-	600.000,00-
SALDOS EM 31/12/2017	100.000,00	1.072.116,93	1.172.116,93



SOCIO ADMINISTRADOR

MARCELINO LAHOUD
 SOCIO ADMINISTRADOR
 C.P.F. 359.226.139-87
 R.G. 2079474 - PR

RESPONSÁVEL TÉCNICO

REGINALDO ANTONIO FIORI
 Contador
 C.R.C. PR-PR-036115/O-2
 C.P.F. 640.713.679-20

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS - OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELAMENTO DE NOTAS - Código: CNJ 16.879-9

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 9.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cod. Autenticação: 48941705181424010517-8; Data: 17/05/2018 14:28:58

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal O: AGX78790-KB1D
 Valor Total do Ato: R\$ 4,23

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

MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
 CNPJ:21.484.336/0001-47 NIRE:41207986804 - 26/11/2014
 Rua JALBAS RODRIGUES ALVES, 356 BRCAO 01 Bairro: VILA SANTA IZABEL
 MARINGA - PR CEP: 87080-470

DEMONSTRAÇÃO DOS FLUXOS DE CAIXA ENCERRADOS EM 31 DE DEZEMBRO - MÉTODO DIRETO

	2017	2016
ATIVIDADES OPERACIONAIS		
Valores recebidos de clientes	3.168.909,74	2.608.730,14
Valores pagos a fornecedores e a empregados	160.759,53-	86.701,29-
CAIXA GERADO PELAS OPERACOES	3.008.150,21	1.920.028,85
Tributos pagos	72.206,45-	64.616,42-
Outros recebimentos(pagamentos)liquidos	1.519.799,35-	1.272.265,11-
CAIXA LIQUIDO PROVENIENTE DAS ATIVIDADES OPERACIONAIS	1.416.144,41	583.147,32
ATIVIDADES DE INVESTIMENTOS		
Compras de imobilizado	0,00	37.393,95-
Juros recebidos de empréstimos	48.111,75	0,00
CAIXA LIQUIDO USADO NAS ATIVIDADES DE INVESTIMENTOS	48.111,75	37.393,95-
ATIVIDADES DE FINANCIAMENTOS		
Pagamentos de lucros e dividendos	600.000,00-	400.000,00-
Empréstimos tomados	3.072,71-	3.568,93-
CAIXA LIQUIDO GERADO PELAS ATIVIDADES DE FINANCIAMENTOS	603.072,71-	403.568,93-
AUMENTO NAS DISPONIBILIDADES	861.183,45	142.184,44
Disponibilidades no inicio do periodo	294.235,31	152.050,87
Disponibilidades no final do periodo	1.155.418,76	294.235,31

SOCIO ADMINISTRADOR

MARCELINO LAHOUD
 SOCIO ADMINISTRADOR
 C.P.F. 359.228.139-87
 R.G. 2079474 - PR

RESPONSAVEL TECNICO

REGINALDO ANTONIO FIORI
 Contador
 C.R.C. PR-PR-036115/O-2
 C.P.F. 640.713.679-20



009444
CG

MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
CNPJ: 21.484.336/0001-47 NIRE: 41207986804 - 26/11/2014
Rua JALBAS RODRIGUES ALVES, 356 BRCAO 01 Bairro: VILA SANTA IZABEL
MARINGA - PR CEP: 87080-470

FL. 63

NOTAS EXPLICATIVAS ÀS DEMONSTRAÇÕES CONTÁBEIS EM 31/12/2017

1 - CONTEXTO OPERACIONAL

MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME, com contrato social arquivado na MM Junta Comercial do Paraná, sob n.º 41207986804 em data de 26/11/2014, inscrita no CNPJ (MF) sob n.º 21.484.336/0001-47e tem sua sede e domicílio na Rua Jalbas Rodrigues Alves, 356 – Barracão 01 – Vila Santa Izabel – na cidade de Maringá – Estado do Paraná – CEP 87.080-470 - Empresa com tributação optante pelo SIMPLES NACIONAL. Seu objeto social é Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano; Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios; Comércio atacadista de produtos odontológicos; Comércio atacadista de equipamentos hospitalares, laboratórios, odontológicos e de informática; Comércio atacadista de aparelhos eletrônicos de uso pessoal e doméstico; Comércio atacadista de móveis e artigos de colchoaria; Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos; comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria; Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar; Reparação e manutenção de objetos e equipamentos pessoais e domésticos; Transportes rodoviários de materiais de uso hospitalar, medicamentos e correlatos, municipal, intermunicipal, interestadual e internacional; Representação comercial de medicamentos, máquinas e equipamentos.

2 - POLÍTICA CONTÁBIL E BASE DE PREPARAÇÃO

As demonstrações contábeis encerradas em **31 de Dezembro de 2016 E 31 de Dezembro de 2017 (comparativos)** aqui compreendido: Balanço Patrimonial, Demonstração do Resultado, Demonstração dos Lucros ou Prejuízos Acumulados (DLPA) e Demonstração das Fluxos de caixa (DFC), foram elaboradas a partir das diretrizes contábeis e dos preceitos da Legislação Comercial, Lei n. 10.406/2002 e demais legislações aplicáveis e aos Princípios contábeis. O resultado é apurado de acordo com o regime de competência, que estabelece que as receitas e despesas devem ser incluídas na apuração dos resultados dos períodos em que ocorrem, sempre simultaneamente quando se correlacionarem, independentemente de recebimento ou pagamento. Os administradores da empresa optaram pela contratação de contabilidade terceirizada, a qual se encontra perfeitamente atinada a legislação profissional, e estando assim, regulamentada pelo Conselho Federal de Contabilidade no que tange a questão ética e profissional e ainda conforme previsto em cláusulas contratuais. Assim, a administração da empresa, declara que tomou ciência do conteúdo do aludido contrata em todos os seus termos. Os resultados produzidas são frutos do documental remetido para contabilização pela administração da empresa, respondendo está, pela veracidade, integralidade e procedência. A administração encontra-se ciente de toda a legislação aqui aplicável, especialmente no tocante a Lei 11.101/2005 que informa o contribuinte das suas responsabilidades quanto as documentações e procedimentos. A responsabilidade profissional do contabilista que referencia estas demonstrações contábeis está limitada os fatos contábeis efetivamente notificados pela administração da empresa a este profissional. As demonstrações contábeis incluem estimativas e premissas, tais como: mensuração de perdas estimadas; estimativas do valor justa; provisões; perdas por redução ao valor recuperável (Impairment) e a determinação da vida útil de determinados ativos.

3 - APRESENTAÇÃO DAS MOEDA E DEMONSTRAÇÕES FINANCEIRAS

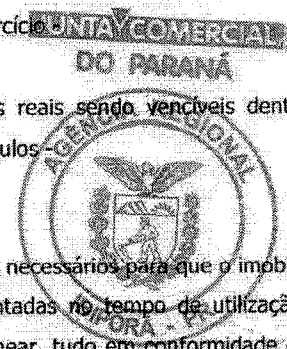
As demonstrações contábeis estão apresentadas em REAIS, que é a moeda funcional da empresa. Assim o ativo, o passivos e o resultado apresentado nas demonstrações contábeis mesmo quando contratados em moeda estrangeiras são ajustados às diretrizes contábeis vigente no Brasil e convertidos para Reais, de acordo com as taxas de câmbio da moeda local. Os eventuais ganhos e perdas resultantes do processo de conversão são transferidos para o resultado do periodo atendendo ao regime de competência. As demonstrações contábeis foram elaboradas de acordo com as práticas contábeis adotadas no Brasil, tomando-se como base a Lei nº 11.638/2007, a Medida Provisória nº 426/2004 e a Lei nº 10.931/2004, a Lei nº 11.941/2009, a Lei nº 11.942/2009, a Lei nº 11.943/2009, a Lei nº 11.944/2009, a Lei nº 11.945/2009, a Lei nº 11.946/2009, a Lei nº 11.947/2009, a Lei nº 11.948/2009, a Lei nº 11.949/2009, a Lei nº 11.950/2009, a Lei nº 11.951/2009, a Lei nº 11.952/2009, a Lei nº 11.953/2009, a Lei nº 11.954/2009, a Lei nº 11.955/2009, a Lei nº 11.956/2009, a Lei nº 11.957/2009, a Lei nº 11.958/2009, a Lei nº 11.959/2009, a Lei nº 11.960/2009, a Lei nº 11.961/2009, a Lei nº 11.962/2009, a Lei nº 11.963/2009, a Lei nº 11.964/2009, a Lei nº 11.965/2009, a Lei nº 11.966/2009, a Lei nº 11.967/2009, a Lei nº 11.968/2009, a Lei nº 11.969/2009, a Lei nº 11.970/2009, a Lei nº 11.971/2009, a Lei nº 11.972/2009, a Lei nº 11.973/2009, a Lei nº 11.974/2009, a Lei nº 11.975/2009, a Lei nº 11.976/2009, a Lei nº 11.977/2009, a Lei nº 11.978/2009, a Lei nº 11.979/2009, a Lei nº 11.980/2009, a Lei nº 11.981/2009, a Lei nº 11.982/2009, a Lei nº 11.983/2009, a Lei nº 11.984/2009, a Lei nº 11.985/2009, a Lei nº 11.986/2009, a Lei nº 11.987/2009, a Lei nº 11.988/2009, a Lei nº 11.989/2009, a Lei nº 11.990/2009, a Lei nº 11.991/2009, a Lei nº 11.992/2009, a Lei nº 11.993/2009, a Lei nº 11.994/2009, a Lei nº 11.995/2009, a Lei nº 11.996/2009, a Lei nº 11.997/2009, a Lei nº 11.998/2009, a Lei nº 11.999/2009, a Lei nº 12.000/2009, a Lei nº 12.001/2009, a Lei nº 12.002/2009, a Lei nº 12.003/2009, a Lei nº 12.004/2009, a Lei nº 12.005/2009, a Lei nº 12.006/2009, a Lei nº 12.007/2009, a Lei nº 12.008/2009, a Lei nº 12.009/2009, a Lei nº 12.010/2009, a Lei nº 12.011/2009, a Lei nº 12.012/2009, a Lei nº 12.013/2009, a Lei nº 12.014/2009, a Lei nº 12.015/2009, a Lei nº 12.016/2009, a Lei nº 12.017/2009, a Lei nº 12.018/2009, a Lei nº 12.019/2009, a Lei nº 12.020/2009, a Lei nº 12.021/2009, a Lei nº 12.022/2009, a Lei nº 12.023/2009, a Lei nº 12.024/2009, a Lei nº 12.025/2009, a Lei nº 12.026/2009, a Lei nº 12.027/2009, a Lei nº 12.028/2009, a Lei nº 12.029/2009, a Lei nº 12.030/2009, a Lei nº 12.031/2009, a Lei nº 12.032/2009, a Lei nº 12.033/2009, a Lei nº 12.034/2009, a Lei nº 12.035/2009, a Lei nº 12.036/2009, a Lei nº 12.037/2009, a Lei nº 12.038/2009, a Lei nº 12.039/2009, a Lei nº 12.040/2009, a Lei nº 12.041/2009, a Lei nº 12.042/2009, a Lei nº 12.043/2009, a Lei nº 12.044/2009, a Lei nº 12.045/2009, a Lei nº 12.046/2009, a Lei nº 12.047/2009, a Lei nº 12.048/2009, a Lei nº 12.049/2009, a Lei nº 12.050/2009, a Lei nº 12.051/2009, a Lei nº 12.052/2009, a Lei nº 12.053/2009, a Lei nº 12.054/2009, a Lei nº 12.055/2009, a Lei nº 12.056/2009, a Lei nº 12.057/2009, a Lei nº 12.058/2009, a Lei nº 12.059/2009, a Lei nº 12.060/2009, a Lei nº 12.061/2009, a Lei nº 12.062/2009, a Lei nº 12.063/2009, a Lei nº 12.064/2009, a Lei nº 12.065/2009, a Lei nº 12.066/2009, a Lei nº 12.067/2009, a Lei nº 12.068/2009, a Lei nº 12.069/2009, a Lei nº 12.070/2009, a Lei nº 12.071/2009, a Lei nº 12.072/2009, a Lei nº 12.073/2009, a Lei nº 12.074/2009, a Lei nº 12.075/2009, a Lei nº 12.076/2009, a Lei nº 12.077/2009, a Lei nº 12.078/2009, a Lei nº 12.079/2009, a Lei nº 12.080/2009, a Lei nº 12.081/2009, a Lei nº 12.082/2009, a Lei nº 12.083/2009, a Lei nº 12.084/2009, a Lei nº 12.085/2009, a Lei nº 12.086/2009, a Lei nº 12.087/2009, a Lei nº 12.088/2009, a Lei nº 12.089/2009, a Lei nº 12.090/2009, a Lei nº 12.091/2009, a Lei nº 12.092/2009, a Lei nº 12.093/2009, a Lei nº 12.094/2009, a Lei nº 12.095/2009, a Lei nº 12.096/2009, a Lei nº 12.097/2009, a Lei nº 12.098/2009, a Lei nº 12.099/2009, a Lei nº 12.100/2009, a Lei nº 12.101/2009, a Lei nº 12.102/2009, a Lei nº 12.103/2009, a Lei nº 12.104/2009, a Lei nº 12.105/2009, a Lei nº 12.106/2009, a Lei nº 12.107/2009, a Lei nº 12.108/2009, a Lei nº 12.109/2009, a Lei nº 12.110/2009, a Lei nº 12.111/2009, a Lei nº 12.112/2009, a Lei nº 12.113/2009, a Lei nº 12.114/2009, a Lei nº 12.115/2009, a Lei nº 12.116/2009, a Lei nº 12.117/2009, a Lei nº 12.118/2009, a Lei nº 12.119/2009, a Lei nº 12.120/2009, a Lei nº 12.121/2009, a Lei nº 12.122/2009, a Lei nº 12.123/2009, a Lei nº 12.124/2009, a Lei nº 12.125/2009, a Lei nº 12.126/2009, a Lei nº 12.127/2009, a Lei nº 12.128/2009, a Lei nº 12.129/2009, a Lei nº 12.130/2009, a Lei nº 12.131/2009, a Lei nº 12.132/2009, a Lei nº 12.133/2009, a Lei nº 12.134/2009, a Lei nº 12.135/2009, a Lei nº 12.136/2009, a Lei nº 12.137/2009, a Lei nº 12.138/2009, a Lei nº 12.139/2009, a Lei nº 12.140/2009, a Lei nº 12.141/2009, a Lei nº 12.142/2009, a Lei nº 12.143/2009, a Lei nº 12.144/2009, a Lei nº 12.145/2009, a Lei nº 12.146/2009, a Lei nº 12.147/2009, a Lei nº 12.148/2009, a Lei nº 12.149/2009, a Lei nº 12.150/2009, a Lei nº 12.151/2009, a Lei nº 12.152/2009, a Lei nº 12.153/2009, a Lei nº 12.154/2009, a Lei nº 12.155/2009, a Lei nº 12.156/2009, a Lei nº 12.157/2009, a Lei nº 12.158/2009, a Lei nº 12.159/2009, a Lei nº 12.160/2009, a Lei nº 12.161/2009, a Lei nº 12.162/2009, a Lei nº 12.163/2009, a Lei nº 12.164/2009, a Lei nº 12.165/2009, a Lei nº 12.166/2009, a Lei nº 12.167/2009, a Lei nº 12.168/2009, a Lei nº 12.169/2009, a Lei nº 12.170/2009, a Lei nº 12.171/2009, a Lei nº 12.172/2009, a Lei nº 12.173/2009, a Lei nº 12.174/2009, a Lei nº 12.175/2009, a Lei nº 12.176/2009, a Lei nº 12.177/2009, a Lei nº 12.178/2009, a Lei nº 12.179/2009, a Lei nº 12.180/2009, a Lei nº 12.181/2009, a Lei nº 12.182/2009, a Lei nº 12.183/2009, a Lei nº 12.184/2009, a Lei nº 12.185/2009, a Lei nº 12.186/2009, a Lei nº 12.187/2009, a Lei nº 12.188/2009, a Lei nº 12.189/2009, a Lei nº 12.190/2009, a Lei nº 12.191/2009, a Lei nº 12.192/2009, a Lei nº 12.193/2009, a Lei nº 12.194/2009, a Lei nº 12.195/2009, a Lei nº 12.196/2009, a Lei nº 12.197/2009, a Lei nº 12.198/2009, a Lei nº 12.199/2009, a Lei nº 12.200/2009, a Lei nº 12.201/2009, a Lei nº 12.202/2009, a Lei nº 12.203/2009, a Lei nº 12.204/2009, a Lei nº 12.205/2009, a Lei nº 12.206/2009, a Lei nº 12.207/2009, a Lei nº 12.208/2009, a Lei nº 12.209/2009, a Lei nº 12.210/2009, a Lei nº 12.211/2009, a Lei nº 12.212/2009, a Lei nº 12.213/2009, a Lei nº 12.214/2009, a Lei nº 12.215/2009, a Lei nº 12.216/2009, a Lei nº 12.217/2009, a Lei nº 12.218/2009, a Lei nº 12.219/2009, a Lei nº 12.220/2009, a Lei nº 12.221/2009, a Lei nº 12.222/2009, a Lei nº 12.223/2009, a Lei nº 12.224/2009, a Lei nº 12.225/2009, a Lei nº 12.226/2009, a Lei nº 12.227/2009, a Lei nº 12.228/2009, a Lei nº 12.229/2009, a Lei nº 12.230/2009, a Lei nº 12.231/2009, a Lei nº 12.232/2009, a Lei nº 12.233/2009, a Lei nº 12.234/2009, a Lei nº 12.235/2009, a Lei nº 12.236/2009, a Lei nº 12.237/2009, a Lei nº 12.238/2009, a Lei nº 12.239/2009, a Lei nº 12.240/2009, a Lei nº 12.241/2009, a Lei nº 12.242/2009, a Lei nº 12.243/2009, a Lei nº 12.244/2009, a Lei nº 12.245/2009, a Lei nº 12.246/2009, a Lei nº 12.247/2009, a Lei nº 12.248/2009, a Lei nº 12.249/2009, a Lei nº 12.250/2009, a Lei nº 12.251/2009, a Lei nº 12.252/2009, a Lei nº 12.253/2009, a Lei nº 12.254/2009, a Lei nº 12.255/2009, a Lei nº 12.256/2009, a Lei nº 12.257/2009, a Lei nº 12.258/2009, a Lei nº 12.259/2009, a Lei nº 12.260/2009, a Lei nº 12.261/2009, a Lei nº 12.262/2009, a Lei nº 12.263/2009, a Lei nº 12.264/2009, a Lei nº 12.265/2009, a Lei nº 12.266/2009, a Lei nº 12.267/2009, a Lei nº 12.268/2009, a Lei nº 12.269/2009, a Lei nº 12.270/2009, a Lei nº 12.271/2009, a Lei nº 12.272/2009, a Lei nº 12.273/2009, a Lei nº 12.274/2009, a Lei nº 12.275/2009, a Lei nº 12.276/2009, a Lei nº 12.277/2009, a Lei nº 12.278/2009, a Lei nº 12.279/2009, a Lei nº 12.280/2009, a Lei nº 12.281/2009, a Lei nº 12.282/2009, a Lei nº 12.283/2009, a Lei nº 12.284/2009, a Lei nº 12.285/2009, a Lei nº 12.286/2009, a Lei nº 12.287/2009, a Lei nº 12.288/2009, a Lei nº 12.289/2009, a Lei nº 12.290/2009, a Lei nº 12.291/2009, a Lei nº 12.292/2009, a Lei nº 12.293/2009, a Lei nº 12.294/2009, a Lei nº 12.295/2009, a Lei nº 12.296/2009, a Lei nº 12.297/2009, a Lei nº 12.298/2009, a Lei nº 12.299/2009, a Lei nº 12.300/2009, a Lei nº 12.301/2009, a Lei nº 12.302/2009, a Lei nº 12.303/2009, a Lei nº 12.304/2009, a Lei nº 12.305/2009, a Lei nº 12.306/2009, a Lei nº 12.307/2009, a Lei nº 12.308/2009, a Lei nº 12.309/2009, a Lei nº 12.310/2009, a Lei nº 12.311/2009, a Lei nº 12.312/2009, a Lei nº 12.313/2009, a Lei nº 12.314/2009, a Lei nº 12.315/2009, a Lei nº 12.316/2009, a Lei nº 12.317/2009, a Lei nº 12.318/2009, a Lei nº 12.319/2009, a Lei nº 12.320/2009, a Lei nº 12.321/2009, a Lei nº 12.322/2009, a Lei nº 12.323/2009, a Lei nº 12.324/2009, a Lei nº 12.325/2009, a Lei nº 12.326/2009, a Lei nº 12.327/2009, a Lei nº 12.328/2009, a Lei nº 12.329/2009, a Lei nº 12.330/2009, a Lei nº 12.331/2009, a Lei nº 12.332/2009, a Lei nº 12.333/2009, a Lei nº 12.334/2009, a Lei nº 12.335/2009, a Lei nº 12.336/2009, a Lei nº 12.337/2009, a Lei nº 12.338/2009, a Lei nº 12.339/2009, a Lei nº 12.340/2009, a Lei nº 12.341/2009, a Lei nº 12.342/2009, a Lei nº 12.343/2009, a Lei nº 12.344/2009, a Lei nº 12.345/2009, a Lei nº 12.346/2009, a Lei nº 12.347/2009, a Lei nº 12.348/2009, a Lei nº 12.349/2009, a Lei nº 12.350/2009, a Lei nº 12.351/2009, a Lei nº 12.352/2009, a Lei nº 12.353/2009, a Lei nº 12.354/2009, a Lei nº 12.355/2009, a Lei nº 12.356/2009, a Lei nº 12.357/2009, a Lei nº 12.358/2009, a Lei nº 12.359/2009, a Lei nº 12.360/2009, a Lei nº 12.361/2009, a Lei nº 12.362/2009, a Lei nº 12.363/2009, a Lei nº 12.364/2009, a Lei nº 12.365/2009, a Lei nº 12.366/2009, a Lei nº 12.367/2009, a Lei nº 12.368/2009, a Lei nº 12.369/2009, a Lei nº 12.370/2009, a Lei nº 12.371/2009, a Lei nº 12.372/2009, a Lei nº 12.373/2009, a Lei nº 12.374/2009, a Lei nº 12.375/2009, a Lei nº 12.376/2009, a Lei nº 12.377/2009, a Lei nº 12.378/2009, a Lei nº 12.379/2009, a Lei nº 12.380/2009, a Lei nº 12.381/2009, a Lei nº 12.382/2009, a Lei nº 12.383/2009, a Lei nº 12.384/2009, a Lei nº 12.385/2009, a Lei nº 12.386/2009, a Lei nº 12.387/2009, a Lei nº 12.388/2009, a Lei nº 12.389/2009, a Lei nº 12.390/2009, a Lei nº 12.391/2009, a Lei nº 12.392/2009, a Lei nº 12.393/2009, a Lei nº 12.394/2009, a Lei nº 12.395/2009, a Lei nº 12.396/2009, a Lei nº 12.397/2009, a Lei nº 12.398/2009, a Lei nº 12.399/2009, a Lei nº 12.400/2009, a Lei nº 12.401/2009, a Lei nº 12.402/2009, a Lei nº 12.403/2009, a Lei nº 12.404/2009, a Lei nº 12.405/2009, a Lei nº 12.406/2009, a Lei nº 12.407/2009, a Lei nº 12.408/2009, a Lei nº 12.409/2009, a Lei nº 12.410/2009, a Lei nº 12.411/2009, a Lei nº 12.412/2009, a Lei nº 12.413/2009, a Lei nº 12.414/2009, a Lei nº 12.415/2009, a Lei nº 12.416/2009, a Lei nº 12.417/2009, a Lei nº 12.418/2009, a Lei nº 12.419/2009, a Lei nº 12.420/2009, a Lei nº 12.421/2009, a Lei nº 12.422/2009, a Lei nº 12.423/2009, a Lei nº 12.424/2009, a Lei nº 12.425/2009, a Lei nº 12.426/2009, a Lei nº 12.427/2009, a Lei nº 12.428/2009, a Lei nº 12.429/2009, a Lei nº 12.430/2009, a Lei nº 12.431/2009, a Lei nº 12.432/2009, a Lei nº 12.433/2009, a Lei nº 12.434/2009, a Lei nº 12.435/2009, a Lei nº 12.436/2009, a Lei nº 12.437/2009, a Lei nº 12.438/2009, a Lei nº 12.439/2009, a Lei nº 12.440/2009, a Lei nº 12.441/2009, a Lei nº 12.442/2009, a Lei nº 12.443/2009, a Lei nº 12.444/2009, a Lei nº 12.445/2009, a Lei nº 12.446/2009, a Lei nº 12.447/2009, a Lei nº 12.448/2009, a Lei nº 12.449/2009, a Lei nº 12.450/2009, a Lei nº 12.451/2009, a Lei nº 12.452/2009, a Lei nº 12.453/2009, a Lei nº 12.454/2009, a Lei nº 12.455/2009, a Lei nº 12.456/2009, a Lei nº 12.457/2009, a Lei nº 12.458/2009, a Lei nº 12.459/2009, a Lei nº 12.460/2009, a Lei nº 12.461/2009, a Lei nº 12.462/2009, a Lei nº 12.463/2009, a Lei nº 12.464/2009, a Lei nº 12.465/2009, a Lei nº 12.466/2009, a Lei nº 12.467/2009, a Lei nº 12.468/2009, a Lei nº 12.469/2009, a Lei nº 12.470/2009, a Lei nº 12.471/2009, a Lei nº 12.472/2009, a Lei nº 12.473/2009, a Lei nº 12.474/2009, a Lei nº 12.475/2009, a Lei nº 12.476/2009, a Lei nº 12.477/2009, a Lei nº 12.478/2009, a Lei nº 12.479/2009, a Lei nº 12.480/2009, a Lei nº 12.481/2009, a Lei nº 12.482/2009, a Lei nº 12.483/2009, a Lei nº 12.484/2009, a Lei nº 12.485/2009, a Lei nº 12.486/2009, a Lei nº 12.487/2009, a Lei nº 12.488/2009, a Lei nº 12.489/2009, a Lei nº 12.490/2009, a Lei nº 12.491/2009, a Lei nº 12.492/2009, a Lei nº 12.493/2009, a Lei nº 12.494/2009, a Lei nº 12.495/2009, a Lei nº 12.496/2009, a Lei nº 12.497/2009, a Lei nº 12.498/2009, a Lei nº 12.499/2009, a Lei nº 12.500/2009, a Lei nº 12.501/2009, a Lei nº 12.502/2009, a Lei nº 12.503/2009, a Lei nº 12.504/2009, a Lei nº 12.505/2009, a Lei nº 12.506/2009, a Lei nº 12.507/2009, a Lei nº 12.508/2009, a Lei nº 12.509/2009, a Lei nº 12.510/2009, a Lei nº 12.511/2009, a Lei nº 12.512/2009, a Lei nº 12.513/2009, a Lei nº 12.514/2009, a Lei nº 12.515/2009, a Lei nº 12.516/2009, a Lei nº 12.517/2009, a Lei nº 12.518/2009, a Lei nº 12.519/2009, a Lei nº 12.520/2009, a Lei nº 12.521/2009, a Lei nº 12.522/2009, a Lei nº 12.523/2009, a Lei nº 12.524/2009, a Lei nº 12.525/2009, a Lei nº 12.526/2009, a Lei nº 12.527/2009, a Lei nº 12.528/2009, a Lei nº 12.529/2009, a Lei nº 12.530/2009, a Lei nº 12.531/2009, a Lei nº 12.532/2009, a Lei nº 12.533/2009, a Lei nº 12.534/2009, a Lei nº 12.535/2009, a Lei nº 12.536/2009, a Lei nº 12.537/2009, a Lei nº 12.538/2009, a Lei nº 12.539/2009, a Lei nº 12.540/2009, a Lei nº 12.541/2009, a Lei nº 12.542/2009, a Lei nº 12.543/2009, a Lei nº 12.544/2009, a Lei nº 12.545/2009, a Lei nº 12.546/2009, a Lei nº 12.547/2009, a Lei nº 12.548/2009, a Lei nº 12.549/2009, a Lei nº 12.550/2009, a Lei nº 12.551/2009, a Lei nº 12.552/2009, a Lei nº 12.553/2009, a Lei nº 12.554/2009, a Lei nº 12.555/2009, a Lei nº 12.556/2009, a Lei nº 12.557/2009, a Lei nº 12.558/2009, a Lei nº 12.559/2009, a Lei nº 12.560/2009, a Lei nº 12.561/2009, a Lei nº 12.562/2009, a Lei nº 12.563/2009, a Lei nº 12.564/2009, a Lei nº 12.565/2009, a Lei nº 12.566/2009, a Lei nº 12.567/2009, a Lei nº 12.568/2009, a Lei nº 12.569/2009, a Lei nº 12.570/2009, a Lei nº 12.571/2009, a Lei nº 12.572/2009, a Lei nº 12.573/2009, a Lei nº 12.574/2009, a Lei nº 12.575/2009, a Lei nº 12.576/2009, a Lei nº 12.577/2009, a Lei nº 12.578/2009, a Lei nº 12.579/2009, a Lei nº 12.580/2009, a Lei nº 12.581/2009, a Lei nº 12.582/2009, a Lei nº 12.583/2009, a Lei nº 12.584/2009, a Lei nº 12.585/2009, a Lei nº 12.586/2009, a Lei nº 12.587/2009, a Lei nº 12.588/2009, a Lei nº 12.589/2009, a Lei nº 12.590/2009, a Lei nº 12.591/2009, a Lei nº 12.592/2009, a Lei nº 12.593/2009, a Lei nº 12.594/2009, a Lei nº 12.595/2009, a Lei nº 12.596/2009, a Lei nº 12.597/2009, a Lei nº 12.598/2009, a Lei nº 12.599/2009, a Lei nº 12.600/2009, a Lei nº 12.601/2009, a Lei nº 12.602/2009, a Lei nº 12.603/2009, a Lei nº 12.604/2009, a Lei nº 12.605/2009, a Lei nº 12.606/2009, a Lei nº 12.607/2009, a Lei nº 12.608/2009, a Lei nº 12.609/2009, a Lei nº 12.610/2009, a Lei nº 12.611/2009, a Lei nº 12.612/2009, a Lei nº 12.613/2009, a Lei nº 12.614/2009, a Lei nº 12.615/2009, a Lei nº 12.616/20

MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
CNPJ:21.484.336/0001-47 NIRE:41207986804 - 26/11/2014
Rua JALBAS RODRIGUES ALVES, 356 BRCAO 01 Bairro: VILA SANTA IZABEL
MARINGA - PR CEP: 87080-470

NOTAS EXPLICATIVAS ÀS DEMONSTRAÇÕES CONTÁBEIS EM 31/12/2017

4 - PRINCIPAIS PRATICAS CONTÁBEIS

- A) Ativo Circulante - A prática contábil adotada é pelo regime de Competência, a moeda funcional da empresa é o real os direitos estão em conformidade com seus efetivos valores reais e vencíveis dentro do exercício.
- B) Realizavel curto prazo - DUPLICATAS A RECEBER
- C) Passivo Circulante - Os deveres estão em conformidade com seus efetivos valores reais sendo vencíveis dentro do exercício social e registrados e mantidos no balanço patrimonial pelo valor nominal dos títulos.



5 - IMOBILIZADO

Avaliado inicialmente ao custo histórico, sendo considerados como custo todos os valores necessários para que o imobilizado estivesse à disposição da administração. As alíquotas de depreciação estão fundamentadas no tempo de utilização dos referidos bens e considerados o valor residual para fins de cálculo dentro do método linear, tudo em conformidade com a Resolução 1255/2.009 que instituiu o Pronunciamento Técnico PME - Contabilidade para Pequenas e Médias Empresas, com suas contas delimitadas a uma taxa de depreciação de 8% (oito) por cento AA.

6 - PATRIMONIO LIQUIDO

O capital social é de R\$ 100.000,00 (Cem mil reais) divididos em 100.000 quotas de valor nominal 0 (hum real), integralizadas, neste ato em moeda corrente do País, pelos sócios:

SOCIO	QUOTAS	R\$
MARCELINO LAHOUD	98.000	98.000,00
MARIELLEN SAKURAI PRADO	2.000	2.000,00
TOTAL	100.000	100.000,00

7 - PREVISÕES, ATIVOS E PASSIVOS CONTINGENTE

A empresa está sujeita à contingências fiscais, legais, trabalhistas, cíveis e outras. Em bases periódicas a Administração da sociedade revisa o quadro de contingências conhecidas, avalia a possibilidade de eventuais perdas com as mesmas, ajustando a precisão para contingências e eventuais, a débito ou crédito de resultados, quando necessário.

8 - INSTRUMENTO FINANCEIROS

Os instrumentos financeiros, ativos e passivos da empresa em **31 de Dezembro de 2017** estão todos registrados em contas patrimoniais e não apresentam valores de mercado diferente dos reconhecidos nas Demonstrações Financeiras.

9 - RECEITAS E DESPESAS

As receitas da empresa são apuradas pelo valor justo recebido com base nas notas fiscais, e as despesas da empresa pelo valor justo incorrido através de notas fiscais e recibos, em conformidade com as exigências legais e Fiscais.

10 - EVENTOS SUBSEQUENTES

A empresa não incorreu em nenhum evento subsequente favorável ou desfavorável entre o final do período contábil e a data da aprovação da demonstrações financeiras apresentadas para aprovação

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CRI 36.874-3
 Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.724/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.
 Cód. Autenticação: 48941705181424010517-11; Data: 17/05/2018 14:28:58
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C- AGX78787-KDZC
 Valor Total do Ato: R\$ 4,23
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Handwritten initials/signature.

Handwritten initials/signature.

Handwritten initials/signature.

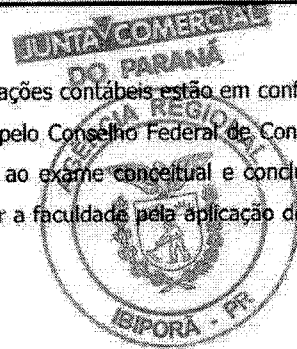
MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
 CNPJ:21.484.336/0001-47 NIRE:41207986804 - 26/11/2014
 Rua JALBAS RODRIGUES ALVES, 356 BRCAO 01 Bairro: VILA SANTA IZABEL
 MARINGA - PR CEP: 87080-470

FL. 65

NOTAS EXPLICATIVAS ÀS DEMONSTRAÇÕES CONTÁBEIS EM 31/12/2017

11 - DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE

A empresa declara expressamente que a elaboração e a apresentação das demonstrações contábeis estão em conformidade com o NBC TG 1000 - Contabilidade para Pequenas e Médias Empresas, expedida pelo Conselho Federal de Contabilidade através da Resolução 1.255/2009. A administração da empresa também procedeu ao exame conceitual e concluiu que a empresa não possui prestação pública de contas e assim encontra-se apta a exercer a faculdade pela aplicação do previsto na Contabilidade para Pequenas e Médias Empresas.



12 - DAS INFORMAÇÕES

As informações relativas ao **período-base 31 de Dezembro de 2017** fornecidas para escrituração e elaboração das demonstrações contábeis, obrigações acessórias, apuração de tributos e arquivos eletrônicos exigidos pela fiscalização federal, estadual, municipal, trabalhista e previdenciária são fidedignas, repassadas ao responsável técnico contábil pelo Administrador Socio Responsável da empresa **MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME**, com contrato social arquivado na MM Junta Comercial do Paraná, sob n.º 41207986804 em data de 26/11/2014, inscrita no CNPJ (MF) sob n.º 21.484.336/0001-47e tem sua sede e domicílio na Rua Jalbas Rodrigues Alves, 356 – Barracão 01 – Vila Santa Izabel – na cidade de Maringá – Estado do Paraná – CEP 87.080-470

13 - ESTOQUES

Os estoque registrados em conta própria foram pelos Administradores e funcionarios, levantados fisicamente e avaliados de acordo com a política de mensuração de estoque determinada pela empresa e perfazem a realidade do período encerrado em **31 de Dezembro de 2017**, e repassados ao responsável técnico para elaboração e transcrição ao Balanço Patrimonial.

14 - RESULTADO ABRANGENTE

Não foi transcrita neste Livro Diário a **DEMONSTRAÇÃO DO RESULTADO ABRANGENTE**, pois, não houve mutação DO patrimônio Líquido durante os exercícios comparados, resultante de transações e outros eventos que não são derivados de transação com os sócios. (Item 3.18 da resolução do CFC 1205/09)

SOCIO ADMINISTRADOR

MARCELINO LAHOUD
 SÓCIO ADMINISTRADOR
 C.P.F. 359.226.139-87
 R.G. 2079474 - PR

RESPONSÁVEL TÉCNICO

REGINALDO ANTONIO FIORI
 Contador
 C.R.C. PR-PR-030115/O-2
 C.P.F. 640.713.679-20



TERMO DE ENCERRAMENTO

Contém o presente livro, 74 folhas eletronicamente numeradas de 1 a 74, e serviu de LIVRO DIÁRIO número 07, do período de 01/01/2017 a 31/12/2017.

MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME

Rua JALBAS RODRIGUES ALVES, 356 Complemento: BRCAO 01 Bairro: VILA SANTA IZABEL

MARINGA - PR

Cep: 87080-470

Inscrição Estadual: 90681170-78

CNPJ: 21.484.336/0001-47

NIRE: 41207986804 - 26/11/2014 - JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO PARANA.



Conforme a Instrução Normativa N.11, de 05/12/2013, do D.R.E.I., Art. 9º, II, declaramos que o presente livro ~~encerra-se~~ encerra-se totalmente escriturado.

A administração da empresa declara que: (i) possui controles internos necessários ao suporte e respaldo da escrituração contábil e das Demonstrações Contábeis anuais; (ii) não praticou atos contrários às normas e à legislação vigente aplicável; (iii) documentou todas as operações e transações realizadas pela empresa e as encaminhou para o profissional da contabilidade, visando aos devidos registros contábeis por meio de documentação hábil e idônea; e (iv) forneceu toda a informação necessária para a adequada elaboração das demonstrações contábeis anuais e suas notas explicativas do exercício social findo em 31/12/2017.

MARINGA, 31 de Dezembro de 2017.

SOCIO ADMINISTRADOR

MARCELINO LAHOLID
SOCIO ADMINISTRADOR
C.P.F. 359.226.139-87
R.G. 2079474 - PR

RESPONSÁVEL TÉCNICO

REGINALDO ANTONIO FIORI
Contador
C.R.C. PR-PR-036115/O-2
C.P.F. 640.713.679-20

SÍMBOLOS ALFABÉTICOS DOS HISTÓRICOS

AC-AVISO DE CREDITO	CR-CONTRIBUICOES RECEBIDAS	OP-ORDEM DE PAGAMENTO
AD-AVISO DE DEBITO	CS-CONFORME SLIP	PA-PASSAGEM
AL-AVISO DE LANCAMENTO	CT-CAPITAL REGISTRADO	PG-PAGO/PAGAMENTO
AS-ACOES SUBSCRITAS	DP-DEPOSITO	QG-QUITACAO GERAL
BO-BORDERO	DS-DESCONTO	RC-RECEBIDO RECEBIMENTO
CA-CHEQUE AVULSO	DV-DEVOLUCAO	RE-RECIBO
CB-COTA SUBSCRITA	DT-DUPPLICATA	RN-RETIRADA DE NUMERARIO
CC-CONTR. DE CONSTITUICAO	ES-ESTORNO	RV-RELATORIO DE VIAGEM
CD-CONDUCAO	FP-FOLHA DE PAGAMENTO	TA-TALAO
CF-CONTRIBUICAO S/FOLHA	FT-FATURA/FATURAMENTO	TF-TRANSFERENCIA
CH-CHEQUE	GA-GUIA	TT-TITULO
CO-CONHECIMENTO	MC-MERCADORIAS	VA-VALE POSTAL
CP-CONFORME COMPROVANTE	NT-NOTA	VV-VENDA A VISTA



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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **17/05/2018 14:45:01 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 987028

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **17/05/2019 14:28:58 (hora local)**.

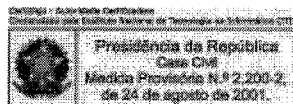
¹**Código de Autenticação Digital:** 48941705181424010517-1 a 48941705181424010517-13

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b6b8c5e659645a221b5b80c037c67ee319c13c9b4daa544feb00cf6f7392b8755723dad8c699bf14f74503dbc6e09c1b34c2179f07cf9fd3bce834175cc36f3





(43) 3356-2008

WWW.ELLITTECON.COM.BR

Av. Adhemar Pereira de Barros, 800 | Jd. Bela Suíça | CEP 86050-190 | Londrina | Paraná

MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
Rua Jalbas Rodrigues Alves, n.º 356 - Barracão 01 - Vila Santa Izabel
CEP: 87.080-470 - Maringá/PR
CNPJ: 21.484.336/0001-47

ANÁLISE ECONÔMICO-FINANCEIRO

Balanco encerrado em 31/12/2016

Índice de Liquidez Corrente (LC)

LC = AC / PC
LC = 941.015,06 / 39.666,10
LC = 23,72

A empresa possui R\$ 23,72 para cada R\$ 1,00 de dívida.

Índice de Liquidez Geral (LG)

LG = (AC + RLP) / (PC + ELP)
LG = 941.015,06 / 39.666,10
LG = 23,72

A empresa possui R\$ 23,72 para cada R\$ 1,00 de dívida.

Solvência Geral (SG)

SG = AT / (PC + ELP)
SG = 994.751,99 / 39.666,10
SG = 25,08

A empresa tem R\$ 25,08 para cada R\$ 1,00 de dívida.

3º TABELIONATO DE NOTAS - GRASSANO
Avenida Herval, 373 - Fone: (41) 2103-0300
Maringá - Paraná

RECONHECO e dou feitura(s) firma(s) de:
MARCELINO LAHOUD.....
REGINALDO ANTONIO FIORI.....
Por SEU(S).....
Em testemunho da Verdade,
MARINGÁ, 13 de Junho de 2018

WELCH CRISTINE FERREIRA
ESCRIVENTE JURAMENTADA

Selo EDUP2 - #YMEZ - 5h2ek - Mv9eW
rhnke
(Confira em <http://funaren.com.br>)

3º TABELIONATO DE NOTAS
Welch Cristine Ferreira
Escrivente Juramentada
MARINGÁ - PARANÁ

Maringá, 13 de abril de 2018.

TABELIONATO GRASSANO

[Signature]

MARCELINO LAHOUD
Sócio Administrador
CPF: 359.226.139-87

TABELIONATO GRASSANO

[Signature]

REGINALDO ANTONIO FIORI
Contador
CPF: 640.713.679-20
CRC PR 036115/0-2

Reginaldo Antônio Fiori
Contador - CRC-PR: 36115/0-2
CPF: 640.713.679-20
Av. Adhemar Pereira de Barros, 800
Bela Suíça - Fone: (43) 3356-2008
CEP 86.050-190 - Londrina - PR



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.879-0
Av. Paraná Estado, 100 - Sala 101 - Jd. Santa Helena - CEP 81200-000 - Curitiba - PR - Tel: 3333-0000

Autenticação Digital
De acordo com as artigos 1º, 2º e 3º, art. 7º, art. 8º e 9º da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º, inc. XII da Lei Estadual 8.724/2008, publicado a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 48940706181538280899-1; Data: 07/06/2018 15:41:35

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AG219431-H8VS
Valor Total do Ato: R\$ 4,23
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 07/06/2018 16:51:03 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 1002820

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 07/06/2019 15:41:35 (hora local).

¹Código de Autenticação Digital: 48940706181538280899-1

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b21b1542377ce02a60d1b0306b4481d68a19414ba96716718a8a3e62b9fdd8e72723dadb8c699bf14f74503dbcb6e09c14a1cc2b7ac801f48d07ecef38d868eb



Handwritten signatures and initials, including a large 'A' and several circular marks.



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA

NÚMERO DE INSCRIÇÃO 21.484.336/0001-47 MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	DATA DE ABERTURA 26/11/2014
NOME EMPRESARIAL MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA		
TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES	PORTE ME	
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL 46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS 46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios 46.45-1-03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos 46.51-6-01 - Comércio atacadista de equipamentos de informática 46.49-4-02 - Comércio atacadista de aparelhos eletrônicos de uso pessoal e doméstico 46.49-4-04 - Comércio atacadista de móveis e artigos de colchoaria 47.73-3-00 - Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos 46.46-0-01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria 46.49-4-08 - Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar 95.29-1-99 - Reparação e manutenção de outros objetos e equipamentos pessoais e domésticos não especificados anteriormente 49.30-2-02 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional 49.30-2-01 - Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, municipal 46.18-4-01 - Representantes comerciais e agentes do comércio de medicamentos, cosméticos e produtos de perfumaria 46.14-1-00 - Representantes comerciais e agentes do comércio de máquinas, equipamentos, embarcações e aeronaves 46.64-8-00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada		
LOGRADOURO R JALBAS RODRIGUES ALVES	NÚMERO 356	COMPLEMENTO BRCAO 01
CEP 87.080-470	BAIRRO/DISTRITO VILA SANTA IZABEL	MUNICÍPIO MARINGÁ
UF PR	ENDEREÇO ELETRÔNICO	
TELEFONE (44) 3354-5826		
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****		
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA	DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 26/11/2014	
MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL		
SITUAÇÃO ESPECIAL *****	DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL *****	

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 1.634, de 06 de maio de 2016.

Emitido no dia 14/11/2018 às 08:57:14 (data e hora de Brasília).

Página: 1/1



MINISTÉRIO DA FAZENDA
Secretaria da Receita Federal do Brasil
Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional

**CERTIDÃO POSITIVA COM EFEITOS DE NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS
FEDERAIS E À DÍVIDA ATIVA DA UNIÃO**

Nome: **MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA**
CNPJ: **21.484.336/0001-47**

Ressalvado o direito de a Fazenda Nacional cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, é certificado que:

1. constam débitos administrados pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) com exigibilidade suspensa nos termos do art. 151 da Lei nº 5.172, de 25 de outubro de 1966 - Código Tributário Nacional (CTN), ou objeto de decisão judicial que determina sua desconsideração para fins de certificação da regularidade fiscal, ou ainda não vencidos; e
2. não constam inscrições em Dívida Ativa da União (DAU) na Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN).

Conforme disposto nos arts. 205 e 206 do CTN, este documento tem os mesmos efeitos da certidão negativa.

Esta certidão é válida para o estabelecimento matriz e suas filiais e, no caso de ente federativo, para todos os órgãos e fundos públicos da administração direta a ele vinculados. Refere-se à situação do sujeito passivo no âmbito da RFB e da PGFN e abrange inclusive as contribuições sociais previstas nas alíneas 'a' a 'd' do parágrafo único do art. 11 da Lei nº 8.212, de 24 de julho de 1991.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, nos endereços <<http://rfb.gov.br>> ou <<http://www.pgfn.gov.br>>.

Certidão emitida gratuitamente com base na Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751, de 2/10/2014.
Emitida às 11:28:31 do dia 02/08/2018 <hora e data de Brasília>.
Válida até 29/01/2019.

Código de controle da certidão: **B14D.ECCB.32C6.5D5E**
Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.



Estado do Paraná
Secretaria de Estado da Fazenda
Coordenação da Receita do Estado

009453
9

Certidão Negativa
de Débitos Tributários e de Dívida Ativa Estadual
Nº 018572729-57

Certidão fornecida para o CNPJ/MF: **21.484.336/0001-47**

Nome: **MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME**

Ressalvado o direito da Fazenda Pública Estadual inscrever e cobrar débitos ainda não registrados ou que venham a ser apurados, certificamos que, verificando os registros da Secretaria de Estado da Fazenda, constatamos não existir pendências em nome do contribuinte acima identificado, nesta data.

Obs.: Esta Certidão engloba todos os estabelecimentos da empresa e refere-se a débitos de natureza tributária e não tributária, bem como ao descumprimento de obrigações tributárias acessórias.

Válida até 21/12/2018 - Fornecimento Gratuito

A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada via Internet
www.fazenda.pr.gov.br



ESTADO DO PARANÁ
PREFEITURA DO MUNICIPIO DE MARINGÁ
SECRETARIA MUNICIPAL DE FAZENDA

009454

9

Certidão Negativa de Débitos N° 109947/2018

Certificamos, conforme requerido por **MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA ME**, CPF/CNPJ n° 21.484.336/0001-47, para fins DE **LICITAÇÃO**, que **NÃO CONSTAM DÉBITOS MUNICIPAIS** (impostos, taxas, contribuições, receitas não tributárias, inscritos em dívida ativa ou não dos Cadastros Mobiliários e Imobiliários) até a presente data em nome de **MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME**, CPF/CNPJ n° 21.484.336/0001-47, situado(a) na cidade de Maringá.

Fica ressalvado o direito da Fazenda Pública Municipal em cobrar débitos posteriormente apurados, mesmo referentes a períodos compreendidos nesta Certidão.

Emitida em: **25/09/2018**

Válida até: **24/12/2018**

Certidão emitida com base nas normas:

CTN - Código Tributário Nacional

CTM - Código Tributário Municipal

Decreto Municipal n° 1500/2017

Código de Autenticação: **DAF45.BE590.28DE3FFBCBFD2813BE0F98**

Para verificar a autenticidade, consulte o site: www.maringa.pr.gov.br/aisetributosweb

IMPRIMIR

VOLTAR

**Certificado de Regularidade do FGTS - CRF**

Inscrição: 21484336/0001-47
Razão Social: MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA ME
Nome Fantasia: MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES
Endereço: R JALBAS RODRIGUES ALVES 356 BRCAO 01 / VILA SANTA IZABEL /
MARINGA / PR / 87080-470

A Caixa Econômica Federal, no uso da atribuição que lhe confere o Art. 7, da Lei 8.036, de 11 de maio de 1990, certifica que, nesta data, a empresa acima identificada encontra-se em situação regular perante o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço - FGTS.

O presente Certificado não servirá de prova contra cobrança de quaisquer débitos referentes a contribuições e/ou encargos devidos, decorrentes das obrigações com o FGTS.

Validade: 19/11/2018 a 18/12/2018

Certificação Número: 2018111901323592863452

Informação obtida em 21/11/2018, às 09:24:34.

A utilização deste Certificado para os fins previstos em Lei está condicionada à verificação de autenticidade no site da Caixa:
www.caixa.gov.br



PODER JUDICIÁRIO
JUSTIÇA DO TRABALHO

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS

Nome: MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

(MATRIZ E FILIAIS) CNPJ: 21.484.336/0001-47

Certidão nº: 152402291/2018

Expedição: 21/06/2018, às 11:19:52

Validade: 17/12/2018 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA (MATRIZ E FILIAIS)**, inscrito(a) no CNPJ sob o nº **21.484.336/0001-47**, **NÃO CONSTA** do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas.

Certidão emitida com base no art. 642-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentado pela Lei nº 12.440, de 7 de julho de 2011, e na Resolução Administrativa nº 1470/2011 do Tribunal Superior do Trabalho, de 24 de agosto de 2011.

Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho e estão atualizados até 2 (dois) dias anteriores à data da sua expedição.

No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais.


A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

Certidão emitida gratuitamente.

INFORMAÇÃO IMPORTANTE

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a emolumentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho ou Comissão de Conciliação Prévia.

Código de Autenticidade: 469608123843434

 <p align="center">PREFEITURA DO MUNICÍPIO DE MARINGÁ Estado do Paraná SECRETARIA MUNICIPAL DE FAZENDA</p>			
Cadastro: 183707	CNPJ/CPF: 21.484.336/0001-47	Protocolo Geral: 1556/2017	10/01/2017, Concede
ALVARÁ DE LOCALIZAÇÃO			
MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME			
LOCALIZAÇÃO RUA JALBAS RODRIGUES ALVES, 356 BARRAÇÃO 01 - SANTA IZABEL, VILA Área Construída Utilizada: 273,00 m ² Área Total Utilizada: 273,00 m ²		Zona / Quadra / Data 21 000P 006A Cadastro Imobiliário 21077350	Área de Pátio: 0,00 m ² Área de Processamento: 0,00 m ²
ATIVIDADE COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO; COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE EQUIPAMENTOS HOSPITALARES, LABORATÓRIOS, ODONTOLÓGICOS E DE INFORMÁTICA; COMÉRCIO ATACADISTA DE APARELHOS ELETRÔNICOS DE USO PESSOAL E DOMÉSTICO; COMÉRCIO ATACADISTA DE MÓVEIS E ARTIGOS DE COLCHOARIA; COMÉRCIO VAREJISTA DE ARTIGOS MÉDICOS E ORTOPÉDICOS; COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA; COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE, LIMPEZA E CONSERVAÇÃO DOMICILIAR; REPARAÇÃO E MANUTENÇÃO DE OBJETOS E EQUIPAMENTOS PESSOAIS E DOMÉSTICOS; TRANSPORTES RODOVIÁRIOS DE MATERIAIS DE USO HOSPITALAR, MEDICAMENTOS E CORRELATOS, MUNICIPAL, INTERMUNICIPAL, INTERESTADUAL E INTERNACIONAL E REPRESENTAÇÃO COMERCIAL DE MEDICAMENTOS, MÁQUINAS E EQUIPAMENTOS.			
OBSERVAÇÕES PARA A ATIVIDADE DE TRANSPORTE, "SOMENTE ESCRITÓRIO" - CUMPRIR AS NORMAS DA LEI FEDERAL Nº 12.305/2010, QUANTO À POLÍTICA NACIONAL DE RESÍDUOS - VEDADO REALIZAÇÃO DE TRANSPORTE MUNICIPAL CNAE 49.30-2-01			

Expedido em 12/01/2017

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.678-G
 Rua Presidente Getúlio Vargas, 1148 - Bairro Dom Estácio - Jd. Pousadas - CEP 81240-000 - Maringá - PR - Fone: (41) 3242-5434 - Fax: (41) 3242-9044

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.932/1994 e Art. 9º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato, o referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 48941201161022010876-1; Data: 12/01/2016 10:28:06

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGI44526-C9C7.
 Valor Total do Ato: R\$ 4,23

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

(Handwritten signatures and initials)

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **16/01/2018 15:51:28 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **MMH MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 887111

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **12/01/2019 10:28:06 (hora local)**.

¹**Código de Autenticação Digital:** 48941201181022010876-1

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b1c70778bc7208048b0f42e91157ad52d47afaa2ff06a8dc95fcee8cbb1189997723dadb8c699bf14f74503dbc6e09c1df98e761c43cc4711594dbec2263b7ea

