

# 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 Psicotrópicos.

Emissão em \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_

Conclusão em \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_

Observações:

40 VOLUME XL

PROCOLO Nº \_\_\_\_\_

DIA \_\_\_\_\_



crescente de 1 a 10 g/kg/dia. De modo semelhante, a administração intravenosa de 1 g/kg/dia durante 4-5 semanas em ratos e cães não produziu toxicidade.

Estudos in vitro e in vivo não demonstraram potencial genotóxico e carcinogênico.

#### 4. CONTRAINDICAÇÕES

NOOTROPIL é contraindicado para pacientes com hipersensibilidade conhecida ao piracetam, aos derivados de pirrolidona ou a qualquer componente do produto.

NOOTROPIL também é contraindicado para pacientes com hemorragia cerebral, doença renal em estágio final e em pacientes que sofrem de Coreia de Huntington.

**Este medicamento é contraindicado para menores de 3 anos.**

#### 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

##### Efeitos na agregação plaquetária

Devido aos efeitos do piracetam na agregação plaquetária (vide "Propriedades Farmacodinâmicas"), recomenda-se cautela em pacientes com hemorragia severa, em pacientes com risco de sangramento tal como úlcera gastrointestinal, pacientes que apresentam distúrbios de hemostasia basais, pacientes com histórico de acidente vascular cerebral (AVC) hemorrágico, pacientes submetidos a cirurgias de grande porte incluindo cirurgia odontológica, e pacientes utilizando medicamentos anticoagulantes ou antiagregantes plaquetários incluindo baixas doses de ácido acetilsalicílico.

##### Descontinuação

A descontinuação abrupta do tratamento com NOOTROPIL deve ser evitada em pacientes mioclônicos uma vez que pode induzir a uma recaída súbita ou convulsões em decorrência da síndrome de abstinência.

##### Gravidez

Não existem dados adequados sobre o uso de piracetam em gestantes. Como não há estudos sobre uso de piracetam em mulheres grávidas disponíveis, na ausência de dados conclusivos, o uso de NOOTROPIL durante a gravidez não é recomendado. Estudos em animais não indicaram efeitos nocivos diretos ou indiretos com relação à gravidez, desenvolvimento embrionário/fetal, parto e desenvolvimento pós-natal (vide "Dados de segurança pré-clínica"). O piracetam atravessa a barreira placentária. Os níveis de medicamento em recém-nascidos são de aproximadamente 70% - 90% dos níveis maternos. O piracetam não deve ser utilizado durante a gravidez a menos que seja estritamente necessário, quando os benefícios superarem os riscos e o estado clínico da mãe grávida requerer tratamento com piracetam.

##### Lactação

O piracetam é excretado no leite materno. Como não há estudos sobre uso de piracetam em mulheres grávidas disponíveis, na ausência de dados conclusivos, o uso de NOOTROPIL durante a lactação não é recomendado. Portanto, piracetam não deve ser usado durante a amamentação ou esta deve ser descontinuada, enquanto durar o tratamento. Uma decisão deve ser tomada entre suspender a amamentação ou descontinuar a terapia com piracetam tendo em conta o benefício da amamentação para a criança e o benefício da terapêutica para a mulher.

##### Fertilidade

Não existem dados clínicos disponíveis sobre o efeito do piracetam na fertilidade. Os estudos em animais indicam que o piracetam não tem nenhum efeito sobre a fertilidade em ratos machos ou fêmeas.

**Categoria de risco na gravidez: categoria B. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica.**



## Populações especiais

### Pacientes idosos

Recomenda-se ajuste posológico em pacientes idosos com comprometimento de função renal (vide “Posologia e Modo de Usar”). Para tratamento a longo prazo em pacientes idosos, deve-se avaliar regularmente o clearance de creatinina para realizar ajuste posológico se necessário.

### Crianças

Não existem recomendações especiais quanto ao uso de NOOTROPIL em crianças.

### Pacientes com insuficiência renal

Uma vez que piracetam é excretado por via renal, precauções devem ser adotadas em casos de insuficiência renal (vide “Posologia e modo de usar”). Recomenda-se monitorizar a função renal e reduzir as doses de NOOTROPIL e/ou aumentar o intervalo de tempo entre as doses para valores de depuração da creatinina inferiores a 60 mL/min. NOOTROPIL é administrado com precaução em doentes com hipotireoidismo ou naqueles tratados com hormônios da tireoide.

### Pacientes com insuficiência hepática

Não é necessário ajuste de dose em pacientes que apresentam exclusivamente insuficiência hepática. Em pacientes com insuficiência hepática e renal recomenda-se ajuste posológico (vide “Posologia e modo de usar”).

### Efeitos na capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Em decorrência dos eventos adversos observados com a administração de piracetam, uma influência negativa na habilidade do paciente para dirigir veículos ou operar máquinas é possível, e deve ser considerada.

## 6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

### Interações farmacocinéticas

Espera-se que o potencial de interação medicamentosa resultando em alterações na farmacocinética do piracetam seja baixo uma vez que aproximadamente 90% da dose do piracetam é excretada pela urina na forma inalterada.

In vitro, o piracetam não inibe as isoformas do citocromo hepático humano – P450 (CYP 1A2, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19, 2D6, 2E1 e 4A9/11) em concentrações de 142, 426 e 1422 µg/mL.

À concentração de 1422 µg/mL, foram observados efeitos inibitórios pequenos na CYP 2A6 (21%) e 3A4/5 (11%). Entretanto, o valor Ki para inibição destas duas isoformas CYP estão provavelmente bem acima de 1422 µg/mL. Portanto, uma interação metabólica do piracetam com outros fármacos é pouco provável.

**Hormônios tiroideanos:** em caso de tratamento concomitante com hormônios tiroideanos (T<sub>3</sub> + T<sub>4</sub>) pode-se aumentar seus efeitos centrais, como confusão, irritabilidade e alteração do sono.

**Acenocumarol:** o piracetam não alterou a dose de acenocumarol necessária para produzir um dado INR. Sangramento moderado, como hematúria e hematoma, ocorreu em 3 a 4% dos pacientes. Qualquer interação parece rara, mas tenha isso em mente em caso de sangramento inesperado. Piracetam tem atividade antiplaquetária. Em um estudo publicado simples-cego envolvendo pacientes com trombose venosa recorrente severa, 9,6 g/dia de piracetam não modificaram a dose de acenocumarol necessária para alcançar RNI 2,5 – 3, 5, porém comparado com os efeitos do acenocumarol em monoterapia, a adição de 9,6 g/dia de piracetam reduziu significativamente a agregação plaquetária, a liberação de beta-



tromboglobulina, os níveis de fibrinogênio e os fatores de von Willebrand (VIII: C; VIII: vW: Ag; VIII: vW: RCo) e a viscosidade total do sangue e do plasma.

**Antiepilépticos:** a administração de uma dose diária de 20 g de piracetam durante quatro semanas não modificou os níveis séricos de pico e de vale de fármacos antiepilépticos (carbamazepina, fenitofina, fenobarbital, valproato) em pacientes epiléticos que estão recebendo doses constantes do medicamento. Sangramento moderado, como hematúria e hematoma, ocorreu em 3 a 4 % dos pacientes. Qualquer interação parece rara, mas tenha isso em mente em caso de sangramento inesperado. O piracetam tem atividade antiplaquetária.

**Varfarina:** reportou-se que a administração concomitante de varfarina e piracetam resulta em um prolongamento do tempo de protombina. Os pacientes recebendo tratamento anticoagulante com varfarina devem ser cuidadosamente monitorados quanto ao tempo de protombina e a relação normatizada internacional (INR) quando o tratamento com piracetam for iniciado ou interrompido, e reavaliações periódicas devem ser realizadas durante o tratamento concomitante. Poderão ser necessários ajustes na dose de varfarina de forma a manter o nível desejável de anticoagulação. O mecanismo da interação não é conhecido.

**Álcool:** a administração concomitante de álcool não apresenta efeito sobre os níveis séricos de piracetam. Os níveis séricos de álcool não foram alterados por uma dose oral de 1,6 g de piracetam.

Não há dados disponíveis até o momento sobre a interferência de piracetam em testes laboratoriais.

## 7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

NOOTROPIL deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C).

**Prazo de validade:** 24 meses a partir da data de fabricação.

**Número de lote e datas de fabricação e validade:** vide embalagem

**Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.**

### Características físicas e organolépticas

Comprimido revestido oblongo, biconvexo, com vinco em um dos lados, de coloração branca.

**Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.**

**Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

## 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

Os comprimidos de NOOTROPIL devem ser ingeridos inteiros com líquido, por via oral com ou sem alimento.

A administração intravenosa deve ser utilizada na fase aguda das doenças e quando o paciente tem dificuldade de deglutição ou está inconsciente, na mesma dose diária recomendada. Em caso de tratamento prolongado ou de tratamento da doença na fase crônica, a administração deve ser oral.

A duração do tratamento depende do estado clínico do paciente.

O alívio dos sintomas torna-se geralmente aparente em poucos dias com a administração de altas doses por via parenteral. No tratamento das doenças em fase crônica, o efeito ótimo é geralmente alcançado após 6 a 12 semanas. Após 3 meses de tratamento, deve-se reavaliar a necessidade da continuação do mesmo.

A posologia recomendada está apresentada abaixo, por indicação terapêutica.

7



#### Uso em adultos:

- **Tratamento sintomático das síndromes psico-orgânicas:** de 2,4 a 4,8 g/dia divididas em 2 ou 3 administrações diárias.
- **Tratamento da vertigem:** de 2,4 a 4,8 g/dia divididas em 2 ou 3 administrações diárias.

#### Uso em crianças:

- **Tratamento de dislexia em associação com medidas fonoaudiológicas em crianças a partir de 8 anos de idade e adolescentes:** 3,2 g/dia dividida em 2 administrações diárias.

Não há estudos dos efeitos de NOOTROPIL administrado por vias não recomendadas. Portanto, por segurança e para garantir a eficácia deste medicamento, a administração deve ser somente pela via oral.

#### Populações especiais

##### Pacientes idosos

Recomenda-se ajuste posológico em pacientes idosos com comprometimento de função renal (vide “Pacientes com insuficiência renal”). Para tratamento a longo prazo em pacientes idosos é necessário avaliar regularmente o clearance de creatinina para realizar ajuste posológico se necessário.

##### Pacientes com insuficiência renal

A dose diária deve ser individualizada de acordo com a função renal. Consulte a tabela a seguir para ajustar a dose conforme indicado. Para utilizar esta tabela é necessário calcular o clearance de creatinina ( $CL_{cr}$ ) em mL/min. O  $CL_{cr}$  em mL/min pode ser calculado a partir da determinação do nível de creatinina sérica (mg/dL) seguindo-se a fórmula:

$$CL_{cr} = [140 - \text{idade}(\text{anos})] \times \text{peso}(\text{Kg}) \times 0,85 \text{ para mulheres} / 72 \times \text{creatinina sérica (mg/dL)}$$

Grupo	Clearance de creatinina (mL/min)	Posologia e Frequência
Normal	> 80	Dose usual diária, dividida em 2 – 4 doses.
Leve	50 – 79	2/3 da dose usual diária, dividida em 2 – 3 doses.
Moderada	30 – 49	1/3 da dose usual diária, dividida em 2 doses.
Severa	< 30	1/6 da dose usual diária, uma vez ao dia.
Doença Renal em Estágio Final	-	Contraindicado

##### Pacientes com insuficiência hepática

Não é necessário ajuste de dose em pacientes que apresentam exclusivamente insuficiência hepática. Em pacientes com insuficiência hepática e renal recomenda-se ajuste posológico (vide “Pacientes com insuficiência renal”).



Este medicamento não deve ser partido ou mastigado.

#### 9. REAÇÕES ADVERSAS

Reação muito comum ( $\geq 1/10$ ).

Reação comum ( $\geq 1/100$  e  $< 1/10$ ).

Reação incomum ( $\geq 1/1.000$  e  $< 1/100$ ).

Reação rara ( $\geq 1/10.000$  e  $< 1/1.000$ ).

Reação muito rara ( $< 1/10.000$ ).

#### Estudos clínicos

- Visão geral

Estudos clínicos duplo-cegos placebo-controlados ou farmacoclinicos, dos quais dados de segurança quantificados estão disponíveis, incluíram mais de 3000 indivíduos recebendo tratamento com piracetam, independentemente da indicação, forma farmacêutica, dose diária ou características da população.

Quando os eventos adversos são agrupados de acordo com o Sistema Órgão Classe da Organização Mundial de Saúde (OMS), as seguintes classes pareceram estar relacionadas a uma ocorrência mais significativa estatisticamente, durante o tratamento com piracetam:

- Distúrbios psiquiátricos
- Distúrbios do sistema nervoso
- Investigações
- Distúrbios gerais e condições no local da administração

Os seguintes eventos adversos foram relatados para o piracetam com incidência de maior significância estatística do que o placebo. As incidências são apresentadas para os pacientes tratados com piracetam (n = 3017) versus o placebo (n = 2850).

Sistema de Órgão Classe da OMS	Comum	Incomum
Distúrbios do sistema nervoso	Hipercinesia (1,72 % vs 0,42 %)	-
Investigações	Aumento de peso (1,29 % vs 0,39 %)	-
Distúrbios psiquiátricos	Nervosismo (1,13 % vs 0,25 %)	Sonolência (0,96 % vs 0,25 %) Depressão (0,83 % vs 0,21 %)
Distúrbios gerais e condições no local da administração	-	Astenia (0,23 % vs 0,00 %)

#### Experiência pós-comercialização

As seguintes reações adversas adicionais foram relatadas de acordo com dados de farmacovigilância pós-comercialização (classificado de acordo com o Sistema Órgão Classe do MedDRA). Os dados são insuficientes para dar suporte a uma estimativa de incidência na população a ser tratada.

- **Distúrbios dos sistemas sanguíneos e linfáticos:** distúrbio hemorrágico, distúrbios da coagulação, hemorragia. Em altas doses de NOOTROPIL, inibe a agregação plaquetária e reduz a viscosidade do sangue.
- **Distúrbios do sistema imunológico:** reação anafilactoide, hipersensibilidade.



- **Distúrbios psiquiátricos:** agitação, ansiedade, confusão, alucinação, distúrbio do sono, nervosismo.
- **Distúrbios do sistema nervoso:** ataxia, diminuição do equilíbrio, piora da epilepsia, cefaleia, insônia, tontura, sonolência, tremor.
- **Distúrbios auditivos e do labirinto:** vertigem.
- **Distúrbios gastrintestinais:** dor abdominal, dor abdominal superior, diarreia, náusea, vômito.
- **Distúrbios cutâneos e subcutâneos:** edema angioneurótico, dermatite, prurido, urticária, angioedema, rash.

**Em casos de eventos adversos, notifique ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária - NOTIVISA, disponível em <http://portal.anvisa.gov.br/notivisa>, ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.**

## **10. SUPERDOSE**

### **Sintomas**

A maior superdosagem relatada com piracetam foi a ingestão oral de 75g. Foi relatado um caso de diarreia sanguinolenta com dor abdominal associado à ingestão diária de dose oral de 75 g de piracetam. Este caso ocorreu provavelmente devido à dose extremamente alta de sorbitol contida na formulação utilizada pelo paciente. No entanto, NOOTROPIL não contém sorbitol em sua formulação.

Nenhum evento adverso adicional especificamente relacionado com superdose foi relatado com piracetam.

### **Tratamento**

Em caso de superdose significativa aguda, deve-se proceder ao esvaziamento gástrico por meio de lavagem gástrica ou de indução da emese. Não existe antídoto específico no caso de superdose com piracetam. Deve-se instituir tratamento sintomático que pode incluir hemodiálise. A eficiência da extração do piracetam pelo dialisador é de 50 – 60%.

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

## **DIZERES LEGAIS**

### **VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.**

MS 1.1300.0307

Farm. Resp.: Silvia Regina Brollo

CRF-SP nº 9.815

Registrado por:

**Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.**

Av. Mj. Sylvio de M. Padilha, 5200 – São Paulo – SP

CNPJ 02.685.377/0001-57

Fabricado por:

**Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.**

Rua Conde Domingos Papaiz, 413 – Suzano – SP

CNPJ 02.685.377/0008-23

Indústria Brasileira

011603



SANOFI 

® Marca Registrada

Comercializado por:

**UCB Biopharma Ltda.**

Avenida Brigadeiro Faria Lima, 4300 - 2º Andar - São Paulo - SP

Sob licença de:

UCB S.A. Divisão Farmacêutica – Bélgica

*Atendimento ao Consumidor*

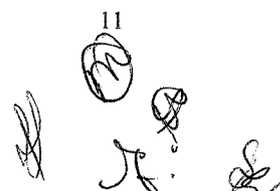
 **0800-703-0014**

sac.brasil@sanofi.com



IB290318

**Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 06/07/2018.**

11  


Anexo B

Histórico de Alteração para a Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
25/06/2014	0499772/14-7	(10458) - MEDICAMENTO NOVO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	25/06/2014	0499772/14-7	(10458) - MEDICAMENTO NOVO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	25/06/2014	Dizeres Legais	VP/VPS	800 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
15/08/2014	0673146/14-5	(10451) - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	15/08/2014	0673146/14-5	(10451) - MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	15/08/2014	4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 5. Advertências e Precauções 6. Interações Medicamentosas 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? 9. Reações Adversas 9. O que fazer se alguém usar uma quantidade maior que a indicada deste medicamento?/ 10. Superdose	VP/VPS	800 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30

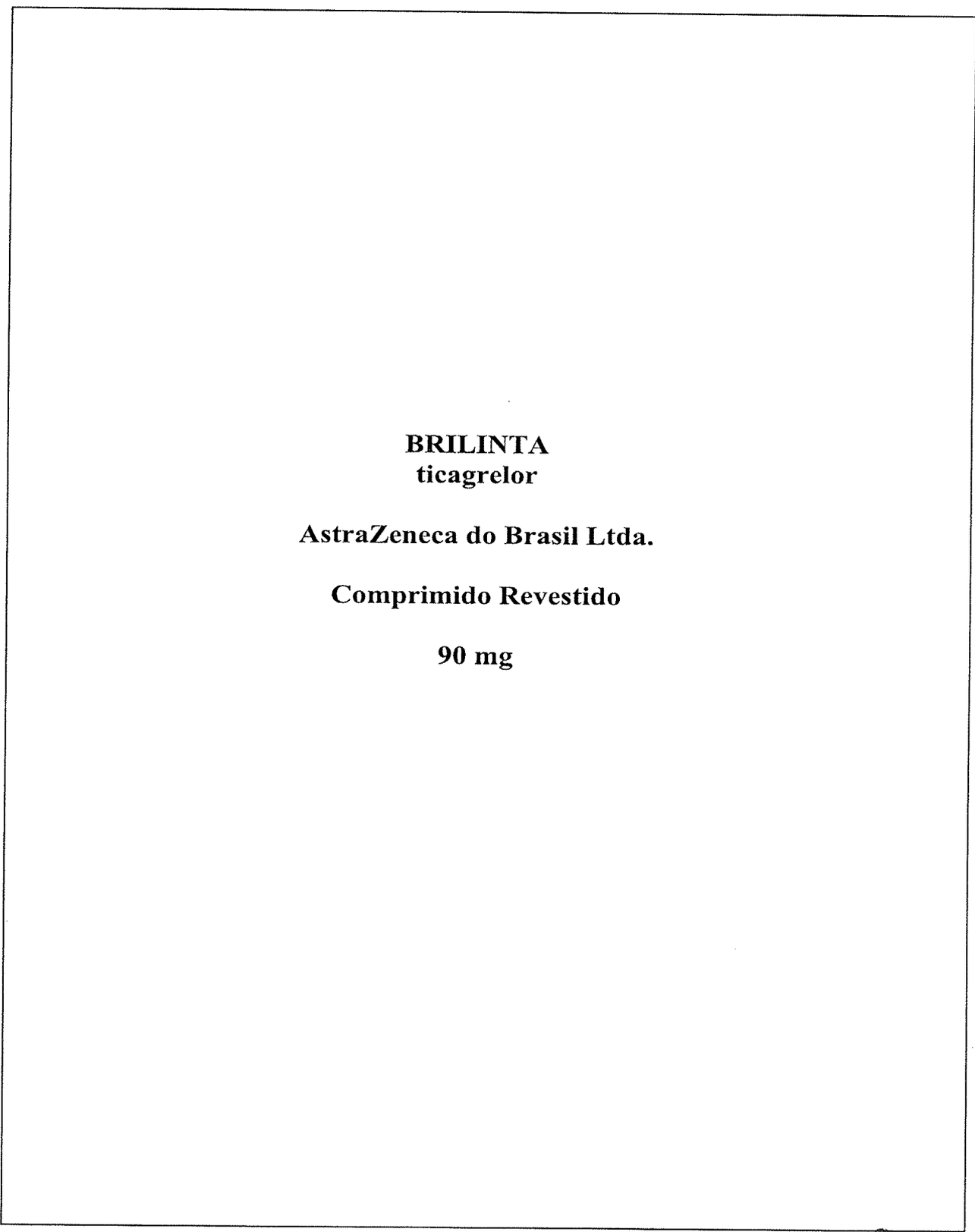
18/12/2015	1102445/15-3	(10451) - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	18/12/2015	1102445/15-3	(10451) - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	18/12/2015	8. Quais os males que este medicamento pode me causar? 9. Reações Adversas	VP/VPS	800 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
29/01/2018	0067835/18-0	(10451) - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	22/01/2015	0061873/15-0	MEDICAMENTO NOVO - Alteração nos cuidados de conservação - 1472 - ANVISA	26/12/2017	VP 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? VPS 7. Cuidados de armazenamento do medicamento	VP/VPS	800 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
29/01/2018	0067835/18-0	(10451) - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	29/01/2018	0067835/18-0	(10451) - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	29/01/2018	Dizeres Legais	VP/VPS	800 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
06/07/2018	Gerado no momento do petitionamento	(10451) - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	06/07/2018	Gerado no momento do petitionamento	(10451) - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	06/07/2018	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP/VPS	800 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30

							<b>VPS</b> 5. Advertências e precauções 6. Interações medicamentosas 7. Cuidados de armazenamento do medicamento 9. Reações adversas		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Bula  
item 767

AstraZeneca 

011605  

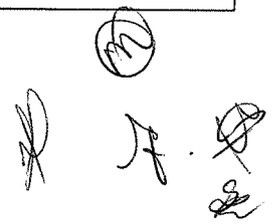



**BRILINTA**  
ticagrelor

**AstraZeneca do Brasil Ltda.**

**Comprimido Revestido**

**90 mg**





**BRILINTA<sup>®</sup>**  
**ticagrelor**

**I) IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO**

**BRILINTA<sup>®</sup>**  
**ticagrelor**

**APRESENTAÇÕES**

Comprimidos revestidos de 90 mg em embalagens com 20 ou 60 comprimidos.

**VIA ORAL**

**USO ADULTO ACIMA DE 18 ANOS**

**COMPOSIÇÃO**

Cada comprimido revestido contém 90 mg de ticagrelor.

Excipientes: manitol, fosfato de cálcio dibásico, amidoglicolato de sódio, hiprolose, estearato de magnésio, hipromelose, dióxido de titânio, talco, macrogol e óxido de ferro amarelo.

**II) INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE**

**1. INDICAÇÕES**

**BRILINTA** é indicado para a prevenção de eventos trombóticos (morte cardiovascular [CV], infarto do miocárdio [IM] e acidente vascular cerebral [AVC]) em pacientes com Síndrome Coronariana Aguda ([SCA] angina instável, infarto agudo do miocárdio sem elevação do segmento ST [IAMSST] ou infarto agudo do miocárdio com elevação do segmento ST [IAMCST]), incluindo pacientes tratados clinicamente, e aqueles que são tratados com intervenção coronária percutânea (ICP) ou cirurgia de revascularização do miocárdio (RM).

**2. RESULTADOS DE EFICÁCIA**

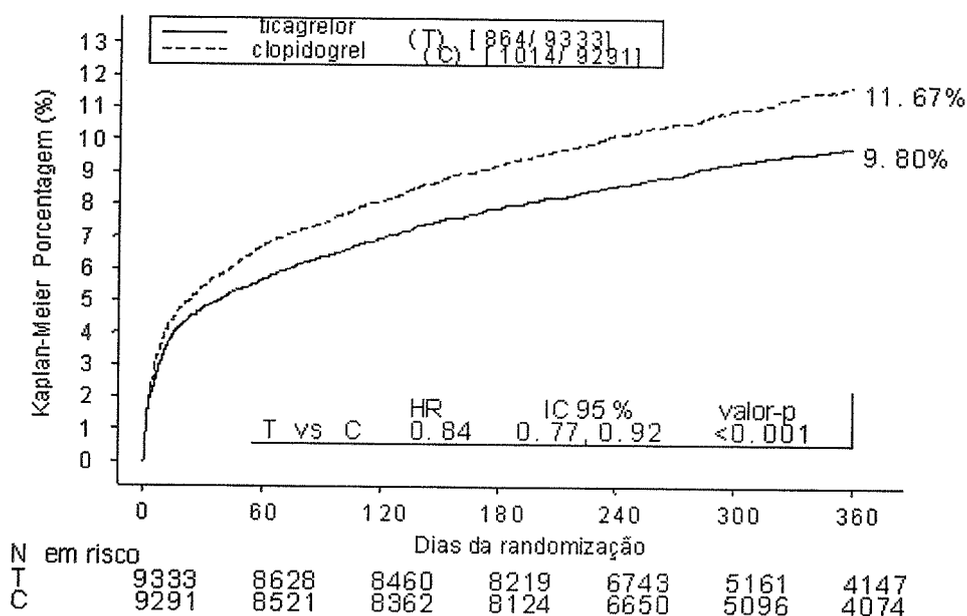
A **evidência clínica** para a eficácia de **BRILINTA** é procedente do estudo PLATO (PLATelet Inhibition and Patient Outcomes), um estudo comparativo de **BRILINTA** e clopidogrel, ambos administrados em combinação com ácido acetilsalicílico e outras terapias padrão.



O estudo PLATO foi um estudo randomizado, duplo-cego, de grupos paralelos, fase III, com 18.624 pacientes, que avaliou eficácia e segurança de **BRILINTA** comparado com clopidogrel para prevenção de eventos vasculares em pacientes com Síndrome Coronariana Aguda (angina instável, infarto agudo do miocárdio sem elevação do segmento ST [IAMSST] ou infarto agudo do miocárdio com elevação do segmento ST [IAMCST]).

O estudo foi composto de pacientes que se apresentaram no prazo de 24 horas do início do episódio mais recente da dor no peito ou sintomas relacionados. Os pacientes foram randomizados para receber clopidogrel (75 mg uma vez ao dia, com uma dose de ataque inicial de 300 mg se a terapia com tienopiridina não houvesse sido administrada anteriormente. Uma dose de ataque adicional de 300 mg foi permitida, a critério do investigador), ou uma dose de ataque de 180 mg de **BRILINTA** seguido por uma dose de manutenção de 90 mg de **BRILINTA** duas vezes ao dia. Os pacientes poderiam ser controlados clinicamente, tratados com intervenção coronária percutânea (ICP) ou cirurgia de revascularização do miocárdio (RM).

**Figura. Mostra a estimativa do risco para a primeira ocorrência de qualquer evento no desfecho composto de eficácia**



**BRILINTA** reduziu a ocorrência do desfecho composto primário comparado ao clopidogrel em ambas as populações AI/ IAMCST e IAMSST.

Tabela. Eventos de desfecho no estudo PLATO

Desfecho primário	Pacientes com eventos		Redução do Risco Relativo <sup>(a)</sup> (%)	Hazard Ratio (HR) (IC 95%)	valor-p
	BRILINTA (%) N=9333	clopidogrel (%) N=9291			
Composto de morte CV/IM (excluindo IM silencioso)/AVC	9,3	10,9	16	0,84 (0,77;0,92)	p=0,0003
Morte CV	3,8	4,8	21	0,79 (0,69;0,91)	p=0,0013
IM (excluindo IM silencioso) <sup>(a)</sup>	5,4	6,4	16	0,84 (0,75;0,95)	p=0,0045
AVC	1,3	1,1	-17	1,17 (0,91;1,52)	p=0,2249
<b>Desfechos secundários</b>					
Composto de morte CV/IM (excluindo IM silencioso) /AVC – intenção de tratar invasivamente <sup>(a)</sup>	8,5	10,0	16	0,84 (0,75;0,94)	p=0,0025
Composto de mortalidade por todas as causas /IM (excluindo IM silencioso)/AVC	9,7	11,5	16	0,84 (0,77;0,92)	p=0,0001
Composto de morte CV/IM total/AVC/IRS /IR/AIT/outros EAT <sup>(b)</sup>	13,8	15,7	12	0,88 (0,81;0,95)	p=0,0006
Mortalidade por todas as causas	4,3	5,4	22	0,78 (0,69;0,89)	p=0,0003**

(a) RRR= (1-HR) x 100%. Valores com uma redução do risco relativo negativo indicam um aumento do risco relativo.

(b) IRS = isquemia recorrente severa / IR = isquemia recorrente / AIT= acidente isquêmico transitório / EAT= evento arterial trombótico

\*\* valor-p nominal



**BRILINTA** é superior ao clopidogrel na prevenção de eventos trombóticos (RRR 16%; RRA 1,9%; NNT =54) no desfecho composto de eficácia (morte CV, IM e AVC) em 12 meses. A diferença nos tratamentos foi determinada pela morte cardiovascular e infarto do miocárdio sem diferença nos acidentes vasculares cerebrais. **BRILINTA** demonstrou uma redução do risco relativo estatisticamente significativo de 16% (RRA 1,1%) para IM e uma redução do risco relativo de 21% (RRA 1,1%) para morte CV. Tratar 91 pacientes com **BRILINTA** ao invés de clopidogrel prevenirá 1 morte CV.

**BRILINTA** demonstrou superioridade em relação ao clopidogrel na prevenção do desfecho composto (morte CV, IM ou AVC). Os resultados foram precoces (redução de risco absoluto [RRA] de 0,6% e Redução do Risco Relativo [RRR] de 12% em 30 dias), com efeitos observados no tratamento mantidos durante o período de 12 meses, resultando em uma RRA de 1,9% ao ano com RRR de 16%. Isto sugere que o tratamento é apropriado por pelo menos 12 meses (ver item “Posologia e modo de usar”).

No estudo PLATO um grande número de comparações de subgrupos foram conduzidas do desfecho de eficácia primário para avaliar a robustez e consistência do benefício global. O efeito do tratamento de **BRILINTA** em comparação ao clopidogrel parece consistente entre os múltiplos subgrupos de pacientes pelas características demográficas, incluindo peso, sexo, antecedentes clínicos, terapia concomitante e pelo diagnóstico final do evento (IAMSST, IAMCST e AI).

Uma fraca, mas significativa interação do tratamento foi observada por região em que o HR para o desfecho primário favorece **BRILINTA** no resto do mundo, mas favorece o clopidogrel na América do Norte, que representou aproximadamente 10% do total da população estudada (valor-p da interação = 0,045).

Essa aparente interação de tratamento por região observada no PLATO pode plausivelmente ser atribuída ao acaso, pelo menos em parte. Análises adicionais sugerem que a eficácia de **BRILINTA** em relação ao clopidogrel está associada à dose de ácido acetilsalicílico durante a terapia de manutenção. Os dados mostram uma maior eficácia de ticagrelor em relação ao clopidogrel, quando utilizados em associação com uma dose baixa de ácido acetilsalicílico (75-150 mg). A eficácia relativa de ticagrelor *versus* clopidogrel, quando utilizado com altas doses de ácido acetilsalicílico (> 300 mg) é menos evidente. Baseado nessas observações da relação entre a dose de manutenção do ácido acetilsalicílico e a eficácia relativa de ticagrelor em comparação ao clopidogrel, é recomendado que **BRILINTA** seja utilizado com uma dose baixa de ácido acetilsalicílico de 75-150 mg (ver itens “Posologia e modo de usar” e “Advertências e precauções”).

Os benefícios associados com **BRILINTA** também foram independentes do uso de outras terapias cardiovasculares indicadas na fase aguda e de longo-prazo, incluindo heparina, heparina de baixo peso molecular (HBPM), inibidores GpIIb/IIIa por via intravenosa, medicamentos hipolipemiantes, betabloqueadores, inibidores da enzima conversora da angiotensina (ECA), antagonistas dos receptores da angiotensina II e inibidores da bomba de prótons (ver item “Interações medicamentosas”).

**BRILINTA** demonstrou uma redução do risco relativo (RRR) estatisticamente significativa no desfecho composto de morte cardiovascular (CV), infarto do miocárdio (IM) e acidente vascular cerebral (AVC) em pacientes com SCA com intenção de tratamento invasivo (RRR 16%; RRA 1,7%; p = 0,0025). Em

uma análise exploratória, **BRILINTA** demonstrou uma redução do risco relativo do desfecho composto primário em pacientes com SCA com intenção de tratamento clínico (RRR 15%; RRA 2,3%; p nominal = 0,0444). Consistente com o desfecho primário do estudo, o efeito nesses dois grupos foi determinado pela morte CV e IM, sem efeito em AVC. Em pacientes recebendo *stents* houve numericamente menos trombose definitiva de *stent* entre pacientes tratados com ticagrelor comparado com o clopidogrel (73 versus 107; RRR 32%; RRA 0,6%; p nominal = 0,0123).

**BRILINTA** demonstrou uma RRR estatisticamente significativa de 16% (RRA 2,1%) para o composto de mortalidade por todas as causas, IM e AVC comparado com o clopidogrel.

O desfecho secundário final (mortalidade por todas as causas) foi avaliado. **BRILINTA** demonstrou uma RRR de 22% de mortalidade por todas as causas comparado com o clopidogrel com um nível de significância de p = 0,0003 e uma RRA de 1,4%.

#### Subestudo de Holter

Para estudar a ocorrência de pausas ventriculares e outros episódios arrítmicos durante o estudo PLATO, investigadores realizaram monitoramento de Holter em um subconjunto de cerca de 3.000 pacientes, dos quais aproximadamente 2.000 tinham gravações tanto na fase aguda da SCA quanto um mês depois. A principal variável de interesse foi a ocorrência de pausas ventriculares  $\geq 3$  segundos. Mais pacientes tiveram pausas ventriculares com **BRILINTA** (6,0%) do que com o clopidogrel (3,5%) na fase aguda; e 2,2% e 1,6%, respectivamente, um mês depois. Mais pacientes tiveram pausas ventriculares com **BRILINTA** que com clopidogrel, entretanto, não houve consequências clínicas adversas associadas a esta diferença (incluindo inserções de marcapasso) nesta população de pacientes.

O ticagrelor é ativo oralmente. Diferente do clopidogrel, ele não requer a atividade enzimática da CYP450 para inibir a agregação plaquetária. Polimorfismos no gene codificador para a enzima 2C19 da CYP450 podem impactar a eficácia de clopidogrel. Polimorfismo no gene codificador para o transportador (ABCB1) da glicoproteína-P pode impactar na eficácia de ambos, clopidogrel e ticagrelor.

No estudo PLATO, amostras genéticas de 10.285 pacientes foram analisadas para determinação do genótipo do CYP2C19 e loco ABCB1. Foram analisadas associações de grupos de genótipo em relação aos resultados de eficácia e segurança do estudo PLATO.

- A superioridade de **BRILINTA** em relação ao clopidogrel não é significativamente afetada em pacientes genótipo CYP2C19.
- **BRILINTA** reduz eventos CV maiores comparado ao clopidogrel independentemente do genótipo CYP2C19.
- As taxas de eventos para **BRILINTA** não variaram com o genótipo CYP2C19.
- No grupo tratado com clopidogrel, portadores do alelo da CYP2C19 de perda da função tiveram um aumento das taxas de eventos de desfecho primário em comparação aos não-portadores.
- Assim como no estudo PLATO, o sangramento maior total não diferiu entre **BRILINTA** e clopidogrel independentemente do genótipo CYP2C19, embora os pacientes com um ou mais alelos de ganho de função (GOF) tenham tido taxas mais altas de sangramento maior com clopidogrel.



- Assim como no estudo PLATO global, o sangramento não relacionado a procedimento cirúrgico de RM aorta-coronariana aumentou com **BRILINTA** em relação ao clopidogrel em paciente com alelo da CYP2C19 de perda de função.
- Sangramento não relacionado a procedimento cirúrgico de RM aorta-coronariana foi similar entre **BRILINTA** e clopidogrel em pacientes sem o alelo de perda de função.

#### **Desfechos de eficácia e segurança combinados**

Desfechos de eficácia e segurança combinados (morte CV, IM, AVC, ou sangramento “maior total” segundo a definição do PLATO) sustentam o benefício clínico do ticagrelor comparado com o clopidogrel (RRR 8%; RRA 1,4%; HR 0,92; p = 0,0257) por mais de 12 meses após os eventos de SCA.

### **3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS**

#### **Propriedades Farmacodinâmicas**

##### **- Mecanismo de ação**

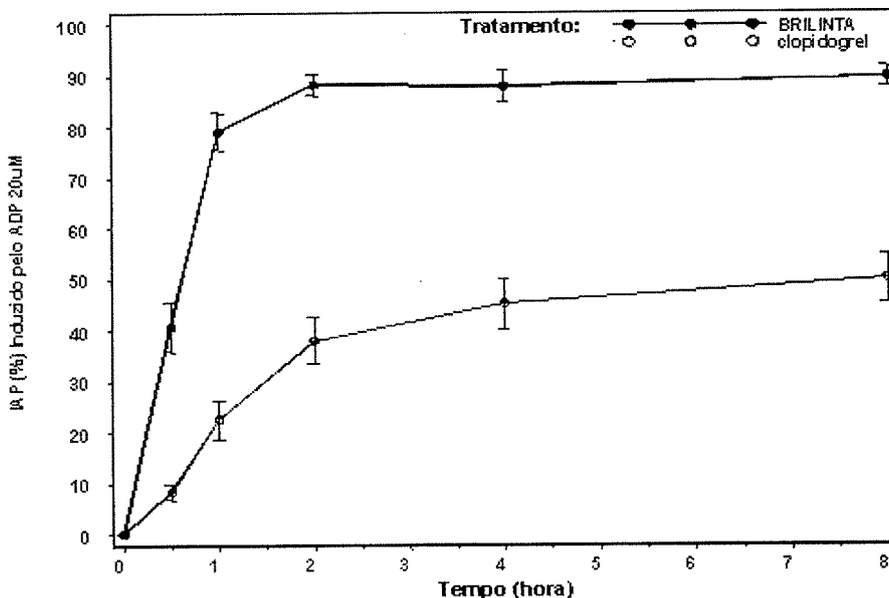
**BRILINTA** contém ticagrelor um membro da classe química ciclopentiltriazolopirimidinas (CPTP), que é antagonista seletivo oral, de ação direta e de ligação reversível ao receptor P2Y<sub>12</sub> que previne a ativação e agregação plaquetária mediada por adenosina difosfato (ADP) P2Y<sub>12</sub> dependente. O ticagrelor não previne a ligação do ADP, mas quando ligado ao receptor P2Y<sub>12</sub> previne a transdução de sinal ADP induzida. Como as plaquetas participam na iniciação e/ou evolução de complicações trombóticas da doença arterosclerótica, a inibição da função plaquetária tem demonstrado redução do risco de eventos cardiovasculares como morte, infarto do miocárdio ou acidente vascular cerebral.

O ticagrelor possui um mecanismo de ação adicional, aumentando os níveis de adenosina endógena pela inibição do transportador equilibrativo 1 de nucleosídeo (ENT-1). A adenosina é formada localmente nos pontos de hipóxia e dano tecidual, através da degradação da adenosina tri- e di-fosfato (ATP e ADP) liberada. Como a degradação da adenosina é essencialmente restrita ao espaço intracelular, a inibição do ENT-1 pelo ticagrelor prolonga a meia-vida da adenosina e, portanto, aumenta a sua concentração extracelular local promovendo aumento localizado das respostas à adenosina. O ticagrelor não possui efeito significativo direto nos receptores de adenosina (A<sub>1</sub>, A<sub>2A</sub>, A<sub>2B</sub>, A<sub>3</sub>) e não é metabolizado à adenosina. Tem sido documentado que a adenosina possui um número de efeitos que incluem: vasodilatação, cardioproteção, inibição da agregação plaquetária, modulação da inflamação e indução de dispneia, o que pode contribuir para o perfil clínico do ticagrelor.

Efeitos farmacodinâmicos:

- Início da Ação

Extensão média final de Inibição ( $\pm$  EP\*) da Agregação Plaquetária (IAP) após doses orais únicas de 180 mg de BRILINTA ou 600 mg de clopidogrel em pacientes com Doença Arterial Coronariana (DAC) estável.

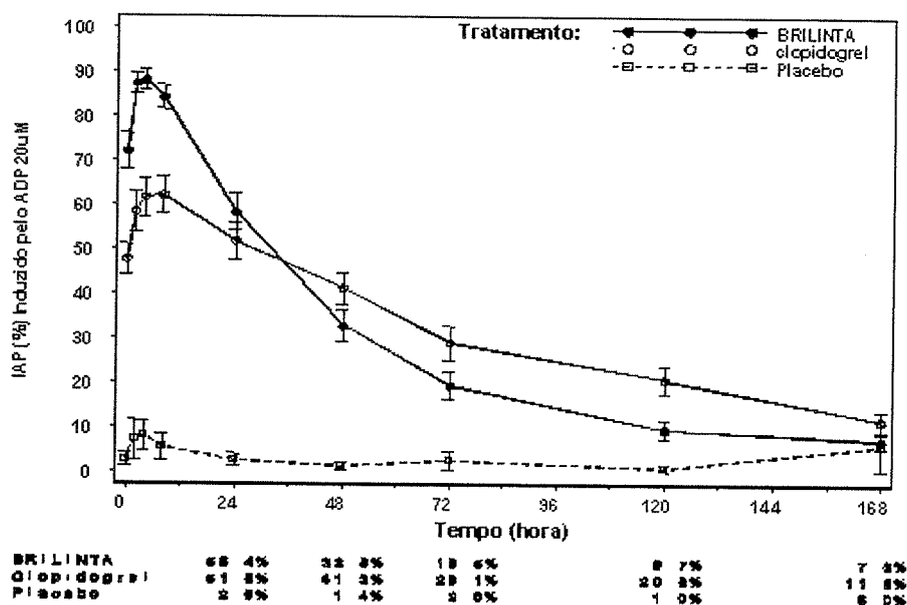


\*EP: erro padrão

Em pacientes com DAC estável em terapia com o ácido acetilsalicílico, **BRILINTA** demonstra um rápido início de efeito farmacológico, como demonstrado pela média de IAP para **BRILINTA** em 0,5 horas após dose de ataque de 180 mg em torno de 41%, com o efeito IAP máximo de 87,9% a 89,6% por 2-4 horas pós-dose. 90% dos pacientes tiveram um alcance final de IAP >70% por 2 horas pós-dose. O alto efeito da IAP de **BRILINTA** entre 87% -89% foi mantido entre 2-8 horas.

AstraZeneca 

Extensão média final de Inibição ( $\pm$  EP) da Agregação Plaquetária (IAP) após a última dose de manutenção de 90 mg duas vezes ao dia de BRILINTA ou 75 mg de clopidogrel uma vez ao dia ou placebo.



#### - Reversão de Efeito

Após o declínio das concentrações de **BRILINTA** e de seu metabólito ativo a um nível inferior ao requerido para saturação do receptor, a IAP diminui gradualmente com o declínio das concentrações plasmáticas. Uma vez que **BRILINTA** se liga reversivelmente, a recuperação da função plaquetária não depende da reposição de plaquetas. **BRILINTA** tem uma taxa de reversão mais rápida da IAP em comparação com o clopidogrel, conforme determinado pela inclinação de reversão de 4-72 horas após a última dose (ver item "Advertências e precauções").

A extensão média final da IAP medida após a última dose de **BRILINTA** é aproximadamente 20-30% maior para **BRILINTA** comparado com o clopidogrel. Entretanto, por 24 horas pós-dose, a % da IAP é similar entre **BRILINTA** e clopidogrel, e é menor para **BRILINTA** a partir de 72 horas em até 7 dias comparado com o clopidogrel. A % média da IAP para **BRILINTA** em 72 horas (Dia 3) após última dose foi comparável ao clopidogrel no Dia 5, e a % da IAP para **BRILINTA** no Dia 5 foi similar ao clopidogrel no Dia 7, que não é estatisticamente diferente do placebo.

#### - Respondedores ao BRILINTA

A IAP induzida por **BRILINTA** tem menor variabilidade nos picos de concentrações plasmáticas de **BRILINTA** e seu metabólito ativo observados com a dose de 90 mg duas vezes ao dia em comparação ao clopidogrel. Pacientes com doença arterial coronariana estável, predeterminados a terem menor resposta IAP ao clopidogrel (não-respondedores), e que receberam uma dose concomitante de ácido acetilsalicílico, exibiram maior média de resposta IAP após administração de **BRILINTA** comparado ao clopidogrel. Em não-respondedores ao clopidogrel, a resposta observada de IAP ao **BRILINTA** foi maior e mais consistente. O tratamento de **BRILINTA** resultou em IAP consistentemente mais elevada em comparação com o clopidogrel, e isso foi aparente após a dose para ambos os respondedores e não-respondedores.

#### - Dados de troca

A troca de clopidogrel para **BRILINTA** resulta em um aumento absoluto da IAP de 26,4% e a troca de **BRILINTA** para clopidogrel resulta em uma diminuição absoluta da IAP de 24,5%. Os pacientes podem ser transferidos de clopidogrel para **BRILINTA** sem a interrupção do efeito antiplaquetário.

#### - Mecanismo da Adenosina (ENT-1)

O ticagrelor aumenta a concentração plasmática de adenosina em pacientes SCA e tem demonstrado que amplia inúmeras respostas fisiológicas à adenosina. A adenosina é um vasodilatador; ticagrelor demonstrou que amplia o aumento do fluxo sanguíneo coronário induzido por adenosina em voluntários saudáveis e em pacientes SCA. Adenosina é um inibidor plaquetário endógeno; ticagrelor demonstrou que aumenta a inibição da agregação plaquetária mediada por adenosina em adição à inibição plaquetária decorrente do seu antagonismo ao P2Y<sub>12</sub>. A adenosina está associada ao efeito cardioprotetor de pré-condicionamento; em um modelo em ratos com lesão de reperfusão, ticagrelor demonstrou redução do tamanho do infarto através do mecanismo mediado por adenosina. A adenosina também induz dispneia; ticagrelor demonstrou ampliação da dispneia adenosina-induzida em voluntários saudáveis. Desta maneira, a dispneia observada em alguns pacientes que utilizam ticagrelor pode ser parcialmente ou completamente mediada por adenosina.

### Propriedades Farmacocinéticas

#### - Geral

O ticagrelor demonstra farmacocinética linear, e a exposição ao **BRILINTA** e ao metabólito ativo (AR-C124910XX) são aproximadamente proporcionais à dose.

#### - Absorção

A absorção de **BRILINTA** é rápida, com uma t<sub>max</sub> mediana de aproximadamente 1,5 horas. A formação do principal metabólito circulante AR-C124910XX (também ativo) de **BRILINTA** é rápida, com uma T<sub>max</sub> mediana de aproximadamente 2,5 horas. A C<sub>max</sub> e a AUC de **BRILINTA** e do metabólito ativo aumentaram de uma maneira aproximadamente proporcional à dose por toda faixa de doses estudadas (30-1260 mg).

A biodisponibilidade média absoluta de **BRILINTA** foi estimada em 36% (faixa de 25,4% a 64,0%). A ingestão de uma refeição rica em gordura não teve efeito sobre a C<sub>max</sub> de **BRILINTA** ou a AUC do metabólito ativo, mas resultou em um aumento de 21% na AUC de **BRILINTA** e uma diminuição de 22%



AstraZeneca

na C<sub>max</sub> do metabólito ativo. Estas pequenas alterações são consideradas de mínima relevância clínica, portanto, **BRILINTA** pode ser administrado com ou sem alimentos.

#### - Distribuição

O volume de distribuição de **BRILINTA** no estado de equilíbrio é 87,5 L. **BRILINTA** e o metabólito ativo são extensivamente ligados às proteínas plasmáticas humanas (> 99,0%).

#### - Metabolismo

A CYP3A é a principal enzima responsável pelo metabolismo de **BRILINTA** e a formação do metabólito ativo e suas interações com outros substratos da CYP3A variam da ativação até a inibição. **BRILINTA** e o metabólito ativo são fracos inibidores da glicoproteína-P.

O principal metabólito de **BRILINTA** é o AR-C124910XX, que também é ativo como avaliado *in vitro* pela ligação ao receptor de ADP P2Y<sub>12</sub> das plaquetas. A exposição sistêmica ao metabólito ativo é aproximadamente 30-40% do obtido por **BRILINTA**.

#### - Excreção

A principal via de eliminação de **BRILINTA** é por metabolização hepática. Quando **BRILINTA** marcado radioativamente é administrado, a recuperação média da radioatividade é de aproximadamente 84% (57,8% nas fezes, 26,5% na urina). Recuperações de **BRILINTA** e do metabólito ativo na urina foram menor que 1% da dose. A primeira via de eliminação do metabólito ativo é principalmente através da secreção biliar. A t<sub>1/2</sub> média foi aproximadamente 6,9 horas (faixa 4,5-12,8 horas) para **BRILINTA** e 8,6 horas (faixa 6,5-12,8 horas) para o metabólito ativo.

#### - Populações especiais

**Idosos:** exposições maiores ao **BRILINTA** (aproximadamente 60% para C<sub>max</sub> e para AUC) e ao metabólito ativo (aproximadamente 50% para C<sub>max</sub> e para AUC) foram observadas em indivíduos idosos (≥ 65 anos) em comparação com indivíduos mais jovens. Estas diferenças não são consideradas clinicamente significativas (ver item “Posologia e modo de usar”).

**Pediátrico:** **BRILINTA** não foi avaliado em uma população pediátrica (ver item “Posologia e modo de usar”).

**Sexo:** exposições maiores ao **BRILINTA** (aproximadamente 52% e 37% para C<sub>max</sub> e AUC, respectivamente) e ao metabólito ativo (aproximadamente 50% para C<sub>max</sub> e para AUC) foram observadas em mulheres em relação aos homens. Estas diferenças não são consideradas clinicamente significativas.

**Insuficiência renal:** a exposição ao **BRILINTA** foi aproximadamente 20% menor e a exposição ao metabólito ativo foi aproximadamente 17% maior em pacientes com insuficiência renal grave comparado a indivíduos com função renal normal. O efeito de IAP de **BRILINTA** foi similar entre os dois grupos, entretanto, houve maior variabilidade observada na resposta individual em pacientes com insuficiência renal grave.

Em pacientes com doença renal terminal em hemodiálise, a AUC e a C<sub>max</sub> de BRILINTA 90 mg administradas em um dia sem diálise foram 38% e 51% superiores, respectivamente, em comparação com indivíduos com função renal normal. Um aumento similar na exposição foi observado quando o BRILINTA foi administrado imediatamente antes da diálise, demonstrando que BRILINTA não é dialisável. A exposição do metabolito ativo aumentou em menor grau. O efeito da IAP do BRILINTA foi independente da diálise em pacientes com doença renal terminal e semelhante a indivíduos com função renal normal.

Não é necessário ajuste de dose em pacientes com insuficiência renal.

**Insuficiência hepática:** a C<sub>max</sub> e a AUC para BRILINTA foram 12% e 23% maiores em pacientes com insuficiência hepática leve em comparação com indivíduos saudáveis, respectivamente, entretanto, o efeito de IAP de BRILINTA foi similar entre os dois grupos. Não é necessário ajuste de dose em pacientes com insuficiência hepática leve. BRILINTA não foi estudado em pacientes com insuficiência hepática moderada ou grave (ver item “Posologia e modo de usar”).

**Raça:** pacientes de origem asiática têm uma biodisponibilidade média 39% mais alta em comparação com pacientes caucasianos. Pacientes autoidentificados como negros tiveram uma biodisponibilidade 18% menor de BRILINTA comparados a pacientes caucasianos. Em estudos de farmacologia clínica, a exposição (C<sub>max</sub> e AUC) de BRILINTA em indivíduos japoneses foi aproximadamente 40% (20% após o ajuste para o peso corporal) maior comparada com a de caucasianos.

#### Dados de segurança pré-clínica

Dados pré-clínicos para o ticagrelor e o principal metabolito não demonstraram risco inaceitável para efeitos adversos para humanos baseado em estudos convencionais de farmacologia de segurança, toxicidade de dose única e repetida e potencial genotóxico.

Reações adversas não observadas em estudos clínicos, mas observadas em animais com níveis de exposição similar ou superior aos níveis de exposição clínica e com possível relevância para o uso clínico foram: GI (gastrointestinais) e irritação gastrointestinal.

Não foram observados tumores relacionados ao composto em um estudo de 2 anos com camundongos em doses orais até 250 mg/kg/dia (> 18 vezes a exposição terapêutica humana). Não houve aumento nos tumores em ratos machos em doses orais até 120 mg/kg/dia (> 15 vezes a exposição terapêutica humana). Houve um aumento de adenocarcinomas uterinos e adenomas hepatocelulares mais adenocarcinomas e uma redução nos adenomas hipofisários e fibroadenomas mamários em ratas expostas somente a altas doses (> 25 vezes a exposição terapêutica humana). Não foi observada alteração na incidência de tumores em doses de 60 mg/kg/dia (diferença > 8 vezes para a dose terapêutica humana.). Os tumores uterinos observados apenas em ratos foram achados ser o resultado de um efeito endócrino não-genotóxico do desequilíbrio hormonal presente em ratos que receberam altas doses de ticagrelor. Os tumores benignos do fígado são considerados secundários a resposta pelo fígado para a carga metabólica localizada no fígado a partir de doses elevadas de ticagrelor.



O ticagrelor foi testado em uma faixa de testes *in vitro* e *in vivo* e não foi mostrado ser genotóxico.

O ticagrelor não demonstrou ter efeito na fertilidade de ratas fêmeas em doses orais até 200 mg/kg por dia (aproximadamente 20 vezes a exposição terapêutica humana) e não teve efeito sobre a fertilidade de ratos machos em doses até 180 mg/kg/dia (15,7 vezes a exposição terapêutica humana).

O ticagrelor não teve efeito no desenvolvimento fetal em doses orais até 100 mg/kg por dia em ratos (5,1 vezes a exposição terapêutica humana) e até 42 mg/kg/dia em coelhos (equivalente à exposição terapêutica humana). O ticagrelor não teve efeitos no parto ou no desenvolvimento pós-natal em ratos com doses até 60 mg/kg/dia (4,6 vezes a exposição terapêutica humana).

#### 4. CONTRAINDICAÇÕES

**BRILINTA** é contraindicado a pacientes com hipersensibilidade ao ticagrelor ou a qualquer componente da fórmula.

Este medicamento é contraindicado a pacientes com sangramento patológico ativo, com antecedente de hemorragia intracraniana e/ou com insuficiência hepática grave.

#### 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

##### Risco de sangramento

Assim como com outros agentes antiplaquetários, o uso de **BRILINTA** em pacientes com conhecido risco aumentado de sangramento deve ser balanceado em relação ao benefício em termos de prevenção de eventos trombóticos. Se clinicamente indicado, **BRILINTA** deve ser utilizado com cuidado nos seguintes grupos de pacientes:

As seguintes considerações devem ser seguidas:

- Pacientes com propensão a sangrar (por exemplo, devido a um trauma recente, cirurgia recente, sangramento gastrointestinal ativo ou recente, ou insuficiência hepática moderada). O uso de **BRILINTA** é contraindicado em pacientes com sangramento patológico ativo e em pacientes com antecedente de hemorragia intracraniana e insuficiência hepática grave (ver item "Contraindicações").
- Pacientes com administração concomitante de medicamentos que podem aumentar o risco de sangramento (por exemplo, anti-inflamatórios não-esteroidais (AINEs), anticoagulantes orais e/ou fibrinolíticos dentro de 24 horas da dose de **BRILINTA**).

Transfusão de plaquetas não reverteu o efeito antiplaquetário de **BRILINTA** em voluntários saudáveis e é improvável que exista benefícios em pacientes com sangramento. Uma vez que a coadministração de **BRILINTA** com desmopressina não diminuiu o tempo de sangramento padrão, é improvável que a desmopressina seja efetiva no manuseio clínico do sangramento.

Terapia antifibrinolítica (ácido aminocapróico ou ácido tranexâmico) e/ou fator VIIa recombinante pode aumentar a hemostasia. **BRILINTA** pode ser retomado após a causa de sangramento ter sido identificada e controlada.

### **Cirurgia**

Se um paciente necessita de cirurgia, os médicos devem considerar o perfil clínico de cada paciente, bem como os benefícios e riscos da terapia antiplaquetária continuada determinando quando a interrupção do tratamento de **BRILINTA** deve ocorrer.

Devido à ligação reversível de **BRILINTA**, a restauração da agregação plaquetária ocorre mais rapidamente com **BRILINTA** comparado com o clopidogrel. No estudo OFFSET, a Inibição da Agregação Plaquetária (IAP) média para **BRILINTA** em 72 horas pós-dose foi comparável à IAP média para o clopidogrel em 120 horas pós-dose. A reversão do efeito mais rápida pode predizer uma redução do risco de complicações hemorrágicas, como por exemplo, em situações nas quais a terapia antiplaquetária deve ser temporariamente interrompida devido a cirurgia ou trauma.

Nos pacientes do estudo PLATO que se submeteram a RM, **BRILINTA** apresentou uma taxa similar de sangramentos maior em comparação ao clopidogrel em todos os dias da terapia com exceção do Dia 1 onde **BRILINTA** teve a maior taxa de sangramento.

Se um paciente for submetido a cirurgia eletiva e efeito antiplaquetário não é desejado, **BRILINTA** deve ser interrompido 5 dias antes da cirurgia. (ver item “Propriedades farmacodinâmicas”).

### **Pacientes com insuficiência hepática moderada**

É aconselhada cautela em pacientes com insuficiência hepática moderada, pois não há estudos com **BRILINTA** nesses pacientes. **BRILINTA** é contraindicado em pacientes com insuficiência hepática grave (ver item “Contraindicações”).

### **Pacientes com risco de bradiarritmia**

A monitorização por Holter ECG demonstrou, na maioria das vezes, uma frequência aumentada de pausas ventriculares assintomáticas durante o tratamento com ticagrelor em comparação com o clopidogrel. Eventos bradiarrítmicos foram relatados no cenário pós-comercialização. Nos estudos de fase 3 para avaliação da segurança e eficácia de **BRILINTA**, os eventos bradiarrítmicos foram relatados em uma frequência similar para o ticagrelor e comparadores (placebo, clopidogrel e ácido acetilsalicílico). Pacientes com um risco aumentado de eventos bradicárdicos (por exemplo, pacientes sem marcapasso que tinham síndrome do nó sinoatrial, bloqueio atrioventricular de 2º ou 3º grau ou síncope relacionada à bradicardia) foram excluídos dos estudos pivotais de **BRILINTA**. Portanto, devido à experiência clínica limitada nestes pacientes, recomenda-se precaução (ver também item “Propriedades farmacodinâmicas”).

### **Dispneia**

Dispneia, geralmente de leve a moderada intensidade e frequentemente de resolução espontânea sem a necessidade de descontinuação do tratamento, foi relatada em pacientes tratados com **BRILINTA**



(aproximadamente 13,8%) (ver item “Reações adversas”). O mecanismo ainda não foi elucidado. Se o paciente relatar nova, prolongada ou piora da dispneia deve-se fazer uma investigação completa e se não tolerado, o tratamento com **BRILINTA** deve ser descontinuado.

#### **Outros**

Baseado na relação observada no estudo PLATO entre a dose de manutenção de ácido acetilsalicílico e a eficácia relativa do ticagrelor em comparação ao clopidogrel, a coadministração de ticagrelor com altas doses de ácido acetilsalicílico (>300 mg) não é recomendada (ver item “Propriedades farmacodinâmicas”).

A coadministração de **BRILINTA** com potentes inibidores da CYP3A4 (por exemplo, cetoconazol, claritromicina, nefazodona, ritonavir e atazanavir) deve ser evitada visto que a coadministração pode levar a um aumento substancial de exposição ao **BRILINTA** (ver item “Interações medicamentosas”).

#### **Descontinuações**

Os pacientes que requerem a descontinuação de **BRILINTA** estão em risco aumentado para eventos cardíacos ou AVC. A descontinuação prematura do tratamento deve ser evitada. Se **BRILINTA** tiver que ser temporariamente interrompido devido a evento(s) adverso(s), o tratamento deve ser reiniciado assim que os benefícios superarem os riscos do evento adverso ou quando o evento adverso for resolvido (ver item “Posologia e Modo de usar”).

#### **Efeito sobre a capacidade de dirigir veículos e operar máquinas**

Não foram realizados estudos sobre os efeitos de **BRILINTA** sobre a capacidade de dirigir veículos e utilizar máquinas. **BRILINTA** não tem influência ou é insignificante, sobre a capacidade de dirigir veículos e utilizar máquinas. Durante o tratamento da Síndrome Coronariana Aguda, tontura e confusão foram relatadas. Portanto, pacientes que apresentarem estes sintomas devem ser cautelosos enquanto estiverem dirigindo ou utilizando máquinas.

**Atenção: este medicamento contém manitol (126 mg/comprimido), portanto, deve ser usado com cautela e a critério médico em pacientes portadores de diabetes.**

**BRILINTA** contém manitol, que pode ter um leve efeito laxativo.

#### **Uso durante a gravidez e lactação**

##### **Categoria B**

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica.**

Não foi conduzido estudo clínico em mulheres grávidas ou lactantes.

Dados clínicos limitados sobre a exposição de **BRILINTA** durante a gravidez estão disponíveis.

Estudos em animais não indicam efeitos prejudiciais diretos com relação a gravidez, desenvolvimento embrionário/fetal, parto ou desenvolvimento pós-natal. O ticagrelor não teve efeito na fertilidade masculina ou feminina (ver item “Dados de segurança pré-clínica”).

Como estudos de reprodução animal nem sempre são preditivos de uma resposta humana, o ticagrelor deve ser usado durante a gravidez somente se o benefício potencial para a mãe justificar qualquer risco potencial para o feto.

Não se sabe se este medicamento é excretado no leite humano. Estudos em ratos demonstraram que o ticagrelor e metabólitos ativos são excretados no leite. O uso de **BRILINTA** durante a amamentação não é recomendada.

## 6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

### Efeitos de outros medicamentos em **BRILINTA**

#### - Medicamentos metabolizados pela CYP3A4

**Cetoconazol** (potentes inibidores da CYP3A4): a coadministração de cetoconazol com ticagrelor aumentou a C<sub>max</sub> e AUC de ticagrelor igual a 2,4 vezes e 7,3 vezes, respectivamente. A C<sub>max</sub> e AUC do metabólito ativo foram reduzidas em 89% e 56%, respectivamente. Outros potentes inibidores da CYP3A4 (claritromicina, nefazodona, ritonavir e atazanavir), devem ter efeitos similares e não devem ser administrados concomitantemente com **BRILINTA** (ver item “Advertências e precauções”).

**Diltiazem** (inibidores moderados da CYP3A4): a coadministração de ticagrelor e diltiazem aumentou a C<sub>max</sub> de ticagrelor em 69% e a AUC em 174% e diminuiu a C<sub>max</sub> do metabólito ativo em 38% e a AUC não foi alterada. Não houve efeito de ticagrelor nos níveis plasmáticos do diltiazem. Outros moderados inibidores da CYP3A4 (por exemplo, amprenavir, aprepitanto, eritromicina, fluconazol e verapamil) podem ser coadministrados com **BRILINTA**.

**Rifampicina e outros indutores da CYP3A4**: a coadministração de rifampicina com ticagrelor diminuiu a C<sub>max</sub> e AUC de ticagrelor em 73% e 86%, respectivamente. A C<sub>max</sub> do metabólito ativo foi inalterada e a AUC diminuiu em 46%, respectivamente. Outros indutores da CYP3A4 (por exemplo, fenitoína, carbamazepina e fenobarbital) devem diminuir a exposição ao ticagrelor e poderiam resultar em eficácia reduzida de **BRILINTA**.

**Ciclosporina (GpP – glicoproteína P e inibidor CYP3A)**: a coadministração de ciclosporina (600 mg) com ticagrelor aumentou a C<sub>max</sub> e AUC de ticagrelor em 2,3 vezes e 2,8 vezes, respectivamente. A AUC do metabólito ativo aumentou 32% e a C<sub>max</sub> diminuiu 15% na presença da ciclosporina. Não houve efeito de ticagrelor nos níveis plasmáticos da ciclosporina.

**Outros**: Estudos de interação de farmacologia clínica demonstraram que a coadministração de ticagrelor com heparina, enoxaparina e ácido acetilsalicílico não têm qualquer efeito sobre os níveis plasmáticos de ticagrelor ou do metabólito ativo. A coadministração de ticagrelor e heparina não teve efeito sobre a heparina baseado nos testes de Tempo de Tromboplastina Parcial ativada (TTPa) e Tempo de Coagulação



Ativado (TCA). A coadministração de ticagrelor e enoxaparina não teve efeito sobre a enoxaparina com base no teste de fator Xa.

Uma exposição menor e tardia aos inibidores P2Y<sub>12</sub> por via oral, incluindo o ticagrelor e o seu metabolito ativo, foi reportada em pacientes tratados com morfina (aproximadamente 35% de redução no ticagrelor). Essa interação pode estar relacionada à redução da motilidade gastrointestinal, portanto, se aplica a outros opioides. A relevância clínica é desconhecida.

### Efeitos de BRILINTA em outros medicamentos

#### - Medicamentos metabolizados pela CYP3A4

**Sinvastatina:** a coadministração de ticagrelor com sinvastatina aumentou a C<sub>max</sub> da sinvastatina em 81% e a AUC em 56% e aumentou a C<sub>max</sub> em 64% e a AUC em 52% da sinvastatina ácida, com alguns aumentos individuais iguais a 2 a 3 vezes. Consideração de significância clínica deve ser dada referente a magnitude e variação de alterações na exposição a sinvastatina em pacientes que requerem mais de 40 mg de sinvastatina. Não houve efeito da sinvastatina nos níveis plasmáticos de ticagrelor. **BRILINTA** pode ter efeito similar sobre a lovastatina, mas não é esperado ter um efeito clinicamente significativo sobre outras estatinas.

**Atorvastatina:** a coadministração de atorvastatina e ticagrelor aumentou a C<sub>max</sub> da atorvastatina ácida em 23% e a AUC em 36%. Aumentos similares na AUC e C<sub>max</sub> foram observados para todos os metabólitos da atorvastatina ácida. Estes aumentos não são considerados clinicamente significativos.

#### - Medicamentos metabolizados pela CYP2C9 – tolbutamida

A coadministração de ticagrelor com a tolbutamida não resultou em alteração dos níveis plasmáticos de cada fármaco, o que sugere que ticagrelor não é um inibidor da CYP2C9 e é improvável que altere o metabolismo de fármacos mediados pela CYP2C9 como a varfarina e a tolbutamida.

**Anticoncepcionais orais:** a coadministração de ticagrelor e levonorgestrel e etinilestradiol aumentou a exposição do etinilestradiol em aproximadamente 20%, mas não alterou a farmacocinética do levonorgestrel. Não é esperado efeito clinicamente relevante sobre a eficácia do contraceptivo oral quando levonorgestrel e etinilestradiol são coadministrados com **BRILINTA**.

**Digoxina (substrato da GpP – glicoproteína P):** a administração concomitante de ticagrelor aumentou a C<sub>max</sub> da digoxina em 75% e a AUC em 28%. Portanto, monitoramento laboratorial e/ou clínico adequado é recomendado quando da administração de medicamentos dependentes da GpP– glicoproteína P de índice terapêutico estreito como a digoxina concomitantemente com **BRILINTA**.

**Outras terapias concomitantes:** em estudos clínicos, **BRILINTA** foi geralmente administrado com ácido acetilsalicílico, heparina, heparina de baixo peso molecular, inibidores da GpIIb/IIIa por via intravenosa, inibidores da bomba de prótons, estatinas, betabloqueadores, inibidores da enzima conversora da angiotensina e bloqueadores dos receptores da angiotensina, conforme a necessidade para condições

16



concomitantes. Esses estudos não apresentaram qualquer evidência de interações adversas clinicamente significativas.

## 7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

**BRILINTA** deve ser mantido em temperatura ambiente (15°C a 30°C).

Esse medicamento tem validade de 36 meses a partir da data de fabricação.

**Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.**

**Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.**

Os comprimidos de **BRILINTA** são apresentados da seguinte maneira: comprimidos revestidos, redondos, biconvexos e de cor amarela, com a impressão  $\frac{90}{T}$  de um lado e liso do outro.

**Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.**

**Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

## 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

### Modo de usar

**BRILINTA** deve ser administrado por via oral e pode ser ingerido com ou sem alimentos.

**Os comprimidos de BRILINTA não devem ser partidos ou mastigados.**

### Posologia

O tratamento de **BRILINTA** deve ser iniciado com uma dose única de 180 mg (dois comprimidos de 90 mg) e então continuada com a dose de 90 mg duas vezes ao dia.

Os pacientes que estiverem utilizando **BRILINTA** devem também tomar ácido acetilsalicílico diariamente a menos que especificamente contraindicado. Após uma dose inicial de ácido acetilsalicílico, **BRILINTA** deve ser utilizado com uma dose de manutenção de 75-150 mg de ácido acetilsalicílico (ver item “Propriedades farmacodinâmicas”).

Lapsos durante a terapia devem ser evitados. Se o paciente esquecer-se de tomar uma dose de **BRILINTA** deve tomar um comprimido de 90 mg (sua próxima dose) no horário programado.

Os médicos que desejam alterar a terapia dos pacientes de clopidogrel para **BRILINTA** devem administrar a primeira dose de 90 mg de **BRILINTA** 24 horas após a última dose do clopidogrel (ver item “Propriedades farmacodinâmicas”).

AstraZeneca

O tratamento é recomendado por pelo menos 12 meses, exceto se a interrupção do **BRILINTA** for clinicamente indicada (ver item “Propriedades farmacodinâmicas”). Em pacientes com Síndrome Coronariana Aguda (SCA), a interrupção prematura com qualquer terapia antiplaquetária, incluindo **BRILINTA**, poderia resultar em um aumento do risco de morte cardiovascular, infarto do miocárdio ou AVC devido à doença subjacente do paciente (ver item “Advertências e precauções”).

### Populações Especiais

- **Pacientes pediátricos:** a segurança e a eficácia em crianças abaixo de 18 anos de idade não foram estabelecidas.
- **Idosos:** não é necessário ajuste de dose.
- **Pacientes com insuficiência renal:** não é necessário ajuste de dose para pacientes com insuficiência renal (ver item “Propriedades farmacocinéticas”).
- **Pacientes com insuficiência hepática:** não é necessário ajuste de dose para pacientes com insuficiência hepática leve. **BRILINTA** não foi estudado em pacientes com insuficiência hepática moderada ou grave. (ver item “Propriedades farmacocinéticas”).

## 9. REAÇÕES ADVERSAS A MEDICAMENTOS

A segurança de **BRILINTA** em pacientes com síndrome coronariana aguda (AI, IAMSST e IAMCST) foi avaliada em um único grande estudo fase 3 (estudo PLATO [PLA<sub>T</sub>elet Inhibition and Patient Outcomes]), que comparou os pacientes tratados com **BRILINTA** (dose de ataque de 180 mg de **BRILINTA** e uma dose de manutenção de 90 mg duas vezes ao dia) com pacientes tratados com clopidogrel (dose de ataque de 300-600 mg seguida de dose de manutenção de 75 mg uma vez ao dia) ambos administrados em associação com ácido acetilsalicílico e outras terapias padrão.

A duração mediana do tratamento para **BRILINTA** foi de 277 dias (6.762 pacientes foram tratados por mais de 6 meses e 3.138 foram tratados por mais de 12 meses).

Os eventos adversos mais comumente relatados em pacientes tratados com ticagrelor foram dispneia, cefaléia e epistaxe, e estes eventos ocorreram em taxas maiores que no grupo tratado com clopidogrel. Durante o período de tratamento, o grupo **BRILINTA** teve maior incidência de descontinuação devido a eventos adversos do que o clopidogrel (7,4% versus 5,4%).

### Sangramento

As seguintes definições de sangramento foram utilizadas no estudo PLATO:

- **Maior fatal/Ameaça a vida:** sangramento fatal ou intracraniano ou intrapericárdico com tamponamento cardíaco ou choque hipovolêmico ou hipotensão grave devido a sangramento e requerendo vasopressores ou cirurgia, ou sangramento clinicamente evidente ou aparente associado a uma diminuição na

hemoglobina de mais de 50 g/L ou transfusão de 4 ou mais unidades (sangue total ou concentrado de hemácias) por sangramento.

- **Outros Maiores:** significativamente debilitante (por exemplo, intraocular com perda permanente da visão), ou sangramento clinicamente evidente ou aparente associado com uma redução de hemoglobina de 30 a 50 g/L, ou transfusão de 2-3 unidades (sangue total ou concentrado de hemácias) por sangramento.

- **Menor:** requer intervenção clínica para parar ou tratar o sangramento (por exemplo, epistaxe requerendo visita a estabelecimento médico para tamponamento).

Sangramento mínimo incluiu todos os outros sangramentos; estes foram coletados, mas não adjudicados.

Os sangramentos relatados no estudo PLATO também foram mapeados para a escala TIMI (Trombólise em Infarto do Miocárdio), para facilitar a comparação com outros estudos similares. O TIMI Maior é definido como sangramento clinicamente evidente associado a uma queda na hemoglobina > 5 g/dL ou hemorragia intracraniana, e o critério TIMI Menor é definido como sangramento evidente associado a uma queda na hemoglobina de 3 g/dL, mas ≤ 5 g/dL.

Resultados gerais de eventos hemorrágicos no estudo PLATO são mostrados na Figura 1 e Tabela 1, descritos a seguir.

**Figura 1.** Estimativa Kaplan Meier de tempo para o primeiro evento de sangramento ‘Maior Total’ segundo a definição do PLATO

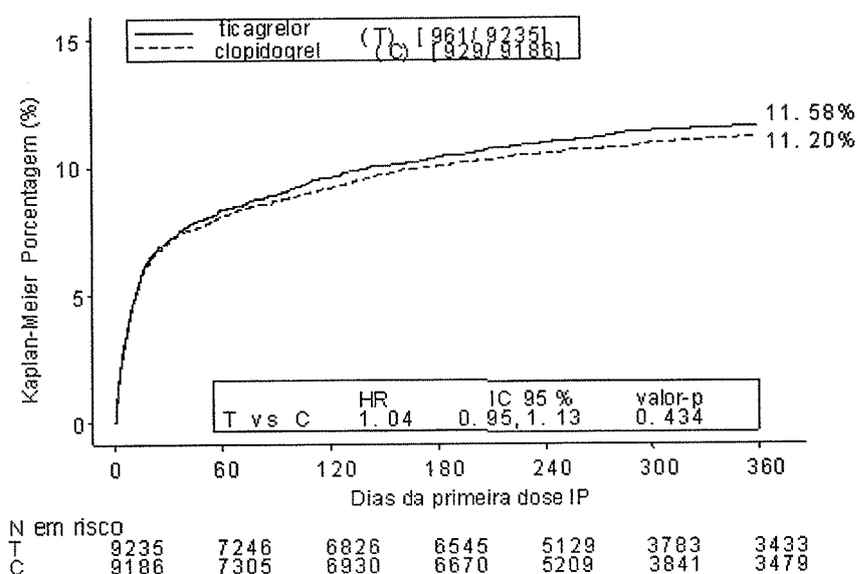




Tabela 1. Análise de eventos de sangramento totais

	<b>BRILINTA</b> (%) N=9235	<b>clopidogrel</b> (%) N=9186	<b>Valor-p</b>
<b>Desfecho primário de segurança</b> Maior total	11,6	11,2	0,4336
<b>Desfechos secundários</b> Fatal / Ameaça a vida	5,8	5,8	0,6988
Combinado sangramento Maior total + Menor	16,1	14,6	0,0084
Não-RM Maior	4,5	3,8	0,0264
Não-Procedimento Maior	3,1	2,3	0,0058
Não-Procedimento Maior + Menor	5,9	4,3	<0,0001
<b>Categoria de sangramento</b> <b>definição TIMI</b> TIMI- Maior	7,9	7,7	0,5669
TIMI- Maior + Menor	11,4	10,9	0,3272

No estudo PLATO, tempo para o primeiro sangramento definido em PLATO como “Maior Total”, **BRILINTA** não diferiu significativamente do clopidogrel. Houve pouco sangramento fatal no estudo, 20 (0,2%) para **BRILINTA** e 23 (0,3%) para o clopidogrel. Quando o sangramento menor foi incluído, eventos de sangramento Maior e Menor definidos pelo PLATO combinados foram significativamente maiores para **BRILINTA** do que para o clopidogrel. As taxas globais de eventos de sangramento definido pelo TIMI não diferiram significativamente entre **BRILINTA** e clopidogrel.

- Sangramento relacionado a cirurgia de RM: no estudo PLATO, 1584 pacientes (12%) foram submetidos à cirurgia de revascularização miocárdica (RM). Sangramento ‘Maior fatal/Ameaça a vida’ foi aproximadamente 42% em ambos os grupos de tratamento. Não houve diferença entre os grupos de tratamento no que diz respeito ao risco de sangramento ‘Maior fatal/Ameaça a vida’ relacionada a cirurgia em relação ao tempo da última dose antes do procedimento. Sangramento fatal relacionado à RM ocorreu raramente, 6 pacientes em cada grupo de tratamento (0,8% e 0,7% de pacientes submetidos à revascularização para **BRILINTA** e clopidogrel, respectivamente).

- Sangramento não- relacionado à RM: quando o sangramento por cirurgia de RM é removido da análise (ver Tabela 2 descrita a seguir), as taxas de sangramento absolutas para todas as categorias são menores. Os grupos não diferiram em sangramento ‘Maior fatal/Ameaça a vida’ definido pelo PLATO não-RM, mas ‘Maior total’ definido pelo PLATO, TIMI Maior e sangramento TIMI Maior + Menor, foram mais comuns com **BRILINTA**.

**Tabela 2.** Eventos de sangramento Maior definido no PLATO não relacionados a cirurgia de RM e eventos de sangramento definidos pelo TIMI

	<b>BRILINTA (%) N=9235</b>	<b>clopidogrel (%) N=9186</b>	<b>Valor-p</b>
<b>Categoria de sangramento definição PLATO</b>			
Sangramento Maior Total	4,5	3,8	0,0264
Maior fatal/Ameaça a vida	2,1	1,9	0,2516
<b>Categoria de sangramento definição TIMI</b>			
TIMI Maior	2,8	2,2	0,0246
TIMI Maior + Menor	4,5	3,6	0,0093

- Sangramento não relacionado a qualquer procedimento: como mostrado na Tabela 1 sangramento não relacionado a procedimento, 'Maior' e 'Maior + Menor' segundo definição do PLATO foi mais freqüente com **BRILINTA**. A descontinuação do tratamento devido a sangramento não relacionado a procedimento foi mais comum para **BRILINTA** (2,9%) do que para o clopidogrel (1,2%;  $p < 0,001$ ). Sítios clinicamente importantes para sangramento 'Maior + Menor' por ordem de freqüência foram (**BRILINTA** versus clopidogrel): intracraniana (27 versus 14 eventos), pericárdico (11 versus 11), retroperitoneal (3 versus 3), intraocular (2 versus 4) e intra-articular (2 versus 1). Outros sítios comuns foram por ordem de freqüência: gastrointestinal (170 versus 135 eventos), epistaxe (116 versus 61), urinária (45 versus 37), subcutânea/cutânea (43 versus 38) e hemoptise (13 versus 7).

Não houve diferença com **BRILINTA** em comparação ao clopidogrel para sangramento fatal não-relacionado ao procedimento. Sangramento gastrointestinal 'Maior fatal/Ameaça a vida' foi o mesmo com **BRILINTA** e clopidogrel, com eventos numericamente mais fatais para o clopidogrel (5) do que para **BRILINTA** (nenhum). Houve numericamente mais sangramentos "Maior Fatal /Ameaça a vida" intracraniana não relacionados a procedimento com **BRILINTA** (n=27 eventos em 26 pacientes, 0,3%) do que com o clopidogrel (n=14 eventos, 0,2%), dos quais 11 eventos de sangramento com **BRILINTA** e 1 com o clopidogrel foram fatais.

Características basais, incluindo idade, sexo, peso, raça, região geográfica, antecedentes clínicos, condições simultâneas e terapia concomitante, foram avaliadas para explorar qualquer aumento no risco de sangramento com **BRILINTA**. Nenhum grupo de risco particular foi identificado para qualquer subconjunto de sangramento.

### Dispneia

Dispneia ocorre durante o tratamento com ticagrelor. Eventos adversos (EAs) de dispneia (dispneia, dispneia em repouso, dispneia de esforço, dispneia paroxística noturna e dispnéia noturna), quando combinados, foram relatados em 13,8% dos pacientes tomando ticagrelor e em 7,8% dos pacientes tomando clopidogrel no estudo PLATO. O estudo não excluiu pacientes com insuficiência cardíaca



congestiva (ICC) subjacente, doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC) ou asma. A maior parte dos EAs de dispneia foi de intensidade leve a moderada. Eventos adversos sérios de dispneia foram relatados em 0,7% dos pacientes tomando **BRILINTA** e em 0,4%, dos pacientes tomando clopidogrel. Devido a dispneia, mais pacientes tomando **BRILINTA** 0,9% foram descontinuados do estudo do que os pacientes tomando clopidogrel 0,1%. Dispneia foi geralmente relatada na fase inicial do tratamento. Entre os pacientes que referiram dispneia, 87% relataram ter apresentado um único episódio de dispneia. Aproximadamente 30% de todas as dispneias foram resolvidas dentro de 7 dias. Os pacientes que relataram dispneia tendiam ser mais velhos e mais frequentemente apresentavam dispneia, ICC, DPOC ou asma no basal. Dados do estudo PLATO não sugerem que a maior frequência de dispneia com **BRILINTA** é devido ao aparecimento ou agravamento de doença cardíaca ou pulmonar (ver item “Advertências e precauções”).

Em pacientes que se submeteram a testes de função pulmonar no programa clínico, não houve indicação de efeitos adversos de **BRILINTA** na função pulmonar.

#### Anormalidades Laboratoriais

No estudo PLATO, houve aumento da concentração de ácido úrico sérico maior que o limite superior da normalidade em 22% dos pacientes recebendo **BRILINTA** comparado a 13% dos pacientes recebendo clopidogrel. A concentração média de ácido úrico sérico aumentou aproximadamente 15% com **BRILINTA** comparado com aproximadamente 7% com clopidogrel e reduziu após o tratamento ser interrompido. Não houve diferença na frequência de eventos adversos clínicos.

No estudo PLATO, a concentração sérica de creatinina aumentou para 50% em 8% dos pacientes que receberam **BRILINTA** comparado a 7% dos pacientes que receberam clopidogrel. Os aumentos tipicamente não progrediram com o curso do tratamento e, frequentemente, diminuíram com a continuação da terapia. Sinais de reversibilidade na descontinuação foram observados mesmo naqueles com maiores aumentos durante o tratamento. Grupos de tratamento no estudo PLATO não diferiram para eventos adversos sérios relacionados.

As reações adversas são classificadas de acordo com a frequência e a Classe de Sistema de Órgãos. As categorias de frequência são definidas de acordo com os seguintes parâmetros: muito comum ( $\geq 1/10$ ), comum ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ), incomum ( $\geq 1/1.000$ ,  $< 1/100$ ), rara ( $\geq 1/10.000$ ,  $< 1/1.000$ ).

As seguintes reações adversas foram identificadas nos estudos com **BRILINTA**.

**Tabela 3.** Reações Adversas a Medicamentos por frequência de Evento Adverso e Classe de Sistema de Órgãos

Classificação por Sistema de órgãos	Muito comum ( $\geq 10\%$ )	Comum ( $\geq 1\%$ e $< 10\%$ )	Incomum ( $\geq 0,1\%$ e $< 1\%$ )	Rara ( $\geq 0,01\%$ e $< 0,1\%$ )
Distúrbios do metabolismo e nutrição	Hiperuricemia <sup>(a)</sup>	---	---	---
Distúrbios psiquiátricos	---	---	Confusão	---

Distúrbios do Sistema Nervoso	---	Cefaleia, tontura	Hemorragia intracraniana <sup>(b)</sup> , parestesia	---
Distúrbios da visão	---	---	Hemorragia ocular (intraocular, na conjuntiva, na retina)	---
Distúrbios do labirinto e audição	---	Vertigem	---	---
Distúrbios respiratórios, torácico e do mediastino	Dispneia <sup>(b)</sup>	Epistaxe	Hemoptise	---
Distúrbios gastrointestinais	---	Dor abdominal, constipação, diarreia, dispepsia, hemorragia gastrointestinal <sup>(b)</sup> , náusea, vômito	Gastrite, hemorragia retroperitoneal <sup>(b)</sup>	---
Distúrbios da pele e tecido subcutâneo	---	Sangramento dérmico ou subcutâneo <sup>(b)</sup> , rash, prurido	---	---
Tecido conjuntivo do esqueleto muscular e osso	---	---	---	Hemartrose
Distúrbios renais e urinários	---	Sangramento do trato urinário <sup>(b)</sup>	---	---
Investigações	---	Creatinina sanguínea aumentada <sup>(a)</sup>	---	---
Lesão, intoxicação e complicações de procedimento	---	Hemorragia pós-procedimento	---	---

(a) Frequências derivadas das observações laboratoriais (ácido úrico > LSN de 7 e 6,5 mg/dL para homens e mulheres, respectivamente, e aumentos de creatinina > 50% do valor basal) e não da frequência de relatos brutos de eventos adversos.

(b) Representa múltiplos termos de eventos adversos relatados.

AstraZeneca 

#### Experiência pós-comercialização:

As seguintes reações adversas foram identificadas no uso pós-comercialização de **BRILINTA**. Uma vez que estas reações são reportadas voluntariamente por uma população de tamanho desconhecido, não é sempre possível estimar com exatidão suas frequências.

Distúrbios do sistema imune: distúrbios do sistema imunológico; reações de hipersensibilidade, incluindo angioedema (ver item 4. CONTRAINDICAÇÕES); distúrbios de pele e tecidos subcutâneos: rash.

**Atenção: este produto é um medicamento novo e, embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo que indicado e utilizado corretamente, podem ocorrer eventos imprevisíveis ou desconhecidos. Nesse caso, notifique os eventos adversos pelo Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária - NOTIVISA, disponível em [www.anvisa.gov.br/hotsite/notivisa/index.htm](http://www.anvisa.gov.br/hotsite/notivisa/index.htm), ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.**

#### 10. SUPERDOSE

Atualmente não há antídoto para reverter os efeitos do **BRILINTA** e **BRILINTA** não é dialisável (ver item "Advertências e precauções"). O tratamento da superdose deve seguir a prática médica local padrão. O efeito esperado da dose excessiva de **BRILINTA** é a duração prolongada do risco de sangramento associado com a inibição plaquetária. Se ocorrer sangramento, devem ser tomadas medidas de suporte apropriadas.

O ticagrelor é bem tolerado em doses únicas de até 900 mg. A toxicidade gastrointestinal foi dose-limitante em um único estudo de aumento de dose. Outros efeitos adversos significativos que podem ocorrer com a superdosagem incluem dispneia e pausas ventriculares.

Em caso de superdosagem, deve-se observar os efeitos adversos potenciais e considerar o monitoramento ECG.

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

#### III) DIZERES LEGAIS

MS - 1.1618.0238

Farm. Resp.: Dra. Gisele H. V. C. Teixeira - CRF-SP nº 19.825

Fabricado por: AstraZeneca AB (Gärtunavägen) – Södertälje – Suécia  
Registrado, importado e embalado por: **AstraZeneca do Brasil Ltda.**



AstraZeneca 

Rod. Raposo Tavares, km 26,9 - Cotia - SP - CEP 06707-000  
CNPJ 60.318.797/0001-00  
Indústria Brasileira

Comercializado por: Laboratórios Servier do Brasil Ltda  
Estrada dos Bandeirantes, 4.211 – Rio de Janeiro - RJ

### VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Todas as marcas nesta embalagem são propriedade do grupo de empresas AstraZeneca.

BRL012

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 18/05/2018.



AstraZeneca 



### Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Número do expediente	Assunto	Data do expediente	Número do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
26/04/2013	0326165134	10458- MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	26/04/2013	0326165134	10458- MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	26/04/2013	O que devo saber antes de usar este medicamento?  Características Farmacológicas  Interações Medicamentosas	VP e VPS	Comprimido revestido de 90 mg
25/09/2014	0802207141	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/09/2014	0802207141	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/09/2014	Características Farmacológicas  Interações Medicamentosas  Dizeres Legais	VP e VPS	Comprimido revestido de 90 mg
22/12/2015	1111249152	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	22/12/2015	1111249152	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	22/12/2015	Advertências e Precauções  Reações Adversas ao medicamento	VP e VPS	Comprimido revestido de 90 mg
02/03/2016	1321873165	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/03/2014	0223496143	10218 - MEDICAMENTO NOVO - Ampliação do Prazo de Validade	01/02/2016	Cuidados de Armazenamento do Medicamento	VPS	Comprimido revestido de 90 mg

AstraZeneca 

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Número do expediente	Assunto	Data do expediente	Número do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
16/08/2016	2189140161	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/08/2016	2189140161	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/08/2016	Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento?	VP	Comprimido revestido de 90 mg
01/02/2018	0080033183	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/02/2018	0080033183	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/02/2018	Dizeres Legais	VP e VPS	Comprimido revestido de 90 mg
18/05/2018	---	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/05/2018	---	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/05/2018	Características Farmacológicas Advertências e Precauções Interações Medicamentosas Posologia e Modo de Usar Superdose O que devo saber antes de usar este medicamento? Como devo usar este medicamento?	VP e VPS	Comprimido revestido de 90 mg

Bula  
item 771

011619

*[Handwritten signature]*

**Tobradex<sup>®</sup>**  
**(tobramicina/dexametaxona)**

Novartis Biociências S.A.  
Pomada Oftálmica Estéril  
3 mg/g / 1mg/g

Bula Profissional

*[Handwritten signatures]*

## **TOBRADEX®**

tcbramicina e dexametasona

### **APRESENTAÇÕES**

Tobradex® 3mg/g + 1mg/g pomada oftálmica estéril

Embalagem contendo 3,5g

### **VIA TÓPICA OCULAR**

**USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 ANOS DE IDADE**

### **COMPOSIÇÃO**

Cada g contém: 3 mg de tobramicina e 1 mg de dexametasona.

Veículo constituído de: petrolato líquido, clorobutanol anidro e petrolato branco.

### **INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE**

#### **1. INDICAÇÕES**

TOBRADEX® pomada oftálmica está indicado nas condições inflamatórias oculares sensíveis a esteroide e onde exista infecção ocular bacteriana superficial ou o risco de infecção ocular bacteriana. Os esteroides oculares são indicados nas condições inflamatórias da conjuntiva palpebral e bulbar, córnea e segmento anterior do globo ocular, onde se aceita o risco inerente ao uso de esteroides em certas conjuntivites infecciosas para se obter diminuição do edema e da inflamação. TOBRADEX® pomada oftálmica é indicado também na uveíte anterior crônica e traumas corneanos causados por queimaduras químicas, térmicas ou por radiação, e em casos de corpos estranhos. O uso de uma droga associada a um componente anti-infeccioso é indicado onde o risco de infecção superficial ocular é alto ou onde se supõe que um número de bactérias potencialmente perigoso estará presente no olho. A droga anti-infecciosa deste produto é ativa contra os seguintes patógenos oculares comuns: estafilococos, inclusive *S. aureus* e *S. epidermidis* (coagulase-positivos e coagulase-negativos), inclusive cepas resistentes à penicilina; estreptococos, inclusive algumas espécies do Grupo A beta-hemolíticos, algumas espécies não hemolíticas e algumas cepas de *Streptococcus pneumoniae*; *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Enterobacter aerogenes*, *Proteus mirabilis*, *Morganella morganii* e a maioria das cepas de *Proteus vulgaris*, *Haemophilus influenzae* e *H. aegyptius*, *Moraxella lacunata* e *Acinetobacter calcoaceticus* e algumas espécies de *Neisseria*.

#### **2. RESULTADOS DE EFICÁCIA**

Estudo prospectivo randomizado com 284 olhos (142 pacientes) foi realizado para comparar a eficácia da combinação de cloranfenicol / betametasona gel administrada 3 vezes ao dia e a combinação de tobramicina / dexametasona colírio administrado 4 vezes ao dia em pacientes submetidos a cirurgia de catarata.

Os autores observaram eficácia semelhante das duas formulações com relação ao controle da pressão intraocular pós-operatória, redução do edema corneano ou palpebral, redução da hiperemia da conjutiva no pós-operatório.

A sensação subjetiva de dor local e sensação de olho seco foram mínimas e comparáveis nos dois grupos avaliados.

Os autores Comesasca e Bianchi concluíram que ambas as medicações apresentaram eficácia, tolerabilidade e aceitabilidade semelhantes em pacientes submetidos à cirurgia de catarata<sup>1</sup>.

Em outro estudo duplo cego, randomizado e comparativo realizado por Notivol e Bertin foram avaliados 271 pacientes submetidos a cirurgia de catarata. Estes pacientes foram divididos em 3 grupos que receberam de forma aleatória colírio de Tobramicina/Dexametasona ou Neomicina-Polimixina B e Dexametasona ou Sulfato de Neomicina<sup>2</sup>.

O principal critério de eficácia foi a ocorrência de inflamação intraocular através da contagem de células no humor aquoso e flare. Todos os pacientes foram examinados no pós-operatório, 3, 8, 14 e 21 dias de pós-operatório. Os autores concluíram que não houve diferença significativa na eficácia e tolerabilidade das formulações avaliadas.

<sup>1</sup>Control of inflammation and prophylaxis of endophthalmitis after cataract surgery: a multicenter study. Department of Ophthalmology, Istituto Clinico Humanitas, Rozzano, Milano, Italy. Eur J Ophthalmol.

2007 Sep-Oct;17(5):733-42.

<sup>2</sup>Control of inflammation and prophylaxis of endophthalmitis after cataract surgery: a multicenter study. PMID: 17932848 [PubMed - indexed for MEDLINE].

#### **3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS**

Os corticoides atuam suprimindo a resposta inflamatória a uma variedade de agentes e provavelmente retardam o processo de cicatrização. Como os corticoides podem inibir o mecanismo de defesa orgânica contra infecção, pode ser

aconselhável o uso concomitante de um antimicrobiano se esta inibição for considerada clinicamente significativa. A dexametasona é um potente corticoide.

O componente antibiótico da associação (tobramicina) é incluído para agir contra organismos sensíveis. Os estudos *in vitro* têm demonstrado que a tobramicina é ativa contra cepas sensíveis dos seguintes microrganismos:

- Estafilococos, inclusive *S. aureus* e *S. epidermidis* (coagulase-positivos e coagulase-negativos), inclusive cepas resistentes à penicilina.
- Estreptococos, inclusive algumas espécies do Grupo A beta-hemolíticos, algumas espécies não hemolíticas e algumas cepas de *Streptococcus pneumoniae*.
- *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Enterobacter aerogenes*, *Proteus mirabilis*, *Morganella morganii* e a maioria das cepas de *Proteus vulgaris*, *Haemophilus influenzae* e *H. aegyptius*, *Moraxella lacunata* e *Acinetobacter calcoaceticus* e algumas espécies de *Neisseria*.

Os estudos de sensibilidade bacteriana demonstram que, em alguns casos, os microrganismos resistentes à gentamicina permanecem susceptíveis à tobramicina.

Nenhum dado sobre a extensão da absorção sistêmica de TOBRADEX® pomada oftálmica está disponível; porém sabe-se que alguma absorção sistêmica pode ocorrer com drogas de aplicação ocular. A dose fisiológica de reposição normal é de 0,75 mg por dia. Se TOBRADEX® pomada oftálmica for administrado em ambos olhos quatro vezes por dia corresponde a 0,4 mg de dexametasona por dia.

#### 4. CONTRAINDICAÇÕES

Este medicamento é contraindicado para pessoas com hipersensibilidade ao princípio ativo ou qualquer excipiente. Ceratite por herpes simples, varíola, varicela e outras infecções virais da córnea e conjuntiva. Infecções oculares por micobactérias. Doenças micóticas das estruturas oculares.

#### 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- Alguns pacientes podem apresentar sensibilidade aos aminoglicosídeos quando aplicados topicamente. Se ocorrer hipersensibilidade durante o uso do medicamento, o tratamento deve ser suspenso.
- Pode ocorrer sensibilidade cruzada a outros aminoglicosídeos, e deve-se considerar a possibilidade do paciente que se tornar sensível à tobramicina tópica, também estar sensível a outros aminoglicosídeos tópicos e/ou sistêmicos.
- Reações adversas graves, incluindo a neurotoxicidade, ototoxicidade e nefrotoxicidade ocorreram em pacientes que receberam tratamento com aminoglicosídeo sistêmico. Aconselha-se precaução quando utilizados concomitantemente.
- O uso prolongado de corticosteroides tópicos pode resultar em hipertensão ocular e/ou glaucoma, com dano ao nervo óptico, redução na acuidade visual e defeitos no campo visual, e formação de catarata sub-capsular posterior. A pressão intraocular deve ser rotineiramente e frequentemente avaliada em pacientes recebendo tratamento oftálmico prolongado com corticosteroides. Isto é especialmente importante em pacientes pediátricos, uma vez que o risco de hipertensão induzida pelo corticosteroide pode estar aumentado em crianças e ocorrer mais precocemente do que em adultos. TOBRADEX® pomada oftálmica não está aprovado para uso pediátrico em pacientes menores de 2 anos de idade.
- O risco de aumento da pressão intraocular induzida por corticosteroide e/ou formação de cataratas é aumentado em pacientes predispostos (por exemplo, diabetes).
- Síndrome de Cushing e/ou supressão suprarrenal associada com a absorção sistêmica de dexametasona oftálmica pode ocorrer após terapia intensiva ou de longo prazo contínua em pacientes predispostos, incluindo crianças e doentes tratados com inibidores de CYP3A4 (incluindo ritonavir e cobicistat). Nestes casos, o tratamento não deve ser interrompido abruptamente, e sim progressivamente.
- Os corticosteroides podem reduzir a resistência e ajudar no estabelecimento de infecções bacterianas, virais ou fúngicas e mascarar os sinais clínicos de uma infecção.
- Deve-se suspeitar de infecção fúngica em pacientes com úlcera de córnea persistente. Se ocorrer infecção fúngica, a terapia com corticosteroides deve ser interrompida.
- O uso prolongado de antibióticos, como a tobramicina, pode resultar na proliferação de organismos susceptíveis, inclusive fungos. No caso de superinfecção deve-se instituir a terapia adequada.
- Os corticosteroides oftálmicos tópicos podem retardar a cicatrização de feridas da córnea. Os AINES tópicos também são conhecidos por retardar ou atrasar a cura. O uso concomitante de AINES e esteroides tópicos pode aumentar o potencial de problemas de cicatrização (vide INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS).
- Nas doenças que causam o afinamento da córnea ou da esclera são conhecidos casos de perfuração com o uso de corticosteroides tópicos.
- O uso de lentes de contato não é recomendado durante o tratamento de uma inflamação ou infecção ocular.

#### Efeitos sobre a capacidade de dirigir e operar máquinas

Visão turva temporária ou outros distúrbios visuais podem afetar a capacidade de dirigir ou operar máquinas. Se a visão turvar após a aplicação, o paciente deve esperar até que a visão normalize antes de dirigir ou operar máquinas.

## FERTILIDADE, GRAVIDEZ E LACTAÇÃO

### FERTILIDADE

Não foram realizados estudos para avaliar o efeito da administração tópica ocular de TOBRADEX® pomada oftálmica sobre a fertilidade humana.

### GRAVIDEZ

Não há, ou é limitada a quantidade de dados sobre a utilização ocular tópica de tobramicina ou dexametasona em mulheres grávidas. Estudos em animais demonstraram toxicidade reprodutiva após a administração sistêmica de corticosteroides e tobramicina.

**Este medicamento pertence à categoria C de risco de gravidez, e, portanto, este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

### LACTAÇÃO

É desconhecido se a tobramicina e dexametasona são excretadas no leite humano após a administração tópica oftálmica. Os corticosteroides e a tobramicina são excretadas no leite humano após a administração sistêmica. Não pode ser excluído risco para a criança amamentada.

## 6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

O uso concomitante de esteroides tópicos e AINEs (anti-inflamatórios não-esteroidais) tópicos pode aumentar o potencial de problemas de cicatrização da córnea.

Inibidores de CYP3A4, incluindo ritonavir e cobicistat, podem aumentar a exposição sistêmica, resultando em maior risco de supressão adrenal/ síndrome de Cushing. A combinação deve ser evitada a menos que o benefício supere o risco aumentado de efeitos colaterais sistêmicos de corticosteroides, caso em que os pacientes devem ser monitorados quanto a efeitos sistêmicos de corticosteroides.

## 7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Conservar sob refrigeração (temperatura entre 2 e 8 ° C). A validade do produto é de 24 meses.

**Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem. Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original. Após aberto ou se permanecer em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C), válido por 31 dias. TOBRADEX® Pomada oftálmica é uma pomada de coloração branca a quase branca. Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.**

**TODO O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.**

## 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

Aplicar aproximadamente 1,5 cm da pomada no saco conjuntival até 3 ou 4 vezes por dia. Não mais que 8 gramas devem ser prescritos inicialmente e a prescrição não deve ser repetida sem que o paciente seja novamente examinado pelo médico.

## 9. REAÇÕES ADVERSAS

As seguintes reações adversas foram reportadas em estudos clínicos com TOBRADEX® Pomada Oftálmica e são classificadas de acordo com a seguinte convenção: muito comum ( $\geq 1/10$ ), comum ( $\geq 1/100$  a  $< 1/10$ ), incomum ( $\geq 1/1.000$  a  $< 1/100$ ), rara ( $\geq 1/10.000$  a  $< 1/1.000$ ), ou muito rara ( $< 1/10.000$ ). Dentro de cada grupo de frequência, as reações adversas são apresentadas por ordem decrescente de gravidade.

Classificação por sistema de órgãos	Reações adversas [Termo preferencial MedDRA (v. 15.1)]
Distúrbios oculares	Incomum: aumento da pressão intraocular, dor nos olhos, prurido ocular, desconforto nos olhos, irritação ocular Raro: ceratite, alergia ocular, visão turva, olho seco, hiperemia ocular
Distúrbios gastrointestinais	Raro: disgeusia

Reações adversas adicionais identificadas a partir da vigilância pós-comercialização, incluem o seguinte (as frequências não puderam ser estimadas a partir dos dados disponíveis):

Classificação por sistema de órgãos	Reações adversas [Termo preferencial MedDRA (v. 15.1)]
Distúrbio do sistema imune	Hipersensibilidade
Distúrbios do sistema nervoso	Tontura, dor de cabeça
Distúrbios oculares	Edema palpebral, eritema palpebral, midríase, aumento do lacrimejamento
Distúrbios gastrointestinais	Náusea, desconforto abdominal
Distúrbios da pele e tecidos subcutâneos	Rash, inchaço na face, prurido

Em caso de eventos adversos, notifique ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária - NOTIVISA, disponível em <http://portal.anvisa.gov.br/notivisa>, ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.

#### 10. SUPERDOSE

Devido às características da presente preparação, nenhum efeito tóxico é previsto com uma superdose ocular deste produto, nem em caso de ingestão acidental do conteúdo de uma bisnaga.

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

**VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA - SÓ PODE SER VENDIDO COM RETENÇÃO DA RECEITA.**

#### DIZERES LEGAIS

MS - 1.0068.1098

Farm. Resp.: Tatiana Torres Pubill – CRF-SP N° 41.752

#### Fabricado por:

Alcon Cusi S.A., El Masnou (Barcelona), Espanha

#### Importado por:

Novartis Biociências S.A.  
Av. Prof. Vicente Rao, 90  
São Paulo - SP  
CNPJ: 56.994.502/0001-30  
Indústria Brasileira

® = Marca registrada de Novartis AG, Basileia, Suíça.



VPS5  
TDOC-0050774\_v.3.0  
19.Jan.18

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 30/04/2018.

**Tobradex<sup>®</sup>**  
**(tobramicina/dexametaxona)**

Novartis Biociências S.A.  
Suspensão Oftálmica Estéril  
3 mg/mL / 1mg/mL

Bula Profissional

011622  
JP

**TOBRADEX®**  
tobramicina e dexametasona

**APRESENTAÇÕES**

Tobradex® 3mg/mL + 1mg/mL suspensão oftálmica estéril- embalagem contendo 5mL.

**VIA TÓPICA OCULAR**

**USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 ANOS DE IDADE**

**COMPOSIÇÃO**

Cada mL (30 gotas) contém:

3 mg de tobramicina e 1 mg de dexametasona, ou seja, 0,1 mg de tobramicina e 0,03 mg de dexametasona por gota. Veículo constituído de: hietelose, cloreto de sódio, edetato de sódio di-hidratado, sulfato de sódio anidro, tiloxapol, ácido sulfúrico e/ou hidróxido de sódio, cloreto de benzalcônio como conservante e água purificada q.s.p. 1,0 mL.

**INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE**

**1. INDICAÇÕES**

TOBRADEX® Suspensão Oftálmica está indicado nas condições inflamatórias oculares sensíveis a esteroide e onde exista infecção ocular bacteriana superficial ou o risco de infecção ocular bacteriana. Os esteroides oculares são indicados nas condições inflamatórias da conjuntiva palpebral e bulbar, córnea e segmento anterior do globo ocular, onde se aceita o risco inerente ao uso de esteroides em certas conjuntivites infecciosas para se obter diminuição do edema e da inflamação. TOBRADEX® Suspensão Oftálmica é indicado também na uveíte anterior crônica e traumas corneanos causados por queimaduras químicas, térmicas ou por radiação, e em casos de corpos estranhos. O uso de uma droga associada a um componente anti-infeccioso é indicado onde o risco de infecção superficial ocular é alto ou onde se supõe que um número de bactérias potencialmente perigoso estará presente no olho. A droga anti-infecciosa deste produto é ativa contra os seguintes patógenos oculares comuns. Estafilococos, inclusive *S. aureus* e *S. epidermidis* (coagulase-positivos e coagulase-negativos), inclusive cepas resistentes à penicilina. Estreptococos, inclusive algumas espécies do Grupo A beta-hemolíticos, algumas espécies não hemolíticas e algumas cepas de *Streptococcus pneumoniae*. *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Enterobacter aerogenes*, *Proteus mirabilis*, *Morganella morganii* e a maioria das cepas de *Proteus vulgaris*, *Haemophilus influenzae* e *H. aegyptius*, *Moraxella lacunata* e *Acinetobacter calcoaceticus* e algumas espécies de *Neisseria*.

**2. RESULTADOS DE EFICÁCIA**

Estudo prospectivo randomizado com 284 olhos (142 pacientes) foi realizado para comparar a eficácia da combinação de cloranfenicol / betametasona gel administrada 3 vezes ao dia e a combinação de tobramicina / dexametasona colírio administrado 4 vezes ao dia em pacientes submetidos a cirurgia de catarata.

Os autores observaram eficácia semelhante das duas formulações com relação ao controle da pressão intraocular pós-operatória, redução do edema corneano ou palpebral, redução da hiperemia da conjuntiva no pós-operatório.

A sensação subjetiva de dor local e sensação de olho seco foram mínimas e comparáveis nos dois grupos avaliados.

Os autores Comesasca e Bianchi concluíram que ambas medicações apresentaram eficácia, tolerabilidade e aceitabilidade semelhantes em pacientes submetidos a cirurgia de catarata 1.

Em outro estudo duplo cego, randomizado e comparativo realizado por Notivol e Bertin foram avaliados 271 pacientes submetidos a cirurgia de catarata. Estes pacientes foram divididos em 3 grupos que receberam de forma aleatória colírio de Tobramicina/Dexametasona ou Neomicina-Polimixina B e Dexametasona ou Sulfato de Neomicina 2.

O principal critério de eficácia foi a ocorrência de inflamação intraocular através da contagem de células no humor aquoso e flare. Todos os pacientes foram examinados no pós-operatório, 3, 8, 14 e 21 dias de pós-operatório. Os autores concluíram que não houve diferença significativa na eficácia e tolerabilidade das formulações avaliadas.

Referências bibliográficas

1 - Control of inflammation and prophylaxis of endophthalmitis after cataract surgery: a multicenter study. Department of Ophthalmology, Istituto Clinico Humanitas, Rozzano, Milano, Italy. Eur J Ophthalmol. 2007 Sep-Oct 17(5):733-42.

2 - Control of inflammation and prophylaxis of endophthalmitis after cataract surgery: a multicenter study. PMID: 17932848 [PubMed - indexed for MEDLINE].

**3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS**

JP  
JP  
JP  
JP

Os corticoides atuam suprimindo a resposta inflamatória a uma variedade de agentes e provavelmente retardam o processo de cicatrização. Como os corticoides podem inibir o mecanismo de defesa orgânica contra infecção, pode ser aconselhável o uso concomitante de um antimicrobiano se esta inibição for considerada clinicamente significativa. A dexametasona é um potente corticoide.

O componente antibiótico da associação (tobramicina) é incluído para agir contra organismos sensíveis. Os estudos *in vitro* têm demonstrado que a tobramicina é ativa contra cepas sensíveis dos seguintes microrganismos:

- Estafilococos, inclusive *S. aureus* e *S. epidermidis* (coagulase-positivos e coagulase-negativos), inclusive cepas resistentes à penicilina.
- Estreptococos, inclusive algumas espécies do Grupo A beta-hemolíticos, algumas espécies não hemolíticas e algumas cepas de *Streptococcus pneumoniae*.
- *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Enterobacter aerogenes*, *Proteus mirabilis*, *Morganella morganii* e a maioria das cepas de *Proteus vulgaris*, *Haemophilus influenzae* e *H. aegyptius*, *Moraxella lacunata* e *Acinetobacter calcoaceticus* e algumas espécies de *Neisseria*.

Os estudos de sensibilidade bacteriana demonstram que, em alguns casos, os microrganismos resistentes à gentamicina permanecem susceptíveis à tobramicina.

Nenhum dado sobre a extensão da absorção sistêmica de TOBRADEX® Suspensão Oftálmica está disponível; porém sabe-se que alguma absorção sistêmica pode ocorrer com drogas de aplicação ocular.

Se a dose máxima de TOBRADEX® Suspensão Oftálmica for administrada nas primeiras 48 horas (duas gotas em cada olho a cada 2 horas) e ocorrer absorção sistêmica completa, o que é muito improvável, a dose diária de dexametasona seria de 2,4 mg. A dose fisiológica de reposição normal é de 0,75 mg por dia. Se TOBRADEX® Suspensão Oftálmica for administrado após as primeiras 48 horas, duas gotas em cada olho a cada 4 horas, a dose administrada de dexametasona seria de 1,2 mg por dia.

#### 4. CONTRAINDICAÇÕES

Este medicamento é contraindicado para pessoas com hipersensibilidade ao princípio ativo ou qualquer excipiente. Ceratite por herpes simples, varíola, varicela e outras infecções virais da córnea e conjuntiva. Infecções oculares por micobactérias. Doenças fúngicas das estruturas oculares ou infecções parasitárias não tratadas.

#### 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

- Alguns pacientes podem apresentar sensibilidade aos aminoglicosídeos quando aplicados topicamente. A gravidade das reações de hipersensibilidade pode variar de efeitos locais para reações generalizadas, tais como eritema, prurido, urticária, erupções cutâneas, anafilaxia, reações anafilatóides ou reações bolhosas. Se ocorrer hipersensibilidade durante o uso do medicamento, o tratamento deve ser suspenso.
- Pode ocorrer sensibilidade cruzada a outros aminoglicosídeos, e deve-se considerar a possibilidade do paciente que se tornar sensível à tobramicina tópica, também estar sensível a outros aminoglicosídeos tópicos e/ou sistêmicos.
- Reações adversas graves, incluindo a neurotoxicidade, ototoxicidade e nefrotoxicidade ocorreram em pacientes que receberam tratamento com aminoglicosídeo sistêmico. Aconselha-se precaução quando utilizados concomitantemente.
- O uso prolongado de corticosteroides tópicos pode resultar em hipertensão ocular e/ou glaucoma, com dano ao nervo óptico, redução na acuidade visual e defeitos no campo visual, e formação de catarata subcapsular posterior. A pressão intraocular deve ser rotineiramente e frequentemente avaliada em pacientes recebendo tratamento oftálmico prolongado com corticosteroides. Isto é especialmente importante em pacientes pediátricos, uma vez que o risco de hipertensão induzida pelo corticosteroide pode estar aumentado em crianças e ocorrer mais precocemente do que em adultos. TOBRADEX® Suspensão Oftálmica não está aprovado para uso pediátrico em pacientes menores de 2 anos de idade.
- O risco de aumento da pressão intraocular induzida por corticosteroide e/ou formação de cataratas é aumentado em pacientes predispostos (por exemplo, diabetes).
- Síndrome de Cushing e/ou supressão supra-renal associada com a absorção sistêmica de dexametasona oftálmica pode ocorrer após terapia intensiva ou de longo prazo contínua em pacientes predispostos, incluindo crianças e doentes tratados com inibidores de CYP3A4 (incluindo ritonavir e cobicistat). Nestes casos, o tratamento não deve ser interrompido abruptamente, e sim progressivamente.
- Os corticosteroides podem reduzir a resistência e ajudar no estabelecimento de infecções bacterianas, virais, fúngicas ou parasitárias e mascarar os sinais clínicos de uma infecção.
- Deve-se suspeitar de infecção fúngica em pacientes com úlcera de córnea persistente. Se ocorrer infecção fúngica, a terapia com corticosteroides deve ser interrompida.
- O uso prolongado de antibióticos, como a tobramicina, pode resultar na proliferação de organismos susceptíveis, inclusive fungos. No caso de superinfecção deve-se instituir a terapia adequada.
- Os corticosteroides oftálmicos tópicos podem retardar a cicatrização de feridas da córnea. Os AINES tópicos também são conhecidos por retardar ou atrasar a cura. O uso concomitante de AINES e esteroides tópicos pode aumentar o potencial de problemas de cicatrização (vide INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS).

- Nas doenças que causam o afinamento da córnea ou da esclera são conhecidos casos de perfuração com o uso de corticosteroides tópicos.
- O uso de lentes de contato não é recomendado durante o tratamento de uma inflamação ou infecção ocular. TOBRADEX® Suspensão Oftálmica contém cloreto de benzalcônio que pode causar irritação ocular e é conhecido por alterar a coloração lentes de contato gelatinosas. Evitar o contato com as lentes de contato gelatinosas. Caso o paciente esteja autorizado a usar lentes de contato, deve ser instruído a retirar as lentes de contato antes da aplicação de TOBRADEX® Suspensão Oftálmica e aguardar por pelo menos 15 minutos antes da reinsertão.

#### Efeitos sobre a capacidade de dirigir e operar máquinas

Visão turva temporária ou outros distúrbios visuais podem afetar a capacidade de dirigir ou operar máquinas. Se a visão turvar após a aplicação, o paciente deve esperar até que a visão normalize antes de dirigir ou operar máquinas.

#### Fertilidade, gravidez e lactação

##### Fertilidade

Não foram realizados estudos para avaliar o efeito de tobramicina na fertilidade humana ou animal. Os dados clínicos para avaliar o efeito da dexametasona sobre a fertilidade masculina ou feminina são limitados. A dexametasona não apresentou efeitos adversos sobre a fertilidade em uma espécie de rato com gonadotrofina coriônica primária.

##### Gravidez

Não há, ou é limitada a quantidade de dados sobre a utilização ocular tópica de tobramicina ou dexametasona em mulheres grávidas. A tobramicina pode atravessar a placenta para o feto após a administração intravenosa em mulheres grávidas. Não é esperado que a tobramicina cause ototoxicidade através da exposição in utero. O uso prolongado ou repetido de corticoide durante a gravidez tem sido associada a um risco aumentado de retardo do crescimento intra-uterino. Os recém-nascidos de mães que receberam doses substanciais de corticosteroides durante a gravidez devem ser cuidadosamente observados para sinais de hipoadrenalismo.

Estudos em animais demonstraram toxicidade reprodutiva após a administração sistêmica de dexametasona e tobramicina. Estes efeitos foram observados com exposições consideradas suficientemente em excesso da dose ocular humana máxima a partir do uso materno do produto. A tobramicina não tem demonstrado induzir teratogenicidade em ratos e coelhos. A administração ocular de 0,1% dexametasona resultou em anomalias fetais em coelhos.

O uso de TOBRADEX® Suspensão Oftálmica não é recomendado durante a gravidez.

**Este medicamento pertence à categoria C de risco de gravidez e, portanto, este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

##### Lactação

A tobramicina é excretada no leite humano após administração sistêmica. Não existem dados disponíveis sobre a passagem de dexametasona para o leite materno. Desconhece-se se a tobramicina e dexametasona são excretadas no leite humano após administração tópica ocular. Não é provável que a quantidade de tobramicina e dexametasona seriam detectáveis no leite humano ou capazes de produzir efeitos clínicos na criança após a utilização tópica do medicamento. Não pode ser excluído risco para a criança amamentada. É necessário que haja uma decisão se a amamentação deve ser suspensa ou se a terapia com este medicamento deve ser interrompida, considerando o benefício da amamentação para a criança e o benefício do tratamento para a mulher.

#### 6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

- O uso concomitante de esteroides tópicos e AINEs (anti-inflamatórios não-esteroidais) tópicos pode aumentar o potencial de problemas de cicatrização da córnea. Inibidores de CYP3A4, incluindo ritonavir e cobicistat, podem aumentar a exposição sistêmica, resultando em maior risco de supressão adrenal/ síndrome de Cushing. A combinação deve ser evitada a menos que o benefício supere o risco aumentado de efeitos colaterais sistêmicos de corticosteroides, caso em que os pacientes devem ser monitorados quanto a efeitos sistêmicos de corticosteroides.

#### 7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Armazene o frasco de TOBRADEX® Suspensão Oftálmica em temperatura ambiente entre 15° e 30°C. Manter o produto em posição vertical durante o seu uso e armazenamento. **A validade do produto é de 24 meses.** A validade da amostra grátis (2,5 mL) é de 18 meses

**Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.**

**Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original. Após aberto, válido por 28 dias.**

TOBRADEX® Suspensão Oftálmica é uma suspensão de aparência branca a quase branca. **Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.**

**TODO O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.**

#### 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

AGITAR BEM ANTES DE USAR. Instilar 1 ou 2 gotas no saco conjuntival a cada 4 a 6 horas. Durante as 24 a 48 horas iniciais, a dose pode ser aumentada para uma ou duas gotas a cada 2 horas. A frequência deve ser gradativamente diminuída com a melhoria dos sintomas. Deve-se ter o cuidado de não interromper o tratamento prematuramente. Não mais que 20 mL devem ser prescritos inicialmente e a prescrição não deve ser repetida sem que o paciente seja novamente examinado pelo médico. Para evitar possível contaminação do frasco, mantenha a ponta do frasco longe do contato com qualquer superfície.

#### 9. REAÇÕES ADVERSAS

As seguintes reações adversas foram reportadas em estudos clínicos com TOBRADEX® Suspensão Oftálmica e são classificadas de acordo com a seguinte convenção: muito comum ( $\geq 1/10$ ), comum ( $\geq 1/100$  a  $< 1/10$ ), incomum ( $\geq 1/1.000$  a  $< 1/100$ ), rara ( $\geq 1/10.000$  a  $< 1/1.000$ ), ou muito rara ( $< 1/10.000$ ). Dentro de cada grupo de frequência, as reações adversas são apresentadas por ordem decrescente de gravidade.

Classificação por sistema de órgão	Reações adversas Termo preferido MedDRA (v. 15.1)
Distúrbios oculares	Incomum: aumento da pressão intraocular, dor nos olhos, prurido ocular, desconforto nos olhos, irritação ocular Raro: ceratite, alergia nos olhos, visão turva, olho seco, hiperemia ocular
Distúrbios gastrointestinais	Raro: disgeusia

Reações adversas adicionais identificadas a partir da vigilância pós-comercialização, incluem o seguinte (as frequências não puderam ser estimadas a partir dos dados disponíveis).

Classificação por sistema de órgão	Reações adversas Termo preferido MedDRA (v. 15.1)
Distúrbio sistema imune	Reações anafiláticas, hipersensibilidade
Distúrbio sistema nervoso	Tontura, dor de cabeça
Distúrbios oculares	Edema palpebral, eritema palpebral, midríase, aumento do lacrimejamento
Distúrbio gastrointestinal	Náusea, desconforto abdominal
Distúrbios da pele e tecidos subcutâneos	Eritema multiforme, rash, inchaço na face, prurido

Em caso de eventos adversos, notifique ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária - NOTIVISA, disponível em <http://portal.anvisa.gov.br/notivisa>, ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.

#### 10. SUPERDOSE

Devido às características desta preparação, nenhum efeito tóxico é esperado com uma superdose ocular deste produto, nem em caso de ingestão acidental do conteúdo de um frasco.

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

**VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA – SÓ PODE SER VENDIDO COM RETENÇÃO DE RECEITA**

**DIZERES LEGAIS**

MS - 1.0068.1112

VPS5 = Tobradex\_Bula\_Profissional

Farm. Resp.: Tatiana Torres Pubill – CRF-SP N° 41.752

**Fabricado por:**

Novartis Biociências S.A., São Paulo, SP

**Registrado por:**

Novartis Biociências S.A.  
Av. Prof. Vicente Rao, 90  
São Paulo - SP  
CNPJ: 56.994.502/0001-30  
Indústria Brasileira

® = Marca registrada de Novartis AG, Basileia, Suíça



VPS5  
TDOC-0050774v. 3.0  
19.Jan.18

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 13/04/2018.

*[Handwritten signatures and initials]*

### Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
12/01/2011	027958/11-7	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula	12/01/2011	027958/11-7	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula	12/01/2011	- Todos	VP	3,0 MG/G + 1,0 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G
							- Todos	VPS	3,0 MG/ML + 1,0 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML
25/06/2012	0522609/12-1	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula	25/06/2012	0522609/12-1	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula	25/06/2012	- Composição	VP	3,0 MG/ML + 1,0 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML
							- Composição	VPS	
13/10/2014	0914926/14-1	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	13/10/2014	0914926/14-1	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	13/10/2014	- Dizeres Legais	VP	3,0 MG/ML + 1,0 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML
							- Dizeres Legais	VPS	
30/10/2014	0974592/14-1	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	30/10/2014	0974592/14-1	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	30/10/2014	- Dizeres Legais	VP	3,0 MG/G + 1,0 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G
							- Dizeres Legais	VPS	
05/05/2015	0386924/15-5	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	05/05/2015	0386924/15-5	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	05/05/2015	- Resposta Ofício	VP	3,0 MG/G + 1,0 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G
							- Resposta Ofício	VPS	3,0 MG/ML + 1,0 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML
17/08/2015	0728689/15-9	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/08/2015	0728689/15-9	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/08/2015	- Todos	VP	3,0 MG/G + 1,0 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G
							- Todos	VPS	
17/08/2015	0728670/15-8	MEDICAMENTO NOVO - Notificação	17/08/2015	0728689/15-8	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de	17/08/2015	- Todos	VP	3,0 MG/ML + 1,0 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT

Tobradex (tobramicina/dexametasona) / Suspensão e Pomada Oftálmica Estéril / 3mg/mL +1mg/mL / 3mg/g 1mg/g

011625

		de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12			Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		-Todos	VPS	X 5 ML
18/03/2016	1374998/16-6	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/03/2016	1374998/16-6	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/03/2016	-Todos	VP	3,0 MG/G + 1,0 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G
							-Todos	VPS	3,0 MG/ML + 1,0 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML
08/11/17	2187225/17-2	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/11/17	2187225/17-2	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/11/17	-Dizeres Legais	VP	3,0 MG/G + 1,0 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G
							-Dizeres Legais	VPS	3,0 MG/ML + 1,0 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML
19/02/18	0126992/18-5	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/02/18	0126992/18-5	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/02/18	- O que devo saber antes de usar esse medicamento? - Quais os males que este medicamento pode me causar	VP4	3,0 MG/ML + 1,0 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML
							- Advertências e precauções - Interações medicamentosas	VP2	3,0 MG/G + 1,0 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G
								VPS4	3,0 MG/ML + 1,0 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML
								VPS2	3,0 MG/G + 1,0 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G
4/18	0286337/18-5	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	13/04/18	0286337/18-5	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	13/04/18	- Apresentação (realocação de dizeres) -Dizeres Legais	VP5	3,0 MG/ML + 1,0 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML
								VP3	3,0 MG/G + 1,0 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G
							- Apresentação (realocação de dizeres) -Dizeres Legais	VPS5	3,0 MG/ML + 1,0 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML
								VPS3	3,0 MG/G + 1,0 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G

Tobradex (tobramicina/dexametasona) / Suspensão e Pomada Oftálmica Estéril / 3mg/mL +1mg/mL / 3mg/g 1mg/g

21/05/18	0404814/18-8	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	04/11/2016	2463249/16-7	MEDICAMENTO NOVO - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação condicional	30/04/18	NA	VP5	3,0 MG/ML + 1,0 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML
							- Composição - 5. Onde e por quanto tempo posso guardar este medicamento? - Dizeres Legais	VP4	3,0 MG/G + 1,0 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G
							NA	VPS5	3,0 MG/ML + 1,0 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML
							- Composição 7. Cuidados de armazenamento do medicamento - Dizeres Legais	VPS4	3,0 MG/G + 1,0 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G
13/06/18	NA	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	04/11/2016	2463249/16-7	MEDICAMENTO NOVO - Alteração de local de fabricação do medicamento de liberação condicional	30/04/18	NA	VP5	3,0 MG/ML + 1,0 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML
							- Dizeres Legais	VP5	3,0 MG/G + 1,0 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G
							NA	VPS5	3,0 MG/ML + 1,0 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML
							- Dizeres Legais	VPS5	3,0 MG/G + 1,0 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G

Tobradex (tobramicina/dexametasona) / Suspensão e Pomada Oftálmica Estéril / 3mg/mL +1mg/mL / 3mg/g 1mg/g

011626  
Bula  
item 821.



# CLOPIXOL®

Lundbeck Brasil Ltda

Clopixol Comprimidos 10 mg e 25 mg  
Clopixol Acuphase 50 mg/ mL (injetável)  
Clopixol Depot 200 mg/ mL (injetável)

*[Handwritten signatures and initials]*



# **CLOPIXOL®**

Comprimidos 10 mg e 25 mg

**BULA DO PROFISSIONAL DE SAÚDE****IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO****CLOPIXOL®**

dicloridrato de zuclopentixol

**APRESENTAÇÃO****COMPRIMIDOS REVESTIDOS****USO ADULTO****ADMINISTRAÇÃO****USO ORAL**

**CLOPIXOL® 10 mg** comprimidos é apresentado em cartuchos de cartolina contendo 2 cartelas com 10 comprimidos cada; **CLOPIXOL® 25 mg** comprimidos é apresentado em cartuchos de cartolina contendo 2 cartelas com 10 comprimidos cada.

**COMPOSIÇÃO**

Cada comprimido revestido do **CLOPIXOL®** contém 11,82 mg e 29,55 mg de dicloridrato de zuclopentixol, equivalente a 10 mg e 25 mg de zuclopentixol base (substância ativa desse medicamento), respectivamente. Contém também os excipientes: amido, lactose monohidratada, celulose microcristalina, copolividona, glicerol a 85%, talco, óleo de mamona hidrogenado, estearato de magnésio, hipromelose, macrogol, dióxido de titânio, óxido de ferro vermelho.

**INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE****1. INDICAÇÕES**

O **CLOPIXOL®** é indicado para:

Esquizofrenia aguda e crônica e outras psicoses, especialmente com sintomas como alucinações, delírios, distúrbios do pensamento, assim como agitação, inquietação, hostilidade e agressividade. Fase maníaca da psicose maníaco depressiva. Retardo mental associado com hiperatividade motora, agitação, violência, e outros distúrbios do comportamento. Demência senil com ideias paranoides, confusão e/ou desorientação ou distúrbios do comportamento.

**2. RESULTADOS DE EFICÁCIA DADOS****DESEGURANÇAPRÉ-CLÍNICA****Toxicidade aguda**

O zuclopentixol tem baixa toxicidade aguda.

**Toxicidade Crônica**

Em estudos de toxicidade crônica não foram encontradas alterações preocupantes para o uso terapêutico do zuclopentixol.

**Toxicidade na reprodução**

Num estudo de terceira geração em ratos um atraso no acasalamento foi observado. Uma vez acasalados, não houve efeito sobre a fertilidade. Em um experimento onde zuclopentixol foi administrado através da alimentação, o desempenho do acasalamento foi comprometido e observou-se redução na taxa de concepção.

Estudos na reprodução animal não demonstraram evidência de efeitos embriotóxicos ou teratogênicos. Em um estudo peri/ pós-natal em ratos, doses de 5 e 15 mg/ kg/ dia resultaram em um aumento de natimortos, redução da sobrevivência das crias e atraso no desenvolvimento dos filhotes. O significado clínico destes resultados não é claro e é possível que o efeito sobre os filhotes tenha sido devido à negligência maternal das ratas que foram expostas a doses do zuclopentixol.

**Mutagenicidade e carcinogenicidade**

O zuclopentixol não tem potencial mutagênico ou cancerígeno. Em um estudo oncogênico em ratos com 30 mg/kg/dia durante dois anos (dose superior) resultou em ligeiro aumento (não estatístico) na incidência de adenocarcinomas mamários, adenomas de ilhotas pancreáticas, carcinoma em mulheres e carcinomas da tireóide parafoliculares. O pequeno aumento na incidência destes tumores é um achado comum para os antagonistas D2.

que aumentam a secreção da prolactina quando administrados nos ratos. As diferenças fisiológicas entre ratos e seres humanos em relação à prolactina tornam a relevância clínica destes resultados obscuros, mas admite-se como não sendo um risco oncogênico para humanos.

### **EFICÁCIA CLÍNICA E SEGURANÇA**

Em uso clínico, o zuclopentixol é destinado ao tratamento das psicoses agudas e crônicas e para o manejo de pacientes com deficiência mental com comportamento hiperativo e perturbador.

Além de causar uma redução significativa ou eliminação completa dos sintomas nucleares da esquizofrenia, como alucinações e delírios, o zuclopentixol também tem um forte efeito sobre os sintomas comportamentais, tais como hostilidade, desconfiança, agitação e agressividade.

O zuclopentixol induz uma sedação transitória dose-dependente. No entanto, uma sedação inicial é geralmente vantajosa na fase aguda da psicose, uma vez que acalma o paciente no período anterior ao início do efeito antipsicótico. Tolerância ao efeito sedativo inespecífico se desenvolve rapidamente.

### **EFICÁCIA**

Esquizofrenia (aguda e crônica) e mania

Em um estudo<sup>1</sup> de 8 semanas de duração, em pacientes internados com psicose aguda ou reagudização de psicose crônica, comparou-se os efeitos do tratamento com zuclopentixol ao com o haloperidol, ambos em doses flexíveis e por via oral<sup>1</sup>. A dose média na semana 4 foi de 33,5 mg/dia do zuclopentixol e de 10,3 mg/dia do haloperidol. As medidas de eficácia incluíram a escala de Impressão Clínica Global (CGI), a Escala de Avaliação Psiquiátrica Breve (BPRS) de 16 itens e a escala do Comitê de estudos Clínicos de avaliação de efeitos adversos (UKU), e as avaliações ocorreram no início e nas semanas 1, 2, 4, 6 e 8 (ou na ocasião da alta, caso ocorresse antes de 8 semanas). Ambos tratamentos se mostraram eficazes e estiveram associados a diminuições significativas das pontuações nas escalas utilizadas.

Em pacientes esquizofrênicos crônicos internados, um estudo<sup>2</sup> de 12 semanas de duração comparou a eficácia antipsicótica e a incidência de efeitos adversos entre o zuclopentixol (10 a 75 mg/dia; dose média ao final de 40 mg/dia) e o haloperidol oral (2 a 24 mg/dia; dose média ao final de 10 mg/dia). As avaliações foram realizadas nas semanas 0, 2, 4, 8 e 12 (medidas de eficácia: BPRS, Escala de Observação da Enfermagem da Evolução de Pacientes Internados (NOSIE-30), CGI e avaliação de efeitos adversos). Ambos grupos de tratamento apresentaram diminuição significativa da pontuação total da BPRS e, da semana 2 adiante, do fator "Alteração do Pensamento". Na semana 4, o resultado do tratamento com o zuclopentixol foi estatisticamente superior ao com o haloperidol no fator "Alteração do Pensamento" da BPRS (32% versus 16%;  $p < 0,05$ ) e, na semana 12, na diminuição na pontuação do item "Depressão" da Nosie-30 ( $p < 0,05$ ). Houve uma tendência a favor do zuclopentixol em relação à frequência e a intensidade dos efeitos adversos<sup>3</sup>.

A eficácia e a tolerabilidade do zuclopentixol (25 a 150 mg/dia) em pacientes com psicose funcional (incluiu pacientes com esquizofrenia aguda, transtorno esquizo-afetivo, psicose puerperal, estado paranóide e mania), foram avaliadas em um estudo<sup>3</sup> por um período máximo de 13 semanas ou até a obtenção de uma resposta satisfatória. As medidas de eficácia, aplicadas semanalmente, foram a Escala de Mania de Bech-Rafaelsen (BRMS), a BPRS e a CGI. Diminuições significativas na BRMS e BPRS ocorreram da semana 1 adiante. Na semana 3 o índice de resposta foi de 65% que subiu para 87,5% na semana 4. Os efeitos adversos foram transitórios e a medicação bem tolerada. Um outro estudo<sup>4</sup> também avaliou a eficácia e a tolerabilidade do zuclopentixol (10 a 150 mg/dia) em pacientes com quadros psicóticos agudos (incluiu pacientes com esquizofrenia, transtorno esquizoafetivo, psicose paranóide e hipomania/mania) por 10 semanas. As medidas de eficácia foram a CGI, a BPRS e avaliação de efeitos adversos. A dose média de zuclopentixol usada pelos pacientes que responderam bem ao tratamento foi de 20 a 55 mg/dia. O índice de resposta para os pacientes com esquizofrenia ou transtornos semelhantes foi de 70% e para os com hipomania/mania foi de 69%. A maior incidência de efeitos adversos ocorreu nas 2 primeiras semanas de tratamento. Os EA foram, na sua maioria, leves. Apenas 1 paciente abandonou o estudo por causa de EA.

Referências:

- 1) Heikkilä L. et al. Zuclopentixol and Haloperidol in Patients with Acute Psychotic States. A Double-blind, Multicentre Study. *Curr. Med. Res. Opin.* 1992; 12: 9: 594-603.
- 2) Heikkilä L. et al. Cis(z)-clopentixol and Haloperidol in Chronic Schizophrenic Patients – a Double-blind Clinical Multicentre Investigation. *Acta Psychiatr Scand* 1981; 64 (s 294):30-38.

- 3) Bereen FJ, Harte FB, Maguire J, Singh AN. The use of oral zuclopenthixol in the treatment of functional psychotic illness. *Pharmatherapeutica*. 1987;5(1):62-8.
- 4) Bhattacharyya SN, Ghoshal J, Sharma SK, Halstead N, John B, Launer MA, Mukherjee PK, Zigmond AS. Acute functional psychoses: treatment with zuclopenthixol dihydrochloride ('Clopixol') tablets. *Pharmatherapeutica*. 1987;5(1):1-8.

## CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS PROPRIEDADES FARMACODINÂMICAS

### MECANISMO DE AÇÃO

O zuclopenthixol é um neuroléptico do grupo dos tioxantenos.

O efeito dos neurolépticos antipsicóticos está relacionado com o bloqueio dos receptores da dopamina, mas possivelmente há uma contribuição do bloqueio dos receptores 5-HT (5-hidroxitriptamina). In vitro, o zuclopenthixol tem alta afinidade para os receptores de dopamina D1 e D2, por receptores alfa-1-adrenérgicos e receptores 5-HT2, mas não tem afinidade para receptores colinérgicos muscarínicos. Tem fraca afinidade pelo receptor histaminérgico (H1) e nenhuma afinidade bloqueadora de alfa-2-adrenoreceptores.

In vivo, a afinidade com os sítios de ligação D2 é maior em relação à afinidade aos receptores D1. O zuclopenthixol provou ser um potente neuroléptico em todos os estudos conduzidos para verificar a atividade neuroléptica (bloqueador de receptor de dopamina). A correlação é encontrada em modelos de teste in vivo, a afinidade para os sítios de ligação da dopamina D2 in vitro e a média, em doses diárias antipsicóticas.

A inibição da atividade locomotora e do prolongamento do tempo de sono induzido por álcool e barbitúricos indica uma ação sedativa de zuclopenthixol.

Como a maioria dos outros neurolépticos, o zuclopenthixol aumenta os níveis de prolactina sérica.

### PROPRIEDADES FARMACOCINÉTICA

#### ABSORÇÃO

A administração oral resultados dos níveis séricos máximos em cerca de 4 horas. O zuclopenthixol pode ser tomado independentemente da ingestão de alimentos. A biodisponibilidade oral é cerca de 44%.

#### DISTRIBUIÇÃO

O volume de distribuição aparente ( $V_d$ )<sub>β</sub> é cerca de 20 l/kg. A ligação às proteínas plasmáticas é de aproximadamente 98-99%.

#### BIOTRANSFORMAÇÃO

O metabolismo do zuclopenthixol ocorre através de três rotas principais: sulfoxidação, N-dealquilação da cadeia lateral e conjugação com ácido glicurônico. Os metabólitos são desprovidos de atividade psicofarmacológica. O zuclopenthixol é dominante em relação aos metabólitos no cérebro e em outros tecidos.

#### ELIMINAÇÃO

A meia-vida ( $T_{1/2}$ ) do zuclopenthixol é de cerca de 20 horas e a depuração sistêmica média (Cl<sub>s</sub>) é de aproximadamente 0,86 l/min.

O zuclopenthixol é excretado principalmente nas fezes, mas também (cerca de 10%) pela urina. Apenas 0,1% da dose é excretada inalterada pela urina, o que significa que a carga da droga nos rins é insignificante.

O zuclopenthixol é excretado em pequenas quantidades no leite materno. Em estado estacionário, a razão leite/plasma em mulheres tratadas por via oral ou com o decanoato é de aproximadamente 0,29.

#### LINEARIDADE

A cinética é linear. Os níveis plasmáticos no estado estacionário são atingidos em cerca de 3-5 dias. A média do nível plasmático mínimo no estado estacionário correspondente a 20 mg de zuclopenthixol oral uma vez ao dia foi de aproximadamente 25 nmol/l.

#### IDOSOS

Os parâmetros farmacocinéticos são amplamente independentes da idade dos pacientes.

#### **FUNÇÃO RENAL REDUZIDA**

Com base nas características acima descritas em relação à eliminação, é razoável supor que a função renal reduzida não seja capaz de influenciar os níveis séricos do fármaco.

#### **FUNÇÃO HEPÁTICA REDUZIDA**

Não há dados disponíveis.

#### **POLIFORMISMO**

Uma investigação in vivo demonstrou que algumas partes do metabolismo estão sujeitas ao polimorfismo genético da oxidação debrisoquina/esparteína (CYP2D6).

#### **RELAÇÃO FARMACOCINÉTICA/FARMACODINÂMICA**

A concentração sérica mínima (ou seja, a concentração medida imediatamente antes da administração de uma dose) de 2,8-12 ng / ml (7-30 nmol / l) é sugerida como guia para o tratamento de manutenção de pacientes esquizofrênicos com grau baixo-moderado da doença.

#### **INÍCIO DE AÇÃO**

Após a administração oral, o zuclopentixol atinge a sua concentração máxima em torno de 4 horas (2-12h). Os comprimidos do zuclopentixol deverão ser administrados em intervalos de, no máximo, 24 horas. Para a observação de melhora clínica significativa de quadros psicóticos agudos serão necessários dias ou semanas, dependendo da intensidade do quadro clínico e da dose utilizada.

#### **4. CONTRAINDICAÇÕES**

O CLOPIXOL® é contra-indicado em pacientes que apresentem hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes (ver COMPOSIÇÃO).

O CLOPIXOL® também é contra-indicado em pacientes com colapso circulatório, nível reduzido de consciência devido a qualquer causa (por exemplo, intoxicação por álcool, barbitúricos ou opiáceos) ou coma.

#### **FERTILIDADE, GRAVIDEZ, E LACTAÇÃO GRAVIDEZ**

Categoria de risco B: O dicloridrato de zuclopentixol não deve ser administrado durante a gravidez, a menos que o benefício esperado para a paciente supere o risco teórico para o feto.

Neonatos expostos a antipsicóticos (incluindo zuclopentixol) durante o último trimestre de gravidez estão sob risco de reações adversas, incluindo sintomas extrapiramidais e/ou de descontinuação, que podem variar em intensidade e duração após o parto. Existem relatos de agitação, hipertonia, hipotonia, tremores, sonolência, dificuldade respiratória ou distúrbio alimentar. Consequentemente, recém-nascidos precisam ser cuidadosamente monitorados.

Os estudos em animais apresentaram toxicidade reprodutiva (ver 2. RESULTADOS DE EFICÁCIA – DADOS DE SEGURANÇA PRÉ-CLÍNICA).

#### **AMAMENTAÇÃO**

Como o zuclopentixol é encontrado no leite materno em baixas concentrações, não é esperado que afete o bebê quando são utilizadas doses terapêuticas. A dose ingerida pela criança é inferior a 1% do peso relacionado à dose materna (em mg/kg). A amamentação pode ser mantida durante o tratamento com o zuclopentixol, se considerada importante clinicamente; porém, é recomendada a observação frequente da criança, especialmente nas primeiras quatro semanas após o parto.

#### **FERTILIDADE**

Em humanos, há relatos de efeitos adversos tais como hiperprolactinemia, galactorreia, amenorreia, disfunção erétil e falha na ejaculação (ver 9. REAÇÕES ADVERSAS). Estes eventos podem ter um impacto negativo sobre a função sexual feminina e/ ou masculina. Ena fertilidade.

Se ocorrer hiperprolactinemia, galactorreia, amenorreia ou disfunções sexuais clinicamente significativa, a redução da dose (se possível) ou a descontinuação deve ser considerada. Os efeitos são reversíveis com a descontinuação.

A administração do zuclopentixol em ratos machos e fêmeas foi associada a um pequeno atraso no acasalamento. Em um experimento onde zuclopentixol foi administrada através da alimentação, foi observada redução do acasalamento e da taxa de concepção foi notada.

**ESTE MEDICAMENTO NÃO DEVE SER UTILIZADO POR MULHERES GRÁVIDAS SEM ORIENTAÇÃO MÉDICA OU DO CIRURGIÃO-DENTISTA.**

## 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

A possibilidade de desenvolvimento de síndrome neuroléptica maligna (SNM) (hipertermia, rigidez muscular, flutuação da consciência, instabilidade do sistema nervoso autônomo) existe com qualquer neuroléptico. O risco é possivelmente maior com os agentes mais potentes. Pacientes com síndrome cerebral orgânica pré-existente, retardo mental e abuso de álcool e opiáceos estão sobre-representados entre os casos fatais.

Tratamento da SNM: interrupção do neuroléptico; tratamento sintomático e o uso de medidas gerais de suporte; bromocriptina e dantroleno podem ser úteis.

Os sintomas podem persistir por mais de uma semana após a interrupção de neurolépticos orais e podem se prolongar mais quando associados com as drogas de depósito.

Como outros neurolépticos, o zuclopentixol deve ser usado com precaução em doentes com síndrome cerebral orgânica, convulsões e doença hepática avançada.

Tal como descrito para outros psicotrópicos, o zuclopentixol pode modificar as respostas da insulina à glicose, sendo necessário o ajuste da terapia antidiabética em pacientes diabéticos.

Os pacientes na terapia de longo prazo, especialmente em doses elevadas, devem ser cuidadosamente monitorizados e avaliados periodicamente para decidir se a dose de manutenção pode ser reduzida.

Tal como acontece com outros fármacos pertencentes à classe terapêutica dos antipsicóticos, o zuclopentixol pode causar prolongamento do intervalo QT. A persistência do intervalo QT prolongado pode aumentar o risco de arritmias malignas. Portanto, o zuclopentixol deve ser usado com precaução em indivíduos susceptíveis (com hipocalcemia, hipomagnesemia ou predisposição genética) e em doentes com história de doenças cardiovasculares como, por exemplo, histórico de prolongamento do intervalo QT, bradicardia importante (<50 batimentos por minuto), infarto agudo do miocárdio recente, insuficiência cardíaca descompensada ou arritmias cardíacas. O tratamento concomitante com outros antipsicóticos deve ser evitado (ver INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS).

Casos de tromboembolismo venoso (TEV) têm sido relatados com drogas antipsicóticas. Uma vez que os pacientes tratados com antipsicóticos geralmente apresentam fatores de risco para TEV adquirido, todos os possíveis fatores de risco para TEV devem ser identificados antes e durante o tratamento com o zuclopentixol e medidas preventivas devem ser tomadas.

## IDOSOS

### Cerebrovascular

Um risco aproximadamente três vezes maior de eventos adversos cerebrovasculares com alguns antipsicóticos atípicos foi observado em estudos clínicos placebo controlados, randomizados, em população com demência. O mecanismo para este aumento do risco não é conhecido. Um aumento do risco não pode ser excluído para outros antipsicóticos ou outras populações de pacientes. O zuclopentixol deve ser usado com precaução em pacientes com fatores de risco para acidente vascular cerebral.

### Aumento da mortalidade em idosos com demência

Dados de dois grandes estudos observacionais mostraram que idosos com demência que são tratados com antipsicóticos têm um pequeno risco aumentado de morte comparado com aqueles que não são tratados. Não existem dados suficientes para dar uma estimativa precisa da magnitude do risco, e a causa do aumento do risco não é conhecida.

O zuclopentixol não é licenciado para o tratamento das alterações de comportamento relacionadas à demência.

### Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas

CLOPIXOL® tem ação sedativa. Os pacientes que utilizam medicamentos psicotrópicos podem vir a ter algum comprometimento da atenção e da concentração em geral e devem ser advertidos quanto à sua capacidade de dirigir ou operar máquinas.

**DURANTE O TRATAMENTO, O PACIENTE NÃO DEVE DIRIGIR VEÍCULOS OU OPERAR MÁQUINAS, POIS A SUA HABILIDADE E ATENÇÃO PODEM ESTAR PREJUDICADAS.**

Os comprimidos de CLOPIXOL® contêm LACTOSE. Pacientes com problemas hereditários raros de intolerância a galactose, deficiência de lactase Lapp ou má-absorção de glucose-galactose não devem receber este medicamento.

Os comprimidos contêm óleo de mamona hidrogenado, que pode causar indisposição estomacal e diarreia.

#### **CRIANÇAS E ADOLESCENTES (<18 ANOS)**

O CLOPIXOL® não é recomendado para crianças e adolescentes, pois não há experiência clínica nesta população.

#### **6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS**

Combinações que exigem precaução

O zuclopentixol pode aumentar o efeito sedativo do álcool, os efeitos dos barbitúricos e de outros depressores do SNC.

Os neurolépticos podem aumentar ou diminuir o efeito de anti-hipertensivos; o efeito anti-hipertensivo da guanetidina e de compostos semelhantes é reduzido.

O uso concomitante de neurolépticos e do lítio aumenta o risco de neurotoxicidade.

Os antidepressivos tricíclicos e os neurolépticos mutuamente inibem os seus metabolismos.

O zuclopentixol pode reduzir o efeito da levodopa e o efeito de outras drogas adrenérgicas.

O uso concomitante de metoclopramida e piperazina aumenta o risco de alterações extrapiramidais.

Uma vez que o zuclopentixol é parcialmente metabolizado pelo CYP2D6, o uso concomitante de drogas que inibem esta enzima pode levar à diminuição da depuração do zuclopentixol.

Aumentos no intervalo QT relacionados ao tratamento com antipsicóticos podem ser exacerbados pela co-administração de outros fármacos que aumentam significativamente o intervalo QT. A co-administração dessas drogas deve ser evitada, tais como:

- classe Ia e III de antiarrítmicos (ex.: quinidina, amiodarona, sotalol, dofetilide)
- alguns antipsicóticos (ex.: tioridazina)
- alguns macrolídeos (ex.: eritromicina)
- alguns anti-histamínicos (ex.: terfenadina, astemizol)
- alguns antibióticos da classe das quinolonas (ex.: gatifloxacina, moxifloxacina).

A lista acima não é completa e outros fármacos conhecidos por aumentar significativamente o intervalo QT (ex.: cisaprida, lítio) devem ser evitados.

Drogas conhecidas por causar distúrbios eletrolíticos como diuréticos tiazídicos (hipocalemia) e as drogas conhecidas por aumentar a concentração plasmática do zuclopentixol também devem ser utilizadas com precaução, pois podem aumentar o risco de prolongamento do intervalo QT e de arritmias malignas (ver ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES).

#### **ALTERAÇÕES TESTES LABORATORIAIS**

Exames laboratoriais de rotina no sangue, o que inclui exames de avaliação das funções renal e hepática, bem como aferição da frequência cardíaca e da pressão arterial, foram realizados em diversos estudos. Em geral, não foram evidenciadas alterações laboratoriais significativas durante o tratamento com o zuclopentixol. Foi registrado um caso de aumento da bilirrubina, TGO e TGP. Em três casos foi registrado um decréscimo dos valores de TGO, TGP e LDH, que estavam altos previamente ao tratamento. Foi registrado um caso de pequena linfocitose. (ver em REAÇÕES ADVERSAS).

#### **7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO**

Guardar o CLOPIXOL® em temperatura ambiente (entre 15°C - 30°C). Proteger a embalagem da umidade e do calor.

O prazo de validade do CLOPIXOL® é de 24 meses e encontra-se gravado na embalagem externa. Em caso de vencimento, inutilizar o produto.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

#### ASPECTO FÍSICO DO CLOPIXOL®

CLOPIXOL® 10 mg comprimido revestido: redondo, biconvexo, marrom claro avermelhado.

CLOPIXOL® 25 mg comprimido revestido: redondo, biconvexo, marrom avermelhado.

#### CARACTERÍSTICAS ORGANOLÉPTICAS

O CLOPIXOL® não tem cheiro ou gosto.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

#### TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

#### 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

##### MODO DE USAR

Os comprimidos do CLOPIXOL® são administrados por via oral, uma única vez ao dia. Os comprimidos do CLOPIXOL® podem ser tomados em qualquer momento do dia, com ou sem alimentos. Engolir os comprimidos com água, sem mastigá-los.

##### POSOLOGIA

###### Adultos

A dose deve ser ajustada individualmente, de acordo com a condição do paciente. Em geral, pequenas doses devem ser usadas inicialmente e aumentadas o mais rápido possível, com base na resposta terapêutica, até a dose efetiva. A dose de manutenção geralmente pode ser administrada em dose única ao deitar.

###### Esquizofrenia aguda e outras psicoses agudas. Estados de agitação grave aguda. Mania.

Geralmente 10-50 mg/dia. Nos casos moderados a graves, inicialmente 20 mg/dia e aumentar, se necessário, em 10-20 mg a cada 2 a 3 dias até 75 mg/dia ou mais. A dose máxima a cada tomada é de 40 mg e ao dia é de 150 mg.

###### Esquizofrenia crônica e outras psicoses crônicas

A dose de manutenção geralmente é de 20-40 mg/dia.

##### PACIENTES IDOSOS (> 65 ANOS DE IDADE)

Os doentes idosos devem receber as menores doses do intervalo de dose preconizado.

##### CRIANÇAS E ADOLESCENTES (<18 ANOS)

O CLOPIXOL® não é recomendado para uso em crianças devido à falta de experiência clínica.

##### FUNÇÃO RENAL REDUZIDA

O CLOPIXOL® pode ser administrado em doses usuais em pacientes com função renal reduzida.

##### FUNÇÃO HEPÁTICA REDUZIDA

Uma administração cuidadosa deve ser realizada e, se possível, é aconselhável uma determinação dos níveis séricos.

#### 9. REAÇÕES ADVERSAS

Os efeitos indesejáveis são, em sua maioria, dose-dependentes. A frequência e a gravidade são mais acentuadas na fase inicial do tratamento e diminuem durante a continuação do tratamento.

Reações extrapiramidais podem ocorrer, especialmente na fase inicial do tratamento. Na maioria dos casos, estes eventos adversos podem ser controlados satisfatoriamente através da redução da dose e/ou do uso de medicamentos antiparkinsonianos. O uso profilático de rotina de medicamentos antiparkinsonianos não é recomendado. Medicamentos antiparkinsonianos não aliviam a discinesia tardia e podem agravá-la. Nestes casos é recomendada a redução da dose ou, se possível, a descontinuação da terapia com o zuclopentixol. Nos casos de acatisia persistente, um benzodiazepínico ou o uso do propranolol podem ser úteis.



As frequências dos efeitos indesejáveis verificados com pacientes que utilizaram o CLOPIXOL® foram as seguintes: muito comum (>1/10), comum (>1/100 a ≤1/10), incomum (>1/1000 e ≤1/100), raro (>1/10000 e ≤1/1000), muito raro (≤1/10000), desconhecido (não pode ser estimado com os dados atuais).

Distúrbios do sangue e sistema linfático	Raro	trombocitopenia, neutropenia, leucopenia, agranulocitose
Distúrbios do sistema imunológico	Raro	hipersensibilidade, choque anafilático
Distúrbios endócrinos	Raro	hiperprolactinemia
Distúrbios do metabolismo e nutrição	Comum	aumento do apetite, aumento de peso
	Incomum	diminuição do apetite, perda de peso
	Raro	hiperglicemia, intolerância à glicose, hiperlipidemia
Distúrbios psiquiátricos	Comum	insônia, depressão, ansiedade, nervosismo, sonhos anormais, agitação, diminuição da libido
	Incomum	apatia, pesadelos, aumento da libido, estados confusionais
Distúrbios do sistema nervoso	Muito comum	sonolência, acatisia, hipercinesia, hipocinesia
	Comum	tremor, distonia, hipertonia, tontura, cefaléia, parestesia, comprometimento da atenção, amnésia, alterações da marcha
	Incomum a Raro	discinesia tardia, hiperreflexia, discinesia, <i>parkinsonismo</i> , síncope, ataxia, distúrbio da fala, hipotonia, convulsões, enxaqueca
	Muito Raro	síndrome neuroléptica maligna
Distúrbios oculares	Comum	distúrbio de acomodação visual, visão anormal
	Incomum	crise oculógira, midríase
Distúrbios do ouvido e labirinto	Comum	vertigem
	Incomum	hiperacusia, <i>tinnitus</i>
Distúrbios cardíacos	Comum	taquicardia, palpitações
	Raro	prolongamento do intervalo QT
Distúrbios vasculares	Incomum	hipotensão arterial, fogachos
	Muito Raro	tromboembolismo venoso
Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinais	Comum	congestão nasal, dispnéia
Distúrbios gastrointestinais	Muito comum	boca seca
	Comum	hipersecreção salivar, constipação, vômito, dispepsia, diarreia
	Incomum	dor abdominal, náuseas, flatulência

Distúrbios hepato-biliares	Incomum	testes de função hepática anormal
	Muito Raro	hepatite colestática, icterícia
Distúrbios da pele e do tecido subcutâneo	Comum	hiperidrose, prurido
	Incomum	erupção cutânea, reação de fotossensibilidade, transtorno de pigmentação, seborréia, dermatite, púrpura
Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conjuntivo	Comum	mialgia
	Incomum	rigidez muscular, trismo, torcicolo
Distúrbios renais e urinários	Comum	transtorno miccional, retenção urinária, poliúria
Puerpério, gravidez e afecções perinatais.	Desconhecido	Síndrome de descontinuação por neonatos. (ver Fertilidade, Gravidez e Lactação)
Distúrbios dos órgãos genitais e da mama	Incomum	problemas de ejaculação, disfunção erétil, anorgasmia feminina, secura vulvovaginal
	Raro	ginecomastia, galactorreia, amenorreia, priapismo
Distúrbios gerais e condições no local de administração	Comum	astenia, fadiga, mal estar, dor
	Incomum	sede, reação no local da injeção, hipotermia, febre

Tal como acontece com outros fármacos pertencentes à classe terapêutica dos antipsicóticos, casos raros de prolongamento do intervalo QT, arritmias ventriculares - fibrilação ventricular, taquicardia ventricular, *Torsades de Pointes* - e morte súbita inexplicada têm sido relatados para o zuclopentixol (ver ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES).

A interrupção abrupta do zuclopentixol pode ser acompanhada por sintomas de descontinuação. Os sintomas mais comuns são náuseas, vômitos, anorexia, diarreia, rinorreia, sudorese, mialgias, parestesias, insônia, agitação, ansiedade e agitação. Os pacientes também podem experimentar vertigem, sentimentos alternados de calor e frio, e tremores. Os sintomas começam geralmente dentro de 1-4 dias da descontinuação e diminuem no prazo de 7 a 14 dias.

**Em casos de eventos adversos, notifique ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária - NOTIVISA, disponível em <http://www.anvisa.gov.br/hotsite/notivisa/index.htm>, ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.**

#### 10. SUPERDOSE

Os sintomas de overdose incluem sonolência, coma, distúrbios do movimento, convulsões, choque, hipertermia/hipotermia. Alterações no ECG, prolongamento do intervalo QT, *Torsades de Pointes*, parada cardíaca e arritmias ventriculares foram relatados quando foram administradas superdoses juntamente com outras drogas conhecidas por afetar o coração.

A dose mais alta de zuclopentixol administrada oralmente em estudos clínicos foi de 450 mg diários.

#### CONDUTA EM CASO DE SUPERDOSE

O tratamento é sintomático e de suporte. Medidas de apoio aos sistemas respiratório e cardiovascular devem ser instituídas. A epinefrina (adrenalina) não deve ser usada, pois pode resultar em uma maior redução da pressão arterial. Convulsões podem ser tratadas com o diazepam e os distúrbios do movimento com o biperideno.

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

**DIZERES LEGAIS**

Reg. MS nº 1.0475.0045.001-5  
1.0475.0045.003-1

Farm. Resp.: Michele Medeiros Rocha – CRF-RJ 9597

**VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. SÓ PODE SER VENDIDO COM RETENÇÃO DA RECEITA.**

Fabricado e embalado por H.Lundbeck A/S, Copenhague – Dinamarca  
Importado e distribuído por Lundbeck Brasil Ltda.  
Rua Maxwell, 116 – Rio de Janeiro – RJ  
CNPJ: 04.522.600/0001-70

Central de Atendimento: 0800-282-4445



REG\_00048126 v. 2.0

011632

*Handwritten signature*

Lundbeck



# CLOPIXOL®

Clopixol Depot 200 mg/ ml

(injetável)

*Handwritten initials and marks*

## BULA DO PROFISSIONAL DE SAÚDE

### IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

#### CLOPIXOL DEPOT®

decanoato de zuclopentixol

#### APRESENTAÇÃO

#### USO ADULTO

#### ADMINISTRAÇÃO

USO INTRAMUSCULAR

CLOPIXOL DEPOT® 200 mg/ml é apresentado em cartuchos de cartolina contendo 1 ampola de vidro de 1 ml.

#### COMPOSIÇÃO

Cada ampola de 1 ml contém 200 mg de decanoato de zuclopentixol (substância ativa deste medicamento) e óleo vegetal Viscoleo® (triglicerídeos de cadeia média).

### INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

#### 1. INDICAÇÕES

O CLOPIXOL DEPOT® é indicado para:

O tratamento de manutenção da esquizofrenia e de outras psicoses, especialmente com sintomas tais como alucinações, delírios e distúrbios do pensamento, associados com agitação, hostilidade e agressividade.

#### 2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

##### DADOS DE SEGURANÇA PRÉ-CLÍNICA

###### Toxicidade aguda

O zuclopentixol tem baixa toxicidade aguda.

###### Toxicidade crônica

Em estudos de toxicidade crônica não foram encontradas alterações preocupantes para o uso terapêutico do zuclopentixol.

###### Toxicidade na reprodução

Num estudo de terceira geração em ratos um atraso no acasalamento foi observado. Uma vez acasalados, não houve efeito sobre a fertilidade. Em um experimento onde zuclopentixol foi administrado através da alimentação, o desempenho do acasalamento foi comprometido e observou-se redução na taxa de concepção.

Estudos na reprodução animal não demonstraram evidência de efeitos embriotóxicos ou teratogênicos. Em um estudo peri/ pós-natal em ratos, doses de 5 e 15 mg/ kg/ dia resultaram em um aumento de natimortos, redução da sobrevivência das crias e atraso no desenvolvimento dos filhotes. O significado clínico destes resultados não é claro e é possível que o efeito sobre os filhotes tenha sido devido à negligência maternal das ratas que foram expostas a doses do zuclopentixol.

###### Mutagenicidade e carcinogenicidade

O zuclopentixol não tem potencial mutagênico ou cancerígeno. Em um estudo oncogênico em ratos com 30 mg/kg/dia durante dois anos (dose superior) resultou em ligeiro aumento (não estatístico) na incidência de adenocarcinomas mamários, adenomas de ilhotas pancreáticas, carcinoma em mulheres e carcinomas da tireóide parafoliculares. O pequeno aumento na incidência destes tumores é um achado comum para os antagonistas D<sub>2</sub>, que aumentam a secreção da prolactina quando administrados nos ratos. As diferenças fisiológicas entre ratos e seres humanos em relação à prolactina tornam a relevância clínica destes resultados obscuros, mas admite-se como não sendo um risco oncogênico para humanos.

###### Toxicidade local

Uma lesão muscular local é vista após a injeção de soluções aquosas de neurolépticos, o que inclui o zuclopentixol. A lesão muscular mostra um grau muito maior após a aplicação de soluções aquosas de neurolépticos do que após a de soluções oleosas do decanoato e do decanoato zuclopentixol.

**EFICÁCIA CLÍNICA E SEGURANÇA**

O uso clínico de decanoato de zuclopentixol destina-se ao tratamento de manutenção de pacientes psicóticos crônicos. Resultados positivos também foram obtidos no manejo de pacientes hiperativos e agressivos com deficiência mental.

O decanoato de zuclopentixol induz a uma sedação transitória dose-dependente. No entanto, se o tratamento é mudado do CLOPIXOL® comprimidos ou do CLOPIXOL ACUPHASE® para tratamento de manutenção com CLOPIXOL DEPOT®, a sedação não será um problema. A tolerância a este efeito sedativo inespecífico desenvolve-se rapidamente.

O decanoato de zuclopentixol é particularmente útil no tratamento de pacientes psicóticos que são agitados, hostis ou agressivos.

O decanoato de zuclopentixol permite o tratamento contínuo especialmente para os pacientes nos quais há dúvida em relação à adesão ao uso de medicamentos prescritos por via oral. Desta forma, o decanoato de zuclopentixol previne as freqüentes recaídas relacionadas à não-adesão ao uso de medicamentos por via oral.

**EFICÁCIA****Esquizofrenia crônica**

Um estudo<sup>1</sup> de 9 meses de duração avaliou a eficácia clínica do decanoato de zuclopentixol (ZPT-D; 100 a 600 mg a cada 4 semanas) e do decanoato de haloperidol (HAL-D; 38 a 200 mg a cada 4 semanas) no tratamento de manutenção de pacientes esquizofrênicos. Os pacientes foram previamente tratados por pelo menos 3 meses. Ambos os tratamentos se mostraram eficazes; na Avaliação Global de Gravidade, na semana 24, a diferença entre os grupos de tratamento foi favorável ao grupo em tratamento com o decanoato de zuclopentixol ( $p = 0,02$ ) que também apresentou uma diminuição estatisticamente significativa na Escala de Avaliação Psiquiátrica Breve (BPRS) desde a semana 12 até o final do estudo; no grupo em tratamento com o haloperidol esta diferença só foi observada ao final do estudo.

Pelas escalas Simpson-Angus e UKU de efeitos adversos, ambos tratamentos causaram efeitos adversos de intensidade leve e em pequena quantidade<sup>1</sup>. No grupo em tratamento com o decanoato de zuclopentixol, o número de efeitos adversos psíquicos, neurológicos e autonômicos diminuiu durante as 36 semanas; no em tratamento com o decanoato de haloperidol o número de efeitos adversos psíquicos diminuiu, porém o de autonômicos aumentou. Ao final do estudo as doses médias eram de 284 mg para o grupo do decanoato de zuclopentixol e de 92 mg para o grupo do decanoato de haloperidol.

Em um outro estudo<sup>2</sup>, de 12 meses de duração, o decanoato de clopentixol e o palmitato de flupentixol, ambos neurolépticos de depósito do grupo dos tioxantenos, foram estudados no tratamento de manutenção de pacientes esquizofrênicos crônicos, usando-se o intervalo de 4 semanas para as injeções. Em ambos os grupos foi observada uma redução sintomatológica em todas escalas de avaliação utilizadas<sup>2</sup>.

Também foi estudada a eficácia clínica do decanoato de clopentixol (ZPT-D) em comparação ao enato de perfenazina (PER-E) em pacientes esquizofrênicos crônicos, por 6 meses<sup>3</sup>. O efeito de ambos tratamentos foi significativo segundo as escalas de Avaliação Clínica Global (CGI), BPRS e de Observação da Enfermagem da Evolução de Pacientes Internados (NOSIE-30). O ZPT-D apresentou diferença estatisticamente superior ao PER-E no item "desconfiança-hostilidade" da BPRS e no item "interesse social" (NOSIE-30)<sup>3</sup>.

**Referências**

- 1) Wisted B et al. Zuclopentixol decanoate and haloperidol decanoate in chronic schizophrenia. Acta Psychiatr Scand 1991; 84: 14-21.
- 2) Dencker SJ et al. Clopentixol and flupentixol depot preparations in outpatient schizophrenics. I. A one year double-blind study of clopentixol decanoate and flupentixol palmitate. Acta Psychiatr Scand Suppl. 1980;279:10-28.
- 3) Ahlfors UG et al. Clopentixol decanoate and perphenazine enanthate in schizophrenic patients. A double-blind Nordic multicentre trial. Acta Psychiatr Scand Suppl. 1980;279:77-91.

**CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS  
PROPRIEDADES FARMACODINÂMICAS****MECANISMO DE AÇÃO**

O zuclopentixol é um neuroléptico do grupo dos tioxantenos.

O efeito dos neurolépticos antipsicóticos está relacionado com o bloqueio dos receptores da dopamina, mas possivelmente há uma contribuição do bloqueio dos receptores 5-HT (5-hidroxitriptamina). *In vitro*, o zuclopentixol tem alta afinidade para receptores de dopamina D1 e D2, por receptores alfa-1-adrenérgicos e receptores 5-HT2, mas não

tem afinidade para receptores colinérgicos muscarínicos. Tem fraca afinidade pelo receptor histaminérgico (H1) e nenhuma afinidade bloqueadora de alfa-2-adrenoreceptores.

*In vivo*, a afinidade com os sítios de ligação D<sub>2</sub> é maior em relação à afinidade aos receptores D<sub>1</sub>. O zuclopentixol provou ser um potente neuroléptico em todos os estudos conduzidos para verificar a atividade neuroléptica (bloqueador de receptor de dopamina). A correlação é encontrada em modelos de teste *in vivo*, a afinidade para os sítios de ligação da dopamina D<sub>2</sub> *in vitro* e a média, em doses diárias antipsicóticas.

Como a maioria dos outros neurolépticos, o zuclopentixol aumenta os níveis de prolactina sérica.

Estudos farmacológicos demonstraram claramente que o decanoato zuclopentixol em óleo tem um efeito neuroléptico prolongado e que a quantidade de medicamento necessária para manter um determinado efeito durante um longo período é consideravelmente menor com o preparo do depósito do que com a administração oral diária de zuclopentixol. Em termos de uso clínico, os achados em estudos farmacológicos podem indicar que um efeito neuroléptico prolongado sem sedação evidente pode ser obtido com uma preparação de depósito. Além disso, é esperado que o risco de interferência com os anestésicos seja reduzido.

## PROPRIEDADES FARMACOCINÉTICAS

### ABSORÇÃO

Pela esterificação do zuclopentixol com ácido decanoico, o zuclopentixol torna-se uma substância mais lipofílica, o decanoato de zuclopentixol. Quando dissolvido em óleo e injetado por via intramuscular, o éster difunde-se lentamente a partir do óleo para a fase aquosa do corpo onde é rapidamente hidrolisado, liberando o zuclopentixol ativo. Após injeção intramuscular, a concentração sérica máxima é atingida em um período de 3–7 dias. Com uma meia-vida estimada de 3 semanas (refletindo a liberação a partir do depósito), uma condição de estado estacionário será alcançada após aproximadamente 3 meses de administração consecutivas.

### DISTRIBUIÇÃO

O volume de distribuição aparente ( $V_d$ )<sub>β</sub> é cerca de 20 l/kg. A ligação às proteínas plasmáticas é de aproximadamente 98-99%.

### BIOTRANSFORMAÇÃO

O metabolismo do zuclopentixol ocorre através de três rotas principais: sulfoxidação, N-dealquilação da cadeia lateral e conjugação com ácido glicurônico. Os metabólitos são desprovidos de atividade psicofarmacológica. O zuclopentixol é dominante em relação aos metabólitos no cérebro e em outros tecidos.

### ELIMINAÇÃO

A meia-vida ( $T_{1/2}$ ) do zuclopentixol é de cerca de 20 horas e a depuração sistêmica média (Cl<sub>s</sub>) é de aproximadamente 0,86 l/min.

O zuclopentixol é excretado principalmente nas fezes, mas também (cerca de 10%) pela urina. Apenas 0,1% da dose é excretada inalterada pela urina, o que significa que a carga da droga nos rins é insignificante.

O zuclopentixol é excretado em pequenas quantidades no leite materno. Em estado estacionário, a razão leite/plasma em mulheres tratadas por via oral ou com o decanoato é de aproximadamente 0,29.

### LINEARIDADE

A cinética é linear. A média no estado estacionário do nível sérico do zuclopentixol correspondente a uma dose de 200 mg de decanoato de zuclopentixol a cada duas semanas é de cerca de 10 ng/ml (25 nmol/l).

### IDOSOS

Os parâmetros farmacocinéticos são amplamente independentes da idade dos pacientes.

### FUNÇÃO RENAL REDUZIDA

Com base nas características acima descritas em relação à eliminação, é razoável supor que a função renal reduzida não seja capaz de influenciar os níveis séricos do fármaco.

### FUNÇÃO HEPÁTICA REDUZIDA

Não há dados disponíveis

**POLIFORMISMO**

Uma investigação *in vivo* demonstrou que algumas partes do metabolismo estão sujeitas ao polimorfismo genético da oxidação debrisoquina/esparteína (CYP2D6).

**RELAÇÃO FARMACODINÂMICA/ FARMACOCINÉTICA**

Uma pré-injeção de soro (plasma) de concentração de 2,8-12 ng/ml (7-30 nmol/l) e uma relação max./min. de flutuação de <2,5 é sugerido como uma orientação para o tratamento de manutenção de pacientes esquizofrênicos com um grau baixo a moderado da doença. Farmacocineticamente uma dose de 200 mg a cada 2 semanas ou de 400 mg a cada 4 semanas de decanoato zuclopentixol é equivalente a uma dose oral diária de 25 mg zuclopentixol.

**INÍCIO DE AÇÃO**

Após a primeira aplicação do decanoato de zuclopentixol serão necessários 2 a 3 dias para o início de sua ação. A partir de então, o decanoato de zuclopentixol deverá ser reaplicado a cada 2 a 4 semanas. Após repetidas aplicações mantém-se um estado de equilíbrio.

**4. CONTRA-INDICAÇÕES**

O CLOPIXOL DEPOT<sup>®</sup> é contraindicado em pacientes que apresentem hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes (ver COMPOSIÇÃO).

O CLOPIXOL DEPOT<sup>®</sup> também é contraindicado em pacientes com colapso circulatório, nível reduzido de consciência devido a qualquer causa (por exemplo, intoxicação por álcool, barbitúricos ou opiáceos) ou coma.

**FERTILIDADE, GRAVIDEZ E LACTAÇÃO****GRAVIDEZ**

Categoria de risco B: o decanoato de zuclopentixol não deve ser administrado durante a gravidez, a menos que o benefício esperado para a paciente supere o risco teórico para o feto.

Neonatos expostos a antipsicóticos (o que inclui o decanoato de zuclopentixol) durante o último trimestre de gravidez estão sob risco de reações adversas, incluindo sintomas extrapiramidais e/ou de descontinuação, que podem variar em intensidade e duração após o parto. Existem relatos de agitação, hipertonia, hipotonia, tremores, sonolência, dificuldade respiratória ou distúrbio alimentar. Conseqüentemente, recém-nascidos precisam ser cuidadosamente monitorados.

Os estudos em animais apresentaram toxicidade reprodutiva (ver 2. RESULTADOS DE EFICÁCIA – DADOS DE SEGURANÇA PRÉ-CLÍNICA).

**AMAMENTAÇÃO**

Como o zuclopentixol é encontrado no leite materno em baixas concentrações, não é esperado que afete o bebê quando são utilizadas doses terapêuticas. A dose ingerida pela criança é inferior a 1% do peso relacionado à dose materna (em mg/kg). A amamentação pode ser mantida durante o tratamento com o decanoato de zuclopentixol, se considerada importante clinicamente; porém, é recomendada a observação frequente da criança, especialmente nas primeiras quatro semanas após o parto.

**FERTILIDADE**

Em humanos, há relatos de efeitos adversos tais como hiperprolactinemia, galactorreia, amenorreia, disfunção erétil e falha na ejaculação (ver 9. REAÇÕES ADVERSAS). Estes eventos podem ter um impacto negativo sobre a função sexual feminina e/ou masculina. Ena fertilidade.

Se ocorrer hiperprolactinemia, galactorreia, amenorreia ou disfunções sexuais clinicamente significativa, a redução da dose (se possível) ou a descontinuação deve ser considerada. Os efeitos são reversíveis com a descontinuação.

A administração do zuclopentixol em ratos machos e fêmeas foi associada a um pequeno atraso no acasalamento. Em um experimento onde zuclopentixol foi administrada através da alimentação, foi observada redução do acasalamento e da taxa de concepção foi notada.

**ESTE MEDICAMENTO NÃO DEVE SER UTILIZADO POR MULHERES GRÁVIDAS SEM ORIENTAÇÃO MÉDICA OU DO CIRURGIÃO-DENTISTA.**

J.   

## 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

A possibilidade de desenvolvimento de síndrome neuroléptica maligna (SNM) (hipertermia, rigidez muscular, flutuação da consciência, instabilidade do sistema nervoso autônomo) existe com qualquer neuroléptico. O risco é possivelmente maior com os agentes mais potentes. Pacientes com síndrome cerebral orgânica pré-existente, retardo mental, abuso de álcool e opiáceos estão sobre-representados entre os casos fatais.

Tratamento da SNM: interrupção do neuroléptico; tratamento sintomático e o uso de medidas gerais de suporte; bromocriptina e dantroleno podem ser úteis.

Os sintomas podem persistir por mais de uma semana após a interrupção de neurolépticos orais e podem se prolongar mais quando associados com as drogas de depósito.

Como outros neurolépticos, o decanoato de zuclopentixol deve ser usado com precaução em doentes com síndrome cerebral orgânica, convulsões e doença hepática avançada.

Tal como descrito para outros psicotrópicos, o decanoato de zuclopentixol pode modificar as respostas da insulina à glicose, sendo necessário o ajuste da terapia antidiabética em pacientes diabéticos.

Os pacientes na terapia de longo prazo, especialmente em doses elevadas, devem ser cuidadosamente monitorizados e avaliados periodicamente para decidir se a dose de manutenção pode ser reduzida.

Tal como acontece com outros fármacos pertencentes à classe terapêutica dos antipsicóticos, o decanoato de zuclopentixol pode causar prolongamento do intervalo QT. A persistência do intervalo QT prolongado pode aumentar o risco de arritmias malignas. Portanto, o decanoato de zuclopentixol deve ser usado com precaução em indivíduos susceptíveis (com hipocalcemia, hipomagnesemia ou predisposição genética) e em doentes com história de doenças cardiovasculares como, por exemplo, histórico de prolongamento do intervalo QT, bradicardia importante (<50 batimentos por minuto), infarto agudo do miocárdio recente, insuficiência cardíaca descompensada ou arritmias cardíacas. O tratamento concomitante com outros antipsicóticos deve ser evitado (ver INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS).

Casos de tromboembolismo venoso (TEV) têm sido relatados com drogas antipsicóticas. Uma vez que os pacientes tratados com antipsicóticos geralmente apresentam fatores de risco para TEV adquirido, todos os possíveis fatores de risco para TEV devem ser identificados antes e durante o tratamento com o decanoato de zuclopentixol e medidas preventivas devem ser tomadas.

Leucopenia, neutropenia e agranulocitose foram relatados com o uso de antipsicóticos, incluindo o decanoato de zuclopentixol.

Antipsicóticos de depósito de longa ação devem ser utilizados com precaução em combinação com outros medicamentos conhecidos por apresentar potencial mielossupressor, uma vez que estes medicamentos não podem ser removidos rapidamente do organismo em condições onde isto seja necessário.

### IDOSOS

#### Cerebrovascular

Um risco aproximadamente três vezes maior de eventos adversos cerebrovasculares com alguns antipsicóticos atípicos foi observado em estudos clínicos placebo controlados, randomizados, em população com demência. O mecanismo para este aumento do risco não é conhecido. Um aumento do risco não pode ser excluído para outros antipsicóticos ou outras populações de pacientes. O decanoato de zuclopentixol deve ser usado com precaução em pacientes com fatores de risco para acidente vascular cerebral.

#### Aumento da mortalidade em idosos com demência

Dados de dois grandes estudos observacionais mostraram que idosos com demência que são tratados com antipsicóticos têm um pequeno risco aumentado de morte comparado com aqueles que não são tratados. Não existem dados suficientes para dar uma estimativa precisa da magnitude do risco, e a causa do aumento do risco não é conhecida.

O decanoato de zuclopentixol não é aprovado para o tratamento das alterações de comportamento relacionadas à demência.

#### Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas

CLOPIXOL DEPOT® tem ação sedativa. Os pacientes que utilizam medicamentos psicotrópicos podem vir a ter algum comprometimento da atenção e da concentração em geral e devem ser advertidos quanto à sua capacidade de dirigir ou operar máquinas.

**DURANTE O TRATAMENTO, O PACIENTE NÃO DEVE DIRIGIR VEÍCULOS OU OPERAR MÁQUINAS, POIS A SUA HABILIDADE E ATENÇÃO PODEM ESTAR PREJUDICADAS.**

#### **CRIANÇAS E ADOLESCENTES (<18 ANOS)**

O CLOPIXOL DEPOT® não é recomendado para crianças e adolescentes, pois não há experiência clínica nesta população.

#### **6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS**

Combinações que exigem precaução

O decanoato de zuclopentixol pode aumentar o efeito sedativo do álcool, os efeitos dos barbitúricos e de outros depressores do SNC.

Os neurolépticos podem aumentar ou diminuir o efeito de anti-hipertensivos; o efeito anti-hipertensivo da guanetidina e de compostos semelhantes é reduzido.

O uso concomitante de neurolépticos e do lítio aumenta o risco de neurotoxicidade.

Os antidepressivos tricíclicos e os neurolépticos mutuamente inibem os seus metabolismos.

O decanoato de zuclopentixol pode reduzir o efeito da levodopa e o efeito de outras drogas adrenérgicas.

O uso concomitante de metoclopramida e piperazina aumenta o risco de alterações extrapiramidais.

Uma vez que o zuclopentixol é parcialmente metabolizado pelo CYP2D6, o uso concomitante de drogas que inibem esta enzima pode levar à diminuição da depuração do zuclopentixol.

Aumentos no intervalo QT relacionados ao tratamento com antipsicóticos podem ser exacerbados pela co-administração de outros fármacos que aumentam significativamente o intervalo QT. A co-administração dessas drogas deve ser evitada, tais como:

- classe Ia e III de antiarrítmicos (ex.: quinidina, amiodarona, sotalol, dofetilide)
- alguns antipsicóticos (ex.: tioridazina)
- alguns macrolídeos (ex.: eritromicina)
- alguns anti-histamínicos (ex.: terfenadina, astemizol)
- alguns antibióticos da classe das quinolonas (ex.: gatifloxacina, moxifloxacina).

A lista acima não é completa e outros fármacos conhecidos por aumentar significativamente o intervalo QT (ex.: cisaprida, lítio) devem ser evitados.

Drogas conhecidas por causar distúrbios eletrolíticos como diuréticos tiazídicos (hipocalemia) e as drogas conhecidas por aumentar a concentração plasmática do decanoato de zuclopentixol também devem ser utilizadas com precaução, pois podem aumentar o risco de prolongamento do intervalo QT e de arritmias malignas (ver ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES).

#### **ALTERAÇÕES TESTES LABORATORIAIS**

Testes laboratoriais de rotina de sangue, o que inclui as funções hepática e renal, bem como aferição de frequência cardíaca e da pressão arterial foram realizados em diversos estudos, em um total de 524 pacientes. Em poucos estudos também foram realizados ECG e EEG. De forma geral, os parâmetros laboratoriais não evidenciaram alterações durante o tratamento. As transaminases, em 6 pacientes, e a fosfatase alcalina, em 2 pacientes, se apresentaram levemente aumentadas. Um pequeno aumento dos leucócitos também foi registrado.

Portanto, o CLOPIXOL DEPOT® pode alterar testes de função hepática (ver em REAÇÕES ADVERSAS).

#### **7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO**

Guardar o CLOPIXOL DEPOT® em temperatura ambiente (entre 15°C - 30°C). Manter a ampola na embalagem, protegendo-a da luz e do calor.

O prazo de validade do CLOPIXOL DEPOT® é de 36 meses e encontra-se gravado na embalagem externa. Em caso de vencimento, inutilizar o produto.

**Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.**

**Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.**

#### **ASPECTO FÍSICO DO CLOPIXOL DEPOT®**

CLOPIXOL DEPOT® é um óleo amarelado, límpido, , praticamente livre de partículas.

#### **CARACTERÍSTICAS ORGANOLÉPTICAS**

CLOPIXOL DEPOT® não tem cheiro ou gosto.

**Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.**

**TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS**

### **8. POSOLOGIA E MODO DE USAR**

#### **POSOLOGIA**

##### **Adultos**

A dose e o intervalo entre as injeções devem ser ajustadas individualmente de acordo com a condição do paciente de modo a atingir o máximo da supressão dos sintomas psicóticos com um mínimo de efeitos adversos.

A dose usual é de 200-400 mg (1-2 ml), a cada duas a quatro semanas. Alguns pacientes podem necessitar de doses maiores ou intervalos menores entre as doses.

A injeção de volumes maiores que 2 ml deve ser distribuída em 2 locais de aplicação.

Na mudança da medicação do Clopixol® comprimidos ou Clopixol® Acuphase para o tratamento de manutenção com Clopixol® Depot, deve-se seguir as seguintes diretrizes:

- 1) Mudança do zuclopentixol comprimidos por via oral para o decanoato de zuclopentixol:  
X mg de zuclopentixol oral corresponde a 8X mg de decanoato de zuclopentixol a cada 2 semanas; X mg de zuclopentixol oral corresponde a 16X mg de decanoato de zuclopentixol a cada 4 semanas.

O zuclopentixol oral precisa ser mantido durante a primeira semana após a primeira injeção, mas em doses decrescentes.

- 2) Mudança do acetato de zuclopentixol para o decanoato de zuclopentixol:  
Concomitantemente com a última injeção do acetato de zuclopentixol (100 mg), 200-400 mg (1-2 ml) do decanoato de zuclopentixol 200 mg/ml devem ser administrados por via intramuscular e posteriormente repetidas a cada 2 semanas. Doses maiores ou intervalos menores podem ser necessários.

Pacientes que estão sendo transferidos de outras preparações de depósito devem receber uma dose considerando-se a proporção de 200 mg do decanoato zuclopentixol como equivalente a 25 mg do decanoato de flufenazina ou a 50 mg do decanoato de haloperidol.

As doses subseqüentes de decanoato zuclopentixol e intervalo entre as injeções devem ser ajustadas de acordo com a resposta do paciente.

#### **PACIENTES IDOSOS (> 65 ANOS DE IDADE)**

Pacientes idosos devem receber doses equivalentes ao limite inferior do intervalo de dose usualmente recomendada.

#### **CRIANÇAS E ADOLESCENTES (<18 ANOS)**

O CLOPIXOL DEPOT® não é recomendado para uso em crianças devido à falta de experiência clínica.

#### **FUNÇÃO RENAL REDUZIDA**

O CLOPIXOL DEPOT® pode ser administrado em doses usuais em pacientes com função renal reduzida.

**FUNÇÃO HEPÁTICA REDUZIDA**

Uma administração cuidadosa deve ser realizada e, se possível, é aconselhável uma determinação dos níveis séricos.

**MODO DE USAR**

O CLOPIXOL DEPOT® deve ser administrado por injeção intramuscular (IM) no quadrante superior externo da região glútea. Volumes de injeção superiores a 2 ml devem ser distribuídos entre dois locais de injeção. A tolerabilidade local é boa.

**9. REAÇÕES ADVERSAS**

Os efeitos indesejáveis são, em sua maioria, dose-dependentes. A frequência e a gravidade são mais acentuadas na fase inicial do tratamento e diminuem durante a continuação do tratamento.

Reações extrapiramidais podem ocorrer, especialmente, nos primeiros dias após uma injeção e na fase inicial do tratamento. Na maioria dos casos, estes eventos adversos podem ser controlados satisfatoriamente através da redução da dose e/ou do uso de medicamentos antiparkinsonianos. O uso profilático de rotina de medicamentos antiparkinsonianos não é recomendado. Medicamentos antiparkinsonianos não aliviam a discinesia tardia e podem agravá-la. Nestes casos é recomendada a redução da dose ou, se possível, a descontinuação da terapia com o zuclopietoxol. Nos casos de acatisia persistente, um benzodiazepínico ou o uso do propranolol podem ser úteis.

As frequências dos efeitos indesejáveis verificados com pacientes que utilizaram o CLOPIXOL DEPOT® foram as seguintes: muito comum (>1/10), comum (>1/100 a ≤1/10), incomum (>1/1000 e ≤1/100), raro (>1/10000 e ≤1/1000), muito raro (≤1/10000), desconhecido (não pode ser estimado com os dados atuais).

Distúrbios do sangue e sistema linfático	Raro	trombocitopenia, neutropenia, leucopenia, agranulocitose
Distúrbios do sistema imunológico	Raro	hipersensibilidade, choque anafilático
Distúrbios endócrinos	Raro	hiperprolactinemia
Distúrbios do metabolismo e nutrição	Comum	aumento do apetite, aumento de peso
	Incomum	diminuição do apetite, perda de peso
	Raro	hiperglicemia, intolerância à glicose, hiperlipidemia
Distúrbios psiquiátricos	Comum	insônia, depressão, ansiedade, nervosismo, sonhos anormais, agitação, diminuição da libido
	Incomum	apatia, pesadelos, aumento da libido, estados confusionais
Distúrbios do sistema nervoso	Muito comum	sonolência, acatisia, hipercinesia, hipocinesia
	Comum	tremor, distonia, hipertonia, tontura, cefaléia, parestesia, comprometimento da atenção, amnésia, alterações da marcha
	Incomum a Raro	discinesia tardia, hiperreflexia, discinesia, <i>parkinsonismo</i> , síncope, ataxia, distúrbio da fala, hipotonia, convulsões, enxaqueca
	Muito Raro	síndrome neuroléptica maligna
Distúrbios oculares	Comum	distúrbio de acomodação visual, visão anormal
	Incomum	crise oculógira, midríase
Distúrbios do ouvido e labirinto	Comum	vertigem
	Incomum	hiperacusia, <i>tinnitus</i>

Distúrbios cardíacos	Comum	taquicardia, palpitações
	Raro	prolongamento do intervalo QT
Distúrbios vasculares	Incomum	hipotensão arterial, fogachos
	Muito Raro	tromboembolismo venoso
Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinais	Comum	congestão nasal, dispnéia
Distúrbios gastrointestinais	Muito comum	boca seca
	Comum	hipersecreção salivar, constipação, vômito, dispepsia, diarreia
	Incomum	dor abdominal, náuseas, flatulência
Distúrbios hepato-biliares	Incomum	testes de função hepática anormal
	Muito Raro	hepatite colestática, icterícia
Distúrbios da pele e do tecido subcutâneo	Comum	hiperidrose, prurido
	Incomum	erupção cutânea, reação de fotossensibilidade, transtorno de pigmentação, seborréia, dermatite, púrpura
Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conjuntivo	Comum	mialgia
	Incomum	rigidez muscular, trismo, torcicolo
Distúrbios renais e urinários	Comum	transtorno miccional, retenção urinária, poliúria
Puerpério, gravidez e afecções perinatais.	Desconhecido	Síndrome de descontinuação por neonatos. (ver Fertilidade, Gravidez e Lactação)
Distúrbios dos órgãos genitais e da mama	Incomum	problemas de ejaculação, disfunção erétil, anorgasmia feminina, secura vulvovaginal
	Raro	ginecomastia, galactorreia, amenorreia, priapismo
Distúrbios gerais e condições no local de administração	Comum	astenia, fadiga, mal estar, dor
	Incomum	sede, reação no local da injeção, hipotermia, febre

Tal como acontece com outros fármacos pertencentes à classe terapêutica dos antipsicóticos, casos raros de prolongamento do intervalo QT, arritmias ventriculares - fibrilação ventricular, taquicardia ventricular, *Torsades de Pointes* - e morte súbita inexplicada têm sido relatados para o decanoato de zuclopentixol (ver ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES).

A interrupção abrupta do decanoato de zuclopentixol pode ser acompanhada por sintomas de descontinuação. Os sintomas mais comuns são náuseas, vômitos, anorexia, diarreia, rinorreia, sudorese, mialgias, parestesias, insônia, agitação, ansiedade e agitação. Os pacientes também podem experimentar vertigem, sentimentos alternados de calor e

frio, e tremores. Os sintomas começam geralmente dentro de 1-4 dias da descontinuação e diminuem no prazo de 7 a 14 dias.

Em casos de eventos adversos, notifique ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária - NOTIVISA, disponível em <http://www.anvisa.gov.br/hotsite/notivisa/index.htm>, ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.

#### 10. SUPERDOSE

Devido à administração ser realizada por profissional de saúde, são improváveis que ocorram sintomas de superdose. Caso ocorram, os sintomas incluem sonolência, coma, distúrbios do movimento, convulsões, choque, hipertermia/hipotermia. Alterações no ECG, prolongamento do intervalo QT, *Torsades de Pointes*, parada cardíaca e arritmias ventriculares foram relatados quando foram administradas superdoses juntamente com outras drogas conhecidas por afetar o coração.

#### CONDUTA EM CASO DE SUPERDOSE

O tratamento é sintomático e de suporte. Medidas de apoio aos sistemas respiratório e cardiovascular devem ser instituídas. A epinefrina (adrenalina) não deve ser usada, pois pode resultar em uma maior redução da pressão arterial. Convulsões podem ser tratadas com o diazepam e os distúrbios do movimento com o biperideno.

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

#### DIZERES LEGAIS

Reg. MS nº 1.0475.0045.008-2

Farm. Resp.: Michele Medeiros Rocha – CRF-RJ 9597

#### VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. SÓ PODE SER VENDIDO COM RETENÇÃO DA RECEITA.

Fabricado e embalado por H.Lundbeck A/S, Copenhague – Dinamarca

Importado e distribuído por Lundbeck Brasil Ltda.

Rua Maxwell, 116 – Rio de Janeiro – RJ

CNPJ: 04.522.600/0001-70

Central de Atendimento: 0800-282-4445



J.   
  
  




# **CLOPIXOL®**

Acuphase 50 mg/ ml  
(injetável)

**BULA DO PROFISSIONAL DE SAÚDE****IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO****CLOPIXOL ACUPHASE®**

acetato de zuclopentixol

**APRESENTAÇÃO****USO ADULTO****ADMINISTRAÇÃO**

USO INTRAMUSCULAR

CLOPIXOL ACUPHASE® 50 mg/ml é apresentado em cartuchos de cartolina contendo 1 ampola de vidro de 1 ml.

**COMPOSIÇÃO**

Cada ampola de 1 ml contém 50 mg de acetato de zuclopentixol (substância ativa deste medicamento) e óleo vegetal Viscoleo® (triglicérides de cadeia média).

**INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE****1. INDICAÇÕES**

O CLOPIXOL ACUPHASE® é indicado para:

O tratamento inicial das psicoses agudas, incluindo mania e exacerbações de psicoses crônicas.

**2. RESULTADOS DE EFICÁCIA DADOS****DESEGURANÇAPRÉ-CLÍNICA**

Toxicidade aguda

O zuclopentixol tem baixa toxicidade aguda.

Toxicidade crônica

Em estudos de toxicidade crônica não foram encontradas alterações preocupantes para o uso terapêutico do zuclopentixol.

Toxicidade na reprodução

Num estudo de terceira geração em ratos um atraso no acasalamento foi observado. Uma vez acasalados, não houve efeito sobre a fertilidade. Em um experimento onde zuclopentixol foi administrado através da alimentação, o desempenho do acasalamento foi comprometido e observou-se redução na taxa de concepção.

Estudos na reprodução animal não demonstraram evidência de efeitos embriotóxicos ou teratogênicos. Em um estudo peri/ pós-natal em ratos, doses de 5 e 15 mg/ kg/ dia resultaram em um aumento de natimortos, redução da sobrevivência das crias e atraso no desenvolvimento dos filhotes.. O significado clínico destes resultados não é claro e é possível que o efeito sobre os filhotes tenha sido devido à negligência maternal das ratas que foram expostas a doses do zuclopentixol.

Mutagenicidade e carcinogenicidade

O zuclopentixol não tem potencial mutagênico ou cancerígeno. Em um estudo oncogênico em ratos com 30 mg/kg/dia durante dois anos (dose superior) resultou em ligeiro aumento (não estatístico) na incidência de adenocarcinomas mamários, adenomas de ilhotas pancreáticas, carcinoma em mulheres e carcinomas da tireóide parafoliculares. O pequeno aumento na incidência destes tumores é um achado comum para os antagonistas D2, que aumentam a secreção da prolactina quando administrados nos ratos. As diferenças fisiológicas entre ratos e seres humanos em relação à prolactina tornam a relevância clínica destes resultados incerta, mas admite-se como não sendo um risco oncogênico para humanos.

Toxicidade local

Uma lesão muscular local é vista após a injeção de soluções aquosas de neurolépticos, o que inclui o zuclopentixol. A lesão muscular mostra um grau muito maior após a aplicação de soluções aquosas de neurolépticos do que após a de soluções oleosas do acetato e do decanoato zuclopentixol.



## **EFICÁCIACLÍNICA E SEGURANÇA**

O uso clínico de acetato de zuclopentixol destina-se ao tratamento inicial de psicoses agudas, mania e exacerbações de psicoses crônicas.

Uma única injeção de acetato de zuclopentixol garante uma redução acentuada e rápida dos sintomas psicóticos. A duração da ação é de 2 a 3 dias e normalmente apenas uma ou duas injeções são suficientes antes dos pacientes iniciarem o tratamento com os comprimidos ou depot.

Além de causar uma redução significativa ou eliminação completa dos sintomas da esquizofrenia, tais como alucinações, delírios e distúrbios mentais o zuclopentixol também tem um efeito significativo sobre os sintomas como hostilidade, desconfiança, agitação e agressividade.

O zuclopentixol induz uma sedação transitória dose-dependente. No entanto, esta sedação inicial é normalmente vantajosa na fase aguda da psicose, uma vez que acalma o paciente no período anterior ao efeito antipsicótico. A sedação inespecífica é observada rapidamente após a injeção, é significativa após 2 horas e atinge o seu máximo em cerca de 8 horas, após o que diminui substancialmente e continua fraca apesar de repetidas injeções.

Acetato de zuclopentixol é particularmente útil no tratamento de pacientes psicóticos, que são agitados, inquietos, hostis ou agressivos

Psicoses agudas, exacerbação de psicoses crônicas e mania

Dois estudos<sup>1,2</sup> randomizados, duplo-cegos, tiveram o haloperidol como comparador ativo. Em ambos estudos a eficácia antipsicótica foi semelhante entre os medicamentos estudados, de acordo com os resultados obtidos na BPRS e na CGI<sup>1,2</sup>. Em um dos estudos<sup>1</sup>, de 9 dias de duração, o acetato de zuclopentixol intramuscular foi comparado ao haloperidol oral no tratamento de pacientes esquizofrênicos reagudizados. O acetato de zuclopentixol (50 a 150 mg) foi administrado intramuscular a cada 3 dias e o haloperidol oral (10 a 30 mg) três vezes ao dia, com doses suplementares de ambas medicações administradas se necessário, em caso de agitação. A dose média do haloperidol foi de 18,9 mg/dia em comparação a uma dose média de zuclopentixol de 117,6 mg a cada 3 dias. Ambos medicamentos se mostraram eficazes. A sedação foi maior no grupo em uso do acetato de zuclopentixol.

Em um outro estudo<sup>3</sup> multicêntrico, pacientes com esquizofrenia aguda, crônica reagudizada e com mania foram avaliados por 6 dias após receber o acetato de zuclopentixol (50-200 mg a cada 24 a 72h) ou o haloperidol intramuscular (5-10 mg, até 4 vezes ao dia) ou o zuclopentixol intramuscular (não-acetato; 10-20 mg, até 4 vezes ao dia). No período do estudo, os pacientes em uso do acetato de zuclopentixol receberam de 1 a 4 injeções, os em uso do haloperidol intramuscular de 1 a 26 injeções e em uso do zuclopentixol intramuscular (não-acetato) de 1 a 22 injeções. Os três tratamentos foram eficazes pela Escala de Avaliação Psiquiátrica Breve (BPRS). Os pacientes em uso de haloperidol intramuscular apresentaram significativamente mais hipocinesia após 24h, porém ao final do estudo não havia diferenças significativas entre os grupos<sup>3</sup>.

Referências:

- 1) Chouinard G, Safadi G, Beauclair L. A double-blind controlled study of intramuscular zuclopentixol acetate and liquid oral haloperidol in the treatment of schizophrenic patients with acute exacerbation. *J Clin Psychopharmacol.* 1994 Dec;14(6):377-84
- 2) Brook S et al. A Randomized Controlled Double Blind Study of Zuclopentixol Acetate Compared to Haloperidol in Acute Psychosis. *Human Psychopharmacology* 1998, 13:17-20.
- 3) Bastrup PC et al. A controlled Nordic multicentre study of zuclopentixol acetate in oil solution, haloperidol and zuclopentixol in the treatment of acute psychosis. *Acta Psychiatr Scand.* 1993 Jan;87(1):48-58.

## **CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS PROPRIEDADES FARMACODINÂMICAS**

### **MECANISMO DE AÇÃO**

O zuclopentixol é um neuroléptico do grupo dos tioxantenos.

O efeito dos neurolépticos antipsicóticos está relacionado com o bloqueio dos receptores da dopamina, mas possivelmente há uma contribuição do bloqueio dos receptores 5-HT (5-hidroxitriptamina). *In vitro*, o zuclopentixol tem alta afinidade para os receptores de dopamina D1 e D2, por receptores alfa-1-adrenérgicos e

por receptores 5-HT<sub>2</sub>, mas não tem afinidade para receptores colinérgicos muscarínicos. Tem fraca afinidade pelo receptor histaminérgico (H<sub>1</sub>) e nenhuma afinidade bloqueadora de alfa-2-adrenoreceptores.

*In vivo*, a afinidade com os sítios de ligação D<sub>2</sub> é maior em relação à afinidade aos receptores D<sub>1</sub>. O zuclopentixol provou ser um potente neuroléptico em todos os estudos conduzidos para verificar a atividade neuroléptica (bloqueador de receptor de dopamina). A correlação é encontrada em modelos de teste *in vivo*, a afinidade para os sítios de ligação da dopamina D<sub>2</sub> *in vitro* e a média, em doses diárias antipsicóticas.

Como a maioria dos outros neurolépticos, o zuclopentixol aumenta os níveis de prolactina sérica.

Estudos farmacológicos mostraram um efeito pronunciado de quatro horas após a aplicação parenteral de solução oleosa de acetato zuclopentixol. Um efeito um pouco acentuado foi registrado em um período de 1-3 dias após a injeção. Durante os dias seguintes, o efeito declinou rapidamente.

## PROPRIEDADES FARMACOCINÉTICAS

### ABSORÇÃO

Pela esterificação do zuclopentixol com ácido acético, o zuclopentixol torna-se uma substância mais lipofílica, o acetato de zuclopentixol. Quando dissolvido em óleo e injetado por via intramuscular, o éster difunde-se lentamente a partir do óleo para a fase aquosa do corpo onde é rapidamente hidrolisado, liberando o zuclopentixol ativo.

Após injeção intramuscular, a concentração sérica máxima é atingida em um período de 24-48 horas (em média 36 horas). A média de eliminação plasmática (refletindo a liberação a partir do depósito) é de uma meia-vida de aproximadamente 32 horas.

### DISTRIBUIÇÃO

O volume de distribuição aparente ( $V_d$ )<sub>β</sub> é cerca de 20 l/kg. A ligação às proteínas plasmáticas é de aproximadamente 98-99%.

### BIOTRANSFORMAÇÃO

O metabolismo do zuclopentixol ocorre através de três rotas principais: sulfoxidação, N-dealquilação da cadeia lateral e conjugação com ácido glicurônico. Os metabólitos são desprovidos de atividade psicofarmacológica. O zuclopentixol é dominante em relação aos metabólitos no cérebro e em outros tecidos.

### ELIMINAÇÃO

A meia-vida ( $T_{1/2}$ ) do zuclopentixol é de cerca de 20 horas e a depuração sistêmica média (Cl<sub>s</sub>) é de aproximadamente 0,86 l/min.

O zuclopentixol é excretado principalmente nas fezes, mas também (cerca de 10%) pela urina. Apenas 0,1% da dose é excretada inalterada pela urina, o que significa que a carga da droga nos rins é insignificante.

O zuclopentixol é excretado em pequenas quantidades no leite materno. Em estado de concentração de equilíbrio, a razão leite/plasma em mulheres tratadas por via oral ou com o decanoato é de cerca de 0,29.

### LINEARIDADE

A cinética é linear. O nível sérico médio máximo do zuclopentixol correspondente a uma dose de 100 mg do acetato de zuclopentixol é de 102 nmol/l (41 ng/ml). Três dias após a injeção, o nível sérico é cerca de um terço do máximo, isto é, 35 nmol/l (14 ng/ml).

### IDOSOS

Os parâmetros farmacocinéticos são amplamente independentes da idade dos pacientes.

### FUNÇÃO RENAL REDUZIDA

Com base nas características acima descritas em relação à eliminação, é razoável supor que a função renal reduzida não seja capaz de influenciar os níveis séricos do fármaco.

### FUNÇÃO HEPÁTICA REDUZIDA

Não há dados disponíveis.

### POLIFORMISMO

Uma investigação *in vivo* demonstrou que algumas partes do metabolismo estão sujeitas ao poliformismo genético da oxidação debrisoquina/esparteína (CYP2D6).

A 20  


#### **INÍCIO DE AÇÃO**

O início da ação do CLOPIXOL ACUPHASE® se dá geralmente em 2 a 4 horas após a injeção intramuscular. O efeito permanece por 2 a 3 dias no organismo.

#### **4. CONTRAINDICAÇÕES**

O CLOPIXOL ACUPHASE® é contraindicado em pacientes que apresentem hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes (ver COMPOSIÇÃO).

O CLOPIXOL ACUPHASE® também é contraindicado em pacientes com colapso circulatório, nível reduzido de consciência devido a qualquer causa (por exemplo, intoxicação por álcool, barbitúricos ou opiáceos) ou coma.

#### **FERTILIDADE, GRAVIDEZ E LACTAÇÃO**

##### **GRAVIDEZ**

Categoria de risco B: O acetato de zuclopentixol não deve ser administrado durante a gravidez, a menos que o benefício esperado para a paciente supere o risco teórico para o feto.

Neonatos expostos a antipsicóticos (incluindo o decanoato de zuclopentixol) durante o último trimestre de gravidez estão sob risco de reações adversas, incluindo sintomas extrapiramidais e/ou de descontinuação, que podem variar em intensidade e duração após o parto. Existem relatos de agitação, hipertonia, hipotonia, tremores, sonolência, dificuldade respiratória ou distúrbio alimentar. Conseqüentemente, recém-nascidos precisam ser cuidadosamente monitorados.

Os estudos em animais apresentaram toxicidade reprodutiva (ver 2. RESULTADOS DE EFICÁCIA – DADOS DE SEGURANÇA PRÉ-CLÍNICA).

##### **AMAMENTAÇÃO**

Como o zuclopentixol é encontrado no leite materno em baixas concentrações, não é esperado que afete o bebê quando são utilizadas doses terapêuticas. A dose ingerida pela criança é inferior a 1% do peso relacionado à dose materna (em mg/kg). A amamentação pode ser mantida durante o tratamento com o acetato de zuclopentixol, se considerada importante clinicamente; porém, é recomendada a observação frequente da criança, especialmente nas primeiras quatro semanas após o parto.

##### **FERTILIDADE**

Em humanos, há relatos de efeitos adversos tais como hiperprolactinemia, galactorreia, amenorreia, disfunção erétil e falha na ejaculação (ver 9. REAÇÕES ADVERSAS). Estes eventos podem ter um impacto negativo sobre a função sexual feminina e/ou masculina. Na fertilidade.

Se ocorrer hiperprolactinemia, galactorreia, amenorreia ou disfunções sexuais clinicamente significativa, a redução da dose (se possível) ou a descontinuação deve ser considerada. Os efeitos são reversíveis com a descontinuação.

A administração do zuclopentixol em ratos machos e fêmeas foi associada a um pequeno atraso no acasalamento. Em um experimento onde zuclopentixol foi administrada através da alimentação, foi observada redução do acasalamento e da taxa de concepção foi notada.

**ESTE MEDICAMENTO NÃO DEVE SER UTILIZADO POR MULHERES GRÁVIDAS SEM ORIENTAÇÃO MÉDICA OU DO CIRURGIÃO-DENTISTA.**

#### **5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES**

A possibilidade de desenvolvimento de síndrome neuroléptica maligna (SNM) (hipertermia, rigidez muscular, flutuação da consciência, instabilidade do sistema nervoso autônomo) existe com qualquer neuroléptico. O risco é possivelmente maior com os agentes mais potentes. Pacientes com síndrome cerebral orgânica pré-existente, retardo mental, abuso de álcool e opiáceos estão sobre-representados entre os casos fatais.

Tratamento da SNM: interrupção do neuroléptico; tratamento sintomático e o uso de medidas gerais de suporte. Bromocriptina e dantroleno podem ser úteis.

Os sintomas podem persistir por mais de uma semana após a interrupção de neurolépticos orais e podem se prolongar mais quando associados com as drogas de depósito.

Como outros neurolépticos, o acetato de zuclopentixol deve ser usado com precaução em doentes com síndrome cerebral orgânica, convulsões e doença hepática avançada.

Tal como descrito para outros psicotrópicos, o acetato de zuclopentixol pode modificar as respostas da insulina à glicose, sendo necessário o ajuste da terapia antidiabética em pacientes diabéticos.

Tal como acontece com outros fármacos pertencentes à classe terapêutica dos antipsicóticos, o acetato de zuclopentixol pode causar prolongamento do intervalo QT. A persistência do intervalo QT prolongado pode aumentar o risco de arritmias malignas. Portanto, o acetato de zuclopentixol deve ser usado com precaução em indivíduos susceptíveis (com hipocalcemia, hipomagnesemia ou predisposição genética) e em doentes com história de doenças cardiovasculares como, por exemplo, histórico de prolongamento do intervalo QT, bradicardia importante (< 50 batimentos por minuto), infarto agudo do miocárdio recente, insuficiência cardíaca descompensada ou arritmias cardíacas. O tratamento concomitante com outros antipsicóticos deve ser evitado (ver INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS).

Casos de tromboembolismo venoso (TEV) têm sido relatados com drogas antipsicóticas. Uma vez que os pacientes tratados com antipsicóticos geralmente apresentam fatores de risco para TEV adquirido, todos os possíveis fatores de risco para TEV devem ser identificados antes e durante o tratamento com o acetato de zuclopentixol e medidas preventivas devem ser tomadas.

## **IDOSOS**

### **Cerebrovascular**

Um risco aproximadamente três vezes maior de eventos adversos cerebrovasculares com alguns antipsicóticos atípicos foi observado em estudos clínicos placebo controlados, randomizados, em população com demência. O mecanismo para este aumento do risco não é conhecido. Um aumento do risco não pode ser excluído para outros antipsicóticos ou outras populações de pacientes. O acetato de zuclopentixol deve ser usado com precaução em pacientes com fatores de risco para acidente vascular cerebral.

### **Aumento da mortalidade em idosos com demência**

Dados de dois grandes estudos observacionais mostraram que idosos com demência que são tratados com antipsicóticos têm um pequeno risco aumentado de morte comparado com aqueles que não são tratados. Não existem dados suficientes para dar uma estimativa precisa da magnitude do risco, e a causa do aumento do risco não é conhecida.

O acetato de zuclopentixol não é licenciado para o tratamento das alterações de comportamento relacionadas à demência.

### **Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas**

CLOPIXOL ACUPHASE® tem ação sedativa. Os pacientes que utilizam medicamentos psicotrópicos podem vir a ter algum comprometimento da atenção e da concentração em geral e devem ser advertidos quanto à sua capacidade de dirigir ou operar máquinas.

**DURANTE O TRATAMENTO, O PACIENTE NÃO DEVE DIRIGIR VEÍCULOS OU OPERAR MÁQUINAS, POIS A SUA HABILIDADE E ATENÇÃO PODEM ESTAR PREJUDICADAS.**

## **CRIANÇAS E ADOLESCENTES (<18 ANOS)**

O CLOPIXOL ACUPHASE® não é recomendado para crianças e adolescentes, uma vez não há estudos clínicos nesta população.

## **6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS**

### **Combinações que exigem precaução**

O acetato de zuclopentixol pode aumentar o efeito sedativo do álcool e os efeitos dos barbitúricos e de outros depressores do SNC.

Os neurolépticos podem aumentar ou diminuir o efeito de anti-hipertensivos; o efeito anti-hipertensivo da guanetidina e de compostos semelhantes é reduzido.

O uso concomitante de neurolépticos e do lítio aumenta o risco de neurotoxicidade.

Os antidepressivos tricíclicos e os neurolépticos mutuamente inibem os seus metabolismos.

O acetato de zuclopentixol pode reduzir o efeito da levodopa e o efeito de outras drogas adrenérgicas.

O uso concomitante de metoclopramida e piperazina aumenta o risco de alterações extrapiramidais.

Uma vez que o zuclopentixol é parcialmente metabolizado pela CYP2D6, o uso concomitante de drogas que inibem esta enzima pode levar à diminuição da depuração do zuclopentixol.

Aumentos no intervalo QT relacionados ao tratamento com antipsicóticos podem ser exacerbados pela co-administração de outros fármacos que aumentam significativamente o intervalo QT. A co-administração dessas drogas deve ser evitada, tais como:

- classe Ia e III de antiarrítmicos (ex.: quinidina, amiodarona, sotalol, dofetilide)
- alguns antipsicóticos (ex.: tioridazina)
- alguns macrolídeos (ex.: eritromicina)
- alguns anti-histamínicos (ex.: terfenadina, astemizol)
- alguns antibióticos da classe das quinolonas (ex.: gatifloxacina, moxifloxacina).

A lista acima não está completa e outros fármacos conhecidos por aumentar significativamente o intervalo QT (ex.: cisaprida, lítio) devem ser evitados.

Drogas conhecidas por causar distúrbios eletrolíticos como diuréticos tiazídicos (hipocalemia) e as drogas conhecidas por aumentar a concentração plasmática do acetato de zuclopentixol também devem ser utilizadas com precaução, pois podem aumentar o risco de prolongamento do intervalo QT e de arritmias malignas (ver ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES).

#### **ALTERAÇÕES TESTES LABORATORIAIS**

**CLOPIXOL ACUPHASE®** pode alterar testes da função hepática (ver em REAÇÕES ADVERSAS).

#### **7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO**

Guardar o **CLOPIXOL ACUPHASE®** em temperatura ambiente (entre 15°C - 30°C). Manter a ampola na embalagem, protegendo-a da luz e do calor.

O prazo de validade do **CLOPIXOL ACUPHASE®** é de 24 meses e encontra-se gravado na embalagem externa. Em caso de vencimento, inutilizar o produto.

**Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.**

**Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.**

#### **ASPECTO FÍSICO DO CLOPIXOL ACUPHASE®**

**CLOPIXOL ACUPHASE®** é um líquido claro, levemente amarelado, praticamente livre de partículas.

#### **CARACTERÍSTICAS ORGANOLÉPTICAS**

**CLOPIXOL ACUPHASE®** não tem cheiro ou gosto.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

**TUDO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS**

#### **8. POSOLOGIA E MODO DE USAR**

##### **INSTRUÇÕES**

O **CLOPIXOL ACUPHASE®** deve ser administrado por injeção intramuscular (IM) no quadrante superior externo da região glútea. Volumes de injeção superiores a 2 ml devem ser distribuídos entre dois locais de injeção. A tolerabilidade local é boa.

O **CLOPIXOL ACUPHASE®** não deve ser administrado por via intravenosa.

O CLOPIXOL ACUPHASE® não pode ser misturado na mesma seringa a outras medicações de depósito que tenham outros veículos oleosos ( óleo de gergelim, por exemplo), porque isso pode causar mudanças definitivas nas propriedades farmacocinéticas dos produtos envolvidos.

O CLOPIXOL ACUPHASE® somente pode ser misturado na mesma seringa com o CLOPIXOL DEPOT® (decanoato de zuclopentixol), que possui o mesmo veículo, os triglicerídeos de cadeia média.

#### ADULTOS

A dose deve ser ajustada individualmente de acordo com a condição do paciente. A dose usual é de 50-150 mg (1-3 ml), com aplicação intramuscular (IM), repetida se necessário, de preferência com um intervalo de tempo de 2-3 dias. Em alguns poucos pacientes uma injeção adicional pode ser necessária 24-48 horas após a primeira injeção.

O acetato de zuclopentixol não se destina ao uso prolongado e a duração do tratamento não deve ser superior a duas semanas. A dose máxima acumulada durante um tratamento de fase aguda não deve exceder 400 mg e o número de injeções não deverá exceder a quatro.

Na terapia de manutenção, o tratamento deve ser continuado com o zuclopentixol oral ou com o decanoato de zuclopentixol IM, seguindo as seguintes diretrizes:

- 1) Mudança para o zuclopentixol oral: 2-3 dias após a última injeção do acetato de zuclopentixol, para um paciente que tenha sido tratado com 100 mg do acetato de zuclopentixol, deve ser iniciado uma dose oral de 40 mg/dia, possivelmente em doses divididas. Se necessário, a dose pode ser aumentada em 10-20 mg a cada 2-3 dias até 75 mg/dia ou mais.
- 2) Mudança para o decanoato de zuclopentixol: concomitantemente com a (última) injeção de acetato de zuclopentixol (100 mg), uma dose de 200 a 400 mg (1-2 ml) do decanoato de zuclopentixol 200 mg/ml deve ser administrada por via intramuscular e posteriormente repetida a cada 2 semanas. Doses maiores ou intervalos menores podem ser necessários. O acetato de zuclopentixol e o decanoato de zuclopentixol podem ser misturados em uma mesma seringa e administrados em uma única injeção (co-injeção). Doses subsequentes do decanoato de zuclopentixol e o intervalo entre as injeções podem ser ajustados de acordo com a resposta do paciente.

#### PACIENTES IDOSOS (> 65 ANOS DE IDADE)

A dose pode necessitar ser reduzida em idosos. A dose máxima por injeção deve ser de 100 mg (veja ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES).

#### CRIANÇAS E ADOLESCENTES (<18 ANOS)

O CLOPIXOL ACUPHASE® não é recomendado para uso em crianças devido à falta de experiência clínica.

#### FUNÇÃO RENAL REDUZIDA

O CLOPIXOL ACUPHASE® pode ser administrado em doses usuais em pacientes com função renal reduzida.

#### FUNÇÃO HEPÁTICA REDUZIDA

Pacientes com comprometimento da função hepática devem receber metade da dose recomendada e, se possível, uma determinação dos níveis séricos é aconselhável.

#### 9. REAÇÕES ADVERSAS

Os efeitos indesejáveis são, em sua maioria, dose-dependentes. A frequência e a gravidade são mais acentuadas na fase inicial do tratamento e diminuem durante a continuação do tratamento.

Reações extrapiramidais podem ocorrer, especialmente, nos primeiros dias após uma injeção e na fase inicial do tratamento. Na maioria dos casos, estes eventos adversos podem ser controlados satisfatoriamente através da redução da dose e/ou do uso de medicamentos antiparkinsonianos. O uso profilático de rotina de medicamentos antiparkinsonianos não é recomendado. Medicamentos antiparkinsonianos não aliviam a discinesia tardia e podem agravá-la. Nestes casos é recomendada a redução da dose ou, se possível, a descontinuação da terapia com o zuclopentixol. Nos casos de acatisia persistente, um benzodiazepínico ou o uso do propranolol podem ser úteis.

As frequências dos efeitos adversos verificados com pacientes que utilizaram o CLOPIXOL ACUPHASE® foram originadas da literatura e de relatos espontâneos. As frequências foram definidas como: muito comum (>1/10), comum (>1/100 a ≤1/10), incomum (>1/1000 e ≤1/100), raro (>1/10000 e ≤1/1000), muito raro (≤1/10000), desconhecido (não pode ser estimado com os dados atuais).

Distúrbios do sangue e sistema linfático	Raro	trombocitopenia, neutropenia, leucopenia, agranulocitose
Distúrbios do sistema imunológico	Raro	hipersensibilidade, choque anafilático
Distúrbios endócrinos	Raro	hiperprolactinemia
Distúrbios do metabolismo e nutrição	Comum	aumento do apetite, aumento de peso
	Incomum	diminuição do apetite, perda de peso
	Raro	hiperglicemia, intolerância à glicose, hiperlipidemia
Distúrbios psiquiátricos	Comum	insônia, depressão, ansiedade, nervosismo, sonhos anormais, agitação, diminuição da libido
	Incomum	apatia, pesadelos, aumento da libido, estados confusionais
Distúrbios do sistema nervoso	Muito comum	sonolência, acatisia, hipercinesia, hipocinesia
	Comum	tremor, distonia, hipertonia, tontura, cefaléia, parestesia, comprometimento da atenção, amnésia, alterações da marcha
	Incomum a Raro	discinesia tardia, hiperreflexia, discinesia, <i>parkinsonismo</i> , síncope, ataxia, distúrbio da fala, hipotonia, convulsões, enxaqueca
	Muito Raro	síndrome neuroléptica maligna
Distúrbios oculares	Comum	distúrbio de acomodação visual, visão anormal
	Incomum	crise oculógira, midríase
Distúrbios do ouvido e labirinto	Comum	vertigem
	Incomum	hiperacusia, <i>tinnitus</i>
Distúrbios cardíacos	Comum	taquicardia, palpitações
	Raro	prolongamento do intervalo QT
Distúrbios vasculares	Incomum	hipotensão arterial, fogachos
	Muito Raro	tromboembolismo venoso
Distúrbios respiratórios, torácicos e mediastinais	Comum	congestão nasal, dispnéia
Distúrbios gastrointestinais	Muito comum	boca seca
	Comum	hipersecreção salivar, constipação, vômito, dispepsia, diarreia
	Incomum	dor abdominal, náuseas, flatulência

Distúrbios hepato-biliares	Incomum	testes de função hepática anormal
	Muito Raro	hepatite colestática, icterícia
Distúrbios da pele e do tecido subcutâneo	Comum	hiperidrose, prurido
	Incomum	erupção cutânea, reação de fotossensibilidade, transtorno de pigmentação, seborréia, dermatite, púrpura
Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conjuntivo	Comum	mialgia
	Incomum	rigidez muscular, trismo, torcicolo
Distúrbios renais e urinários	Comum	transtorno miccional, retenção urinária, poliúria
Puerpério, gravidez e afecções perinatais.	Desconhecido	Síndrome de descontinuação por neonatos. (ver Fertilidade, Gravidez e Lactação)
Distúrbios dos órgãos genitais e da mama	Incomum	problemas de ejaculação, disfunção erétil, anorgasmia feminina, secura vulvovaginal
	Raro	ginecomastia, galactorreia, amenorreia, priapismo
Distúrbios gerais e condições no local de administração	Comum	astenia, fadiga, mal estar, dor
	Incomum	sede, reação no local da injeção, hipotermia, febre

Tal como acontece com outros fármacos pertencentes à classe terapêutica dos antipsicóticos, casos raros de prolongamento do intervalo QT, arritmias ventriculares - fibrilação ventricular, taquicardia ventricular, Torsades de Pointes e morte súbita inexplicada têm sido relatados para o acetato de zuclopentixol (ver ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES).

A interrupção abrupta do acetato de zuclopentixol pode ser acompanhada por sintomas de descontinuação. Os sintomas mais comuns são náuseas, vômitos, anorexia, diarreia, rinorréia, sudorese, mialgias, parestesias, insônia, agitação, ansiedade e agitação. Os pacientes também podem experimentar vertigem, sentimentos alternados de calor e frio, e tremores. Os sintomas começam geralmente dentro de 1-4 dias da descontinuação e diminuem no prazo de 7 a 14 dias.

**Em casos de eventos adversos, notifique ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária - NOTIVISA, disponível em <http://www.anvisa.gov.br/hotsite/notivisa/index.htm>, ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.**

#### 10. SUPERDOSE

Devido à administração ser realizada por profissional de saúde, são improváveis que ocorram sintomas de superdose.

Caso ocorram, os sintomas incluem sonolência, coma, distúrbios do movimento, convulsões, choque, hipertermia/hipotermia. Alterações no ECG, prolongamento do intervalo QT, Torsades de Pointes, parada cardíaca e arritmias ventriculares foram relatados quando foram administradas superdoses juntamente com outras drogas conhecidas por afetar o coração.

#### CONDUTA EM CASO DE SUPERDOSE

O tratamento é sintomático e de suporte. Medidas de apoio aos sistemas respiratório e cardiovascular devem ser instituídas. A epinefrina (adrenalina) não deve ser usada, pois pode resultar em uma maior redução da pressão arterial. Convulsões podem ser tratadas com o diazepam e os distúrbios do movimento com o biperideno.

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

**DIZERES LEGAIS**

Reg. MS nº 1.0475.0045.005-8

Farm. Resp.: Michele Medeiros Rocha – CRF-RJ 9597

**VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. SÓ PODE SER VENDIDO COM RETENÇÃO DA RECEITA.**

Fabricado e embalado por H.Lundbeck A/S, Copenhague – Dinamarca

Importado e distribuído por Lundbeck Brasil Ltda.

Rua Maxwell, 116 – Rio de Janeiro – RJ

CNPJ: 04.522.600/0001-70

Central de Atendimento: 0800-282-4445



REG\_00048110 v.2.0



**Anexo B**  
**Histórico de Alteração da Bula**

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
31/01/2014	0076591141	10458- MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	VP/VPS	Todas
07/05/2015		MEDICAMENTO NOVO – 10451- Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	Não se aplica	Não se aplica	ALTERAÇÃO NOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO	RE 3610 de 15/09/14 e RE 2820 de 28/07/14	CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO	VP/VPS	Clopixol comprimidos e Depot
			Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	Não se aplica	4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR O CLOPIXOL®? (VP); 4. CONTRAINDICAÇÕES (VPS)	VP/VPS	Todas





*Proporcionando bem estar*

(45) 3252-0824  
www.tolemed.com.br  
0800 600 0824

**ANEXO I**  
**PREGÃO ELETRÔNICO 033/2018**

**PLANILHA DE PROPOSTAS DE PREÇOS**

Ao Pregoeiro  
CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - CONIMS  
PATO BRANCO - PR  
Proponente: RINALDI & COGO LTDA.  
Endereço: Rua Almirante Barroso 2337 Centro Toledo-Pr

07.269.677/0001-79  
45-3252-0824

Item	Descrição dos Produtos	Und.	Qtde	Mx.Un.	Marca	V. Unit	Total
15	Ácido salicílico + enxofre 30 + 100 mg/g - sabonete de 90 a 110 g	un.	500	12,53	PONTELAND	7,2500 /	R\$ 3.625,00
26	Ácido Salicílico+Dipropionato de Betametasona 30+0,5mg/g Pomada 30g	un.	300	11,44	E.M.S	6,4300 /	R\$ 1.929,00
43	Aloprinolol 300 mg- compr.	un.	127.400	0,84	PRATI	0,1490 /	R\$ 18.982,60
99	Betametasona 0,25 mg + Dexclorfeniramina 2 mg compr.	um.	42.000	0,24	E.M.S	0,2390 /	R\$ 10.038,00
122	Brometo de n-butilescopolamina 6,67 mg + Dipirona 333,4 mg - 20 ml gotas	um	10.000	16,17	HIPOLABOR	4,5000 /	R\$ 45.000,00
124	Brometo de pinavério 50 mg compr.	un.	3.000	1,67	TEUTO	0,9100 /	R\$ 2.730,00
165	Cefaclor 250 mg/5 ml - susp - 100 ml.	fr.	3000	36,70	GERMED	36,6900 /	R\$ 110.070,00
181	Cetoprofeno 20 mg/ml - gotas 20 ml	fr.	500	4,83	TEUTO	2,3500 /	R\$ 1.175,00
182	Cetorolaco de Trometamina 0,5% 5ml solução oftálmica	fr.	100	48,00	E.M.S	47,9900 /	R\$ 4.799,90
188	Ciclopirox olamina - 10mg/ml - 15 ml - solução	fr.	300	6,83	GERMED	6,7650 /	R\$ 2.029,50
277	Colágeno não Hidrosilado 40 mg - caps	un.	10000	4,82	ABBOTT	3,4900 /	R\$ 34.900,00
298	Dexametasona + clorantícol 1mg+ 5mg/ml - 5ml colírio	fr.	500	14,55	ALLERGAN	14,500 /	R\$ 7.250,00
306	Dexametasona 4 mg compr.	un.	18.000	1,09	E.M.S	0,2990 /	R\$ 5.382,00
342	Dipropionato de Betametasona 0,64mg + Sulfato de Gentamicina 1mg- 10g - creme	un.	300	21,56	GERMED	6,1990 /	R\$ 1.859,70
367	Enoxaparina sódica - 40 mg - 0,4 ml - inj. (Subcutânea e Intravenosa)	amp.	26000	59,70	EUROFARMA	22,7899 /	R\$ 592.537,40
392	Extrato mole de Gentiana Lutea (rizoma e raiz) 4,0 mg/ml: Extrato fluido Aloe Ferox 0,18 mg/ml - 60 ml	fr.	1000	14,66	WESP LTDA	14,6000	R\$ 14.600,00

011644  
S

MATERIAIS MÉDICO-HOSPITALARES - ORTOPÉDICOS

Item	Descrição dos Produtos	Und.	Qtde	Mx. Un.	Marca	V. Unit	Total
460	Hydrocortisona + neomicina + vitamina C + Troxerrutina + Benzocaina - pomada 10 g	amp.	300	12,51	BRAINFARMA	R\$ 3.640,77	
519	Lincomicina 600 mg 2 ml inj.	COMP	2755000	0,25	NEO QUIMICA	R\$ 93.670,00	
529	Losartana 50 mg - compr.	un.	25.000	0,96	TEUTO	R\$ 7.975,00	
561	Metronidazol 400 mg compr.	Bisn.	3000	7,05	PRATI	R\$ 5.219,70	
565	Miconazol 20mg/g - 28 g - creme dermatológico	bisn.	500	11,32	E.M.S	R\$ 4.264,50	
574	Mometasona 1mg/g - 20 g creme	bisn.	300	12,63	CAZI	R\$ 3.780,00	
595	Nitrofurazona 2mg/gr 30 gr. Pomada	un.	5000	6,65	WYETH/ PFAZER	R\$ 27.150,00	
652	Piroxicam 20 mg SL	fr.	1.500	35,89	RIVKA	R\$ 11.370,00	
684	Protetor solar bloqueador FPS 30 (loção), indicada para pele normal a seca, ação hidratante propiciada por agantes como Vitamina E, Aloe Vera e Óleo de Jojoba, não sai na água, bloqueia 96,7% dos raios UVB, proteção imediata, 120 ml	fr.	500	19,70	FRANCEFARMA	R\$ 9.850,00	
748	Sulfato ferroso 250 mg (equivalente a 50 mg de Ferro Elementar) - drágea	un.	85.000	1,35	BELFAR	R\$ 21.165,00	
816	Vitaminas do complexo B - 20 ml gotas	fr.	3000	6,51	BELFAR	R\$ 17.970,00	
822	Moxifloxacino 400 mg - compr.	un.	10000	30,91	EUROFARMA	R\$ 69.000,00	
						R\$ 1.137.063,04	
						R\$ 1.137.063,04	

ESTANDO DE ACORDO COM OS TERMOS DO ATO CONVOCATÓRIO E COM A LEGISLAÇÃO NELE INDICADA, PROPOMOS FORNECER OS OBJETOS COM OS VALORES ACIMA DESCRITOS, COM PRAZO DE VALIDADE DA PROPOSTA PARA 60 (SESSENTA) DIAS, PRAZOS DE ENTREGA, PGTOS. E DEMAIS ITENS CFE. EDITAL. NOS PREÇOS UNITÁRIOS ESTÃO INCLUIDOS, ALÉM DO LUCRO, TODAS AS DESPESAS E CUSTOS COMO FRETE, EMBALAGEM, SEGURO, TRIBUTOS DE QUALQUER NATUREZA E TODAS AS DEMAIS DESPESAS, DIRETAS OU INDIRETAS, RELACIONADAS COM O FORNECIMENTO DO OBJETO DA PRESENTE LICITAÇÃO.  
AG. 0587-8 - C/C 37.861 - 5 - BANCO DO BRASIL S/A

>>PRAZO DE ENTREGA: 05 (cinco) dias úteis após a solicitação >>PRAZO DE PAGAMENTO: até o dia 30 (trinta) do mês posterior a entrega.

TOLEDO PR, 27 DE NOVEMBRO DE 2018

TOLEMED DIST. MEDICAMENTOS  
Rinaldi & Cogo Ltda - C.N.P.J: 07.269.677/0001-79

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

**ANEXO VIII**

**DECLARAÇÃO DE ESPECIFICAÇÃO DE EMBALAGEM**

A empresa Rinaldi & Cogo LTDA - EPP inscrita no CNPJ 07.269.677/0001-79 sediada na Rua Almirante Barroso nº 2337 na cidade de Toledo – PR, vem por meio deste informar a(s) embalagem(ns) a ser(em) entregue(s) do(s) produto(s) listado(s) abaixo, durante a vigência da ata de registro de preços do referido pregão:

- 15 -Ácido salicílico + enxofre 30 + 100 mg/g - sabonete de 90 g – unidade ✓
- 24 -Acido Salicílico+Dipropionato de Betametasona 30+0,5mg/g Pomada 30g – unidade ✓
- 43 -Alopurinol 300 mg- compr. c/ 500 comprimidos ✓
- 124 -Brometo de pinavério 50 mg compr. c/30 comprimidos ✓
- 165 -Cefaclor 250 mg/5 ml - susp - 100 ml. – unidade ✓  
-Cefalotina 1 g. c/ diluente inj. – unidade
- 181 -Cetoprofeno 20 mg/ml - gotas 20 ml – unidade ✓
- 182 -Cetorolaco de Trometamina 0,5% 5ml solução oftálmica – unidade ✓
- 188 -Ciclopírox olamina - 10mg/ml - 15 ml – solução – unidade ✓
- 277 -Colágeno não Hidrosilado 40 mg – cáps c/ 30 cápsulas ✓
- 306 -Dexametasona 4 mg compr c/ 10 comprimidos ✓
- 342 -Dipropionato de Betametasona 0,64mg + Sulfato de Gentamicina 1mg- 10g – creme – unidade ✓
- 362 -Enoxaparina sódica - 40 mg - 0,4 ml - inj. (Subcutânea e Intravenosa) – unidade ✓
- 392 -Extrato mole de Gentiana Lutea (rizoma e raiz) 4,0 mg/ml: Extrato fluído Aloe Ferox 0,18 mg/ml - 60 ml – unidade ✓
- 460 -Hidrocortisona + neomicina + vitamina C + Troxerrutina + Benzocaina - pomada 10 g – unidade ✓

*Proporcionando bem estar!*

- 519 -Lincomicina 600 mg 2 ml inj. – unidade ✓
- 561 -Metronidazol 400 mg compr. c/ 24 comprimidos ✓
- 565 -Miconazol 20mg/g - 28 g - creme dermatológico – unidade ✓
- 574 -Mometasona 1mg/g - 20 g creme – unidade ✓
- 595 -Nitrofurazona 2mg/gr 30 gr. Pomada – unidade ✓
- 654 -Protetor solar bloqueador FPS 30 (loção), indicada para pele normal a seca, ação hidratante propiciada por agentes como Vitamina E, Aloe Vera e Óleo de Jojoba, não sai na água, bloqueia 96,7% dos raios UVB, proteção imediata, 120 ml – unidade ✓
- 714 -Sulfato ferroso 250 mg (equivalente a 50 mg de Ferro Elementar) – c/ 50 drágeas ✓
- 822 -Moxifloxacino 400 mg – comp. c/ 50 comprimidos ✓

011647

*[Handwritten initials]*

Toledo, 20 de novembro de 2018.

07.269.677/0001-79  
90336858-40  
RINALDI & COGO LTDA  
RUA ALM. BARROSO, 2337 SL. 02-CENTRO  
(45) 3252-0824 - CEP: 85900-020 - TOLEDO - PR

*[Handwritten signature]*

**EDSON JOSÉ RINALDI**  
RG: 6.331.588-5 SSP/PR  
CPF: 865.677.729-72  
Sócio/Gerente

contato@tolemed.com.br

Rua Almirante Barroso, 2337 - Centro - Toledo/PR - CEP: 85900-020

*[Handwritten initials and marks]*

*Proporcionando bem estar!*

**Solicitação de cancelamento de itens.**

011648  
H

A empresa Rinaldi & Cogo LTDA - EPP inscrita no CNPJ 07.269.677/0001-79 sediada na Rua Almirante Barroso nº 2337 na cidade de Toledo – PR, venho por meio deste solicitar o cancelamento dos itens abaixo.

**ITEM 217 - Cloranfenicol 500 MG** – drágeas. Apenas nossa empresa cotou este item, após análise com fornecedores fomos informado que o item esta em falta no mercado e a quantidade que temos em estoque não atende o solicitado no edital. Portanto solicito o cancelamento da minha proposta para este item.

**ITEM 232 Cloridrato de clonidina 0,200 MG compr.** Apenas nossa empresa cotou este item, após análise com fornecedores fomos informado que o item esta em falta no mercado e a quantidade que temos em estoque não atende o solicitado no edital. Portanto solicito o cancelamento da minha proposta para este item.

**ITEM 309 Dexpanthenol 50 MG/G - 20g - creme dermatológico.** Item cotado da marca Prati, Donaduzzi é pomada e edital pede creme, solicito o cancelamento da proposta para este item.

**ITEM 543 Meloxicam 10 mg/ml 1,5 ml – inj.** Item foi dado lance como na convocação de EPP, porem lance foi dado de forma equivocada devido ao período de mensagem, solicito o cancelamento do meu lance de EPP.

**ITEM 679 Protetor solar** - Após a análise detalhada do registro na ANVISA concluímos que a marca cotada não atende ao solicitado no edital

**ITEM 681 Protetor solar** - Após a análise detalhada do registro na ANVISA concluímos que a marca cotada não atende ao solicitado no edital

**ITEM 687 Protetor solar** - Após a análise detalhada do registro na ANVISA concluímos que a marca cotada não atende ao solicitado no edital

**ITEM 298 Dexametasona + cloranfenicol 1mg+ 5mg/ml - 5ml colírio** – Este item encontrasse com seu registro cancelado no site da Anvisa, não ouve a renovação por parte do fabricante.

Toledo, 19 de novembro de 2018.

07.269.677/0001-79  
90336358-40  
RINALDI & COGO LTDA  
RUA ALM. BARROSO, 2337-SL. 02-CENTRO  
(45) 3252-0824 - CEP: 85900-020 - TOLEDO - PR

P/ *Edson José Rinaldi*  
**EDSON JOSÉ RINALDI**  
**RG: 6.331.588-5 SSP/PR**  
**CPF: 865.677.729-72**  
**Sócio/Gerente**

contato@tolemed.com.br

Rua Almirante Barroso, 2337 - Centro - Toledo/PR - CEP: 85900-020



*Proporcionando bem estar!*

011649

**Solicitação de cancelamento de itens.**

A empresa Rinaldi & Cogo LTDA - EPP inscrita no CNPJ 07.269.677/0001-79 sediada na Rua Almirante Barroso nº 2337 na cidade de Toledo – PR, venho por meio deste solicitar o cancelamento dos itens abaixo.

**ITEM 217 - Cloranfenicol 500 MG** – drágeas. Apenas nossa empresa cotou este item, após análise com fornecedores fomos informado que o item esta em falta no mercado e a quantidade que temos em estoque não atende o solicitado no edital. Portanto solicito o cancelamento da minha proposta para este item.

**ITEM 232 Cloridrato de clonidina 0,200 MG compr.** Apenas nossa empresa cotou este item, após análise com fornecedores fomos informado que o item esta em falta no mercado e a quantidade que temos em estoque não atende o solicitado no edital. Portanto solicito o cancelamento da minha proposta para este item.

**ITEM 309 Dexpanthenol 50 MG/G - 20g - creme dermatológico.** Item cotado da marca Prati, Donaduzzi é pomada e edital pede creme, solicito o cancelamento da proposta para este item.

**ITEM 543 Meloxicam 10 mg/ml 1,5 ml – inj.** Item foi dado lance como na convocação de EPP, porem lance foi dado de forma equivocada devido ao período de mensagem, solicito o cancelamento do meu lance de EPP.

**ITEM 679 Protetor solar** - Após a análise detalhada do registro na ANVISA concluímos que a marca cotada não atende ao solicitado no edital

**ITEM 681 Protetor solar** - Após a análise detalhada do registro na ANVISA concluímos que a marca cotada não atende ao solicitado no edital

**ITEM 687 Protetor solar** - Após a análise detalhada do registro na ANVISA concluímos que a marca cotada não atende ao solicitado no edital

Toledo, 19 de novembro de 2018.

07.269.677/0001-79  
90336358-40  
RINALDI & COGO LTDA  
RUA ALM. BARROSO, 2337-SL. 02-CENTRO  
(45) 3252-0824 - CEP: 85900-020 - TOLEDO - PR.

*Edson José Rinaldi*

**EDSON JOSÉ RINALDI**  
**RG: 6.331.588-5 SSP/PR**  
**CPF: 865.677.729-72**  
**Sócio/Gerente**

contato@tolemed.com.br

Rua Almirante Barroso, 2337 - Centro - Toledo/PR - CEP: 85900-020

011650

*[Handwritten mark]*

REPUBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
 MINISTERIO DAS CIDADES  
 DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRANSITO  
 CARTEIRA NACIONAL DE HABILITACAO

Nome: **EDSON JOSE RINALDI**

DIC IDENTIDADE / DR. ENFERM. / P. 6331569-2 SESP PR

CPF: 865.677.729-72 DATA NASCIMENTO: 25/08/1975

FILIAÇÃO: **ARDEMO RINALDI**  
**ANTONIA RINALDI**

PERMISSAO: **AB** ACC: **AB** CAT. HAB: **AE**

IP REGISTRO: 01420608779 VALIDADE: 09/09/2020 IP HABILITACAO: 20/09/1995

VALIDA EM TODO O TERRITORIO NACIONAL 1148399479

ASSINATURA DO PORTADOR: *[Handwritten Signature]*

LOCAL: **TOLEDO, PR** DATA EMISSAO: **09/09/2015**

ASSINATURA DO EMISSOR: *[Handwritten Signature]* 91045757824 PR909723662

PROIBIDO PLASTIFICAR 1148399479

DETRAN - PR (PARANA)

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Centro dos Estados - João Pessoa/PB - CEP 53030-900 www.azevedobastos.pb.gov.br - Tel.: (35) 3344-3444 - Fax: (35) 3344-3444

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 9º e 7º do V.B. 2º de 20/01/1992 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8773/2008 substituído e alterado em seu texto de 16/04/2014 (Decreto 20.911/2014) publicado no Diário Oficial de 16/04/2014, às 09h04min, em 16/04/2014, sob o nº 08/12/2017-21:49-05.

Cod. Autenticação: 368310812172148226709-1-Data: 08/12/2017 21:49:05

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGC78879-KG9H  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

*[Handwritten marks]*

*[Handwritten marks]*

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

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



**DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **11/12/2017 09:13:36 (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 **RINALDI e COGO LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 865744

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **08/12/2018 21:49:06 (hora local)**.

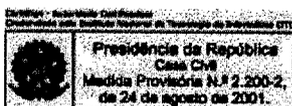
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 36310812172148220709-1

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

O referido é verdade, dou fé.

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b2915db8ad1abc48b35fd54ab443dc5c7e1b17d09e238fce2dd4e00b264f1628efd4c2dc64ccb8496e6f1f94c85f3  
 0d064f79f85af1f1582b12de4dd2c8dca1c2



1/1

011652

*[Handwritten mark]*

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** - OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.870-0  
 R. Presidente Epitácio Pessoa, 218 - Bairro De Estrela - São Paulo/SP - CEP 06034-000 www.azevedobastos.net.br - Tel: (011) 5244-5444 - Fax: (011) 5244-5444

**Autenticação Digital**

Cod. Autenticação: 368312806181129420962-1; Data: 26/06/2015 14:34

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AHC26607/P212  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,23

Salvo Valor de Taxas e Custas. Confira os dados do ato em: <http://selodigital.tiob.jus.br>

**REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL**  
 MINISTÉRIO DAS CIDADES  
 DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRANSITO  
 CATEGORIA NACIONAL DE HABILITACAO

**VALIA EM TODOS OS TERRITÓRIOS NACIONAIS**  
**796679703**

**PROBENS PLASTIFICADA**  
**796679703**

**Nome:** EDUARDO JULIANO  
**CPF:** 031.4021.908  
**RG:** 796679703/03/05/1983  
**DATA EMISSÃO:** 20/09/2013

**Assinatura:** *[Assinatura]*  
**DATA EMISSÃO:** 20/09/2013

**DEPARTAMENTO DE TRANSPORTES**

*[Handwritten marks and signatures]*

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 26/06/2018 11:38:56 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa RINALDI e COGO LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 1016421

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 26/06/2019 11:34:13 (hora local).

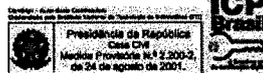
<sup>1</sup>Código de Autenticação Digital: 36312606181129420962-1

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f05712d69fe6bc05b91b946c5e42c40c31888ced5c5da28c5a3213fda73c43245e1d22b3b92d704b5fd4c2dc64ccb8496e6f1f94c85f30d064ff6df8188bfca63f7bad0b25b67d7a





011654

**CONTRATUAL CONSOLIDADA DA SOCIEDADE:  
RINALDI & COGO LTDA - ME  
CNPJ.07.269.677/0001-79**

**EDSON JOSE RINALDI**, BRASILEIRO, natural de CAPITAO LEONIDAS MARQUES/PR, Casado(a) sob regime de comunhão parcial de bens, nascido em 25/08/1975, comerciante, portador do CPF sob o n.º 865.677.729-72, Carteira de Identidade n.º 63315885 SSP/PR, residente e domiciliado à RUA NOSSA SENHORA DO ROCIO, n.º 1665, APTO 04 Bairro CENTRO, TOLEDO/PR, CEP: 85900-180.

**ENISE COGO RINALDI**, BRASILEIRA, natural de TOLEDO/PR, Casado(a) sob regime de comunhão parcial de bens, nascida em 13/03/1975, farmacêutica, portadora do CPF sob o n.º 913.627.769-04, Carteira de Identidade n.º 57637102 SSP/PR, residente e domiciliada à RUA NOSSA SENHORA DO ROCIO, n.º 1665, APTO 04 TOLEDO/PR, Bairro CENTRO, CEP: 85900-180, únicos sócios da Sociedade Limitada.

**RINALDI & COGO LTDA - ME**, com sede na Rua Almirante Barroso, 2337, Sala 02, Centro, Toledo/PR, CEP 85900-020, registrada na Junta Comercial, sob o NIRE n.º 41205427158, em 11/03/2005, Segunda Alteração registrada na Junta Comercial, sob o n.º 20060377461 em 15/02/2006 e inscrita no CNPJ sob o n.º 07.269.677/0001-79 resolvem alterar e consolidar o contrato social mediante as seguintes cláusulas:

**Cláusula 1ª** - O capital social que é de R\$ 78.000,00 (Setenta e Oito Mil Reais), divididos em 78.000 (Setenta e Oito Mil) quotas de capital no valor nominal de R\$ 1,00 (Um) Real cada uma, totalmente subscrito e integralizado em moeda corrente nacional, é elevado para R\$ 500.000,00 (Quinhentos Mil) Reais, divididos em 500.000 (Quinhentas Mil) quotas de capital com valor nominal de R\$ 1,00 (Um) Real cada uma.

**PARAGRAFO PRIMEIRO:** O aumento de capital é de R\$ 422.000,00 (Quatrocentos e vinte e Dois Mil) Reais na proporção de 50% para cada sócio.

**PARAGRAFO SEGUNDO:** Para aumento de capital será utilizado o saldo dos lucros acumulados constante no balanço da empresa em 31/12/2011 conforme livro diário razão sob o n.º 009 registrado na Junta comercial com o n.º 12/045892-6 em 18 de Maio de 2012.

**Cláusula 2ª** - O capital social de R\$ 500.000,00 (quinhentos mil reais), dividido em 500.000 (quinhentas mil) cotas, no valor nominal de R\$ 1,00 (um real) cada uma, face as alterações efetuadas, fica assim distribuído:

Nome	Percentual	Cotas	Valor
<b>EDSON JOSE RINALDI</b>	50,00 %	250.000	250.000,00
<b>ENISE COGO RINALDI</b>	50,00 %	250.000	250.000,00
Total	100,00 %	500.000	500.000,00

**Cláusula 3ª** - A administração da sociedade antes exercida pelo sócio **EDSON JOSE RINALDI** passa a ser exercida pelo sócios **EDSON JOSE RINALDI** e **ENISE COGO RINALDI**, a qual compete o uso do nome empresarial **INDIVIDUALMENTE**, com poderes e atribuições de **ADMINISTRADORES**, autorizado o uso 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 dos demais sócios; **PROIBIÇÕES:** aval, endosso, fiança e caução de favor.



011655

**CONTRATUAL CONSOLIDADA DA SOCIEDADE:  
RINALDI & COGO LTDA - ME  
CNPJ 07.269.677/0001-79**

**Cláusula 4ª** - Os administradores **EDSON JOSE RINALDI** e **ENISE COGO RINALDI** declaram, sob as penas da lei, de que não estão impedidos de exercerem a administração da sociedade, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrar sob os efeitos dela, a pena que vede, ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos; ou por crime falimentar, de prevaricação 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.

**Cláusula 5ª** - O objeto social que era Comercio atacadista de produtos farmacêuticos de uso humano; de instrumentos e materiais médico-cirúrgico, hospitalares e laboratoriais; de produtos odontológicos; de próteses e artigos de ortopedia e de cosméticos e produtos de perfumaria passa a ser: Comercio atacadista de produtos farmacêuticos de uso humano; Comércio atacadista e varejista de produtos de consumo médicos e hospitalares, de instrumentos e materiais cirurgicos, laboratoriais e odontológicos; próteses e artigos de ortopedia; Produtos de limpeza, saneantes, cosméticos e de perfumaria, veterinários, materiais educativos e de expediente, de brinquedos e de livraria, equipamentos de proteção individual e de segurança do trabalho, aparelhos e equipamentos eletro-médico, eletro-hospitalares e seus componentes, equipamentos eletrônicos; Móveis e utensílios, artigos de cama, mesa e banho, esportivos e confecções, comércio de bebidas e alimentos nutricionais. CNAE 4644-3/01;4645-1/01;4645-1/03;4645-1/02;4664-8/00;4773-3/00;4649-4/04;4642-7/02;4686-9/02;4644-3/02;4646-0/01;4647-8/01;4637-1/99

**Cláusula 6ª** - Tendo em vista as modificações ora ajustadas consolida-se o contrato social, com a seguinte redação:

**CONSOLIDAÇÃO CONTRATUAL DA SOCIEDADE:  
RINALDI & COGO LTDA - ME**

**EDSON JOSE RINALDI**, BRASILEIRO, natural de CAPITAO LEONIDAS MARQUES/PR, Casado(a) sob regime de comunhão parcial de bens, nascido em 25/08/1975, comerciante, portador do CPF sob o n.º 865.677.729-72, Carteira de Identidade n.º 63315885 SSP/PR, residente e domiciliado à RUA NOSSA SENHORA DO ROCIO, n.º 1665, APTO.04 Bairro CENTRO, TOLEDO/PR, CEP: 85900-180.

**ENISE COGO RINALDI**, BRASILEIRA, natural de TOLEDO/PR, Casado(a) sob regime de comunhão parcial de bens, nascida em 13/03/1975, farmacêutica, portadora do CPF sob o n.º 913.627.769-04, Carteira de Identidade n.º 57637102 SSP/PR, residente e domiciliada à RUA NOSSA SENHORA DO ROCIO, n.º 1665, APTO 04 TOLEDO/PR, Bairro CENTRO, CEP: 85900-180, únicos sócios da Sociedade Limitada,

**RINALDI & COGO LTDA - ME**, com sede na Rua Almirante Barroso, 2337, Sala 02, Centro, Toledo/PR, CEP 85900-020, registrada na Junta Comercial, sob o NIRE n.º 41205427158 em 11/03/2005, Segunda Alteração registrada na Junta Comercial, sob o n.º 20060377461 em 15/02/2006



**2ª ALTERAÇÃO CONTRATUAL CONSOLIDADA DA SOCIEDADE:**

**RINALDI & COGO LTDA - ME**

**CNPJ 07.269.677/0001-79**

011656

e inscrita no CNPJ sob o nº 07.269.677/0001-79 resolvem consolidar o contrato social mediante as seguintes cláusulas:

Cláusula 1ª - A sociedade gira sob a denominação social RINALDI & COGO LTDA - ME.

Cláusula 2ª - A sociedade tem sua sede e foro na cidade de TOLEDO, na rua ALMIRANTE BARROSO, n.º 2337, SALA 02 Bairro CENTRO, CEP: 85900-020.

Cláusula 3ª - A sociedade pode a qualquer tempo, instalar, manter e extinguir filiais e quaisquer outros estabelecimentos necessários ao bom desempenho das atividades consubstanciadas no objeto social, em qualquer parte do território nacional ou no exterior, respeitadas as prescrições e exigências legais pertinentes, mediante alteração contratual assinada por todos os sócios.

Cláusula 4ª - A sociedade tem como objeto social a exploração no ramo de **Comercio atacadista de produtos farmacêuticos de uso humano; Comércio atacadista e varejista de produtos de consumo médicos e hospitalares, de instrumentos e materiais cirurgicos, laboratoriais e odontológicos; próteses e artigos de ortopedia; Produtos de limpeza, saneantes, cosméticos e de perfumaria, veterinários, materiais educativos e de expediente, de brinquedos e de livreria, equipamentos de proteção individual e de segurança do trabalho, aparelhos e equipamentos eletro-médico, eletro-hospitalares e seus componentes, equipamentos eletrônicos; Móveis e utensílios, artigos de cama, mesa e banho, esportivos e confecções, comércio de bebidas e alimentos nutricionais. CNAE 4644-3/01;4645-1/01;4645-1/03;4645-1/02;4664-8/00;4773-3/00;4649-4/04;4642-7/02;4686-9/02;4644-3/02;4646-0/01;4647-8/01;4637-1/99.**

Cláusula 5ª - A sociedade pode mudar a qualquer tempo a forma jurídica ora adotada, representada por maioria simples do capital social, entendendo-se que cada cota possuída dá direito a um voto nas deliberações.

Cláusula 6ª - O prazo de duração da sociedade é por tempo indeterminado e suas atividades tiveram início em 28/03/2005.

Cláusula 7ª - O capital social é de 500.000,00 (quinhentos mil reais), dividido em 500.000 (quinhentas mil) cotas no valor nominal de R\$ 1,00 (um real) cada uma, integralizada em moeda corrente do País, pelos sócios:

Nome	Percentual	Quantidade de Cotas	Valor
<b>EDSON JOSE RINALDI</b>	50,00 %	250.000	250.000,00
<b>ENISE COGO RINALDI</b>	50,00 %	250.000	250.000,00
Total	100,00 %	500.000	500.000,00

Cláusula 8ª - As quotas são indivisíveis e não podem 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.



011657

**CONTRATUAL CONSOLIDADA DA SOCIEDADE:  
RINALDI & COGO LTDA - ME  
CNPJ 07.269.677/0001-79**

Cláusula 9ª - A responsabilidade de cada sócio é restrita ao valor de suas quotas, mas todos respondem solidariamente pela integralização do capital social.

Cláusula 10ª - A sociedade é administrada por 2 (de) sócios.

Cláusula 11ª - A sociedade tem como administradores os sócios: **EDSON JOSE RINALDI** e **ENISE COGO RINALDI**.

Cláusula 12ª - A administração da sociedade é investida de poderes para representação ativa e passiva da sociedade, autorizado o uso do nome empresarial, podendo celebrar contratos, contrair obrigações, transigir, renunciar a direitos, constituir procuradores em nome da sociedade com a especificação dos poderes conferidos e duração do mandato e praticar todos e quaisquer atos necessários à consecução dos objetivos sociais e a defesa dos interesses e direitos da sociedade.

Cláusula 13ª - É expressamente vedado a administração, 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.

Cláusula 14ª - Os Administradores declaram, sob as penas da lei, de que não estão impedidos de exercer a administração da sociedade, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrar 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, fê pública, ou a propriedade.

Cláusula 15ª - Os sócios podem, de comum acordo, fixar uma retirada mensal, a título de "pro labore", observadas as disposições regulamentares pertinentes.

Cláusula 16ª - Ao término de cada exercício social, em 31 de dezembro, o administrador presta 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, podendo, a critério dos sócios, ficarem em reserva na sociedade.

Cláusula 17ª - Os prejuízos que por ventura se verificam são mantidos em conta especial para serem amortizados nos exercícios futuros, e não o sendo são suportados pelos sócios proporcional ao capital de cada um.

Cláusula 18ª - Nos quatro meses seguintes ao término do exercício social, os sócios deliberam sobre as contas e designam administrador(es) quando for o caso.

Cláusula 19ª - Em caso de aumento de capital, os sócios o subscrevem em igualdade de condições e na proporção exata das cotas que possuem, salvo se os sócios renunciarem ao direito de subscrição.

Cláusula 20ª - O sócio que deseja se retirar da sociedade dá a esta e aos demais sócios o conhecimento de sua decisão, por escrito, com 30 (trinta) dias de antecedência.

Cláusula 21ª - Falecendo ou interditado qualquer sócio, a sociedade continua 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 são apurado e liquidado com base na situação patrimonial da sociedade, à data da resolução, verificada em balanço especialmente levantado.



011658

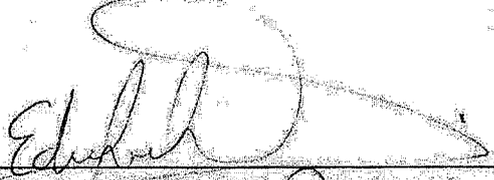
**CONTRATUAL CONSOLIDADA DA SOCIEDADE:  
RINALDI & COGO LTDA - ME  
CNPJ 07.269.677/0001-79**

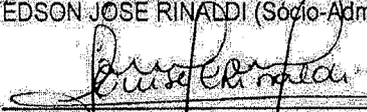
Parágrafo único - O mesmo procedimento é adotado em outros casos em que a sociedade se resolva em relação a seu sócio.

Cláusula 22ª - As divergências sociais e os casos omissos no presente contrato são regulados pelas disposições legais vigentes, eleito o foro da cidade de TOLEDO para o exercício e o cumprimento dos direitos e obrigações resultantes deste contrato, renunciando a todo e qualquer outro foro de seu eventual domicílio.

E por estarem assim justos e contratados assinam o presente instrumento de Alteração Contratual em 04 (quatro) vias de igual teor e forma, para um só efeito, na presença das testemunhas abaixo assinadas.

TOLEDO/PR, 30 de Julho de 2012

  
EDSON JOSE RINALDI (Sócio-Administrador)

  
ENISE COGO RINALDI (Sócia-Administradora)

TESTEMUNHA

  
WILSON STEFFEN  
3.152.860-7 SSP/PR

  
RUBENS DIAS DE SOUZA  
5040037-9 SSP/PR

Página 5 de 5



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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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 RINALDI e COGO LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa RINALDI e COGO LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 26/06/2018 11:38:05 (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 RINALDI e COGO LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

Código de Consulta desta Declaração: 1016288

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 26/06/2019 11:10:51 (hora local).

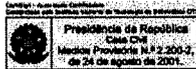
<sup>1</sup>Código de Autenticação Digital: 36312606181110340735-1 a 36312606181110340735-5

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b91b946c5e42c40c31888ced5c5da28c5216524694381a07080a9696006262099fd4c2dc64ccb8496e6f1f94c85f30d061e08da7f19b0ca6cb92a1fc722e7c9b





**ANEXO V**

**DECLARAÇÃO DE ENQUADRAMENTO ME/EPP**

Ao Consórcio Intermunicipal de Saúde  
At. Comissão de Licitação

A Rinaldi & Cogo LTDA - EPP inscrita no CNPJ 07.269.677/0001-79 sediada na Rua Almirante Barroso nº 2337 na cidade de Toledo – PR , por intermédio de seu representante legal, 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.

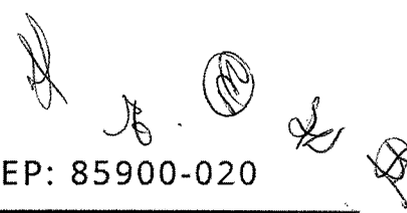
DECLARA, ainda, que não apresenta nenhuma das restrições do regime diferenciado e favorecido, dispostas no art. 3º, § 4º da referida Lei, comprometendo-se a informar a Administração caso perca essa qualificação.

Toledo, 20 de novembro de 2018.

07.269.677/0001-79  
90336358-40  
RINALDI & COGO LTDA  
*Edson José Rinaldi*  
RUA ALM. BARROSO, 2337-SL. 02-CENTRO  
(45) 3252-0824-CEP: 85900-020 - TOLEDO - PR.  
*Edson José Rinaldi*  
**EDSON JOSÉ RINALDI**  
**RG: 6.331.588-5 SSP/PR**  
**CPF: 865.677.729-72**  
**Sócio/Gerente**

contato@tolemed.com.br

Rua Almirante Barroso, 2337 - Centro - Toledo/PR - CEP: 85900-020





**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.

<b>Nome Empresarial</b> RINALDI & COGO LTDA - EPP			
<b>Natureza Jurídica:</b> SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA			
<b>Número de Identificação do Registro de Empresas - NIRE (Sede)</b> 41 2 0542715-8	<b>CNPJ</b> 07.269.677/0001-79	<b>Data de Arquivamento do Ato Constitutivo</b> 11/03/2005	<b>Data de Início de Atividade</b> 28/03/2005
<b>Endereço Completo (Logradouro, Nº e Complemento, Bairro, Cidade, UF, CEP)</b> RUA ALMIRANTE BARROSO, 2337-SALA 02, CENTRO, TOLEDO, PR, 85.900-020			
<b>Objeto Social</b> COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS FARMACEUTICOS DE USO HUMANO; COMERCIO ATACADISTA E VAREJISTA DE PRODUTOS DE CONSUMO MEDICOS E HOSPITALARES, DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS CIRURGICOS, LABORATORIAIS E ODONTOLOGICOS; PROTESES E ARTIGOS DE ORTOPEDIA; PRODUTOS DE LIMPEZA, SANEANTES, COSMETICOS E DE PERFUMARIA, VETERINARIOS, MATERIAIS EDUCATIVOS E DE EXPEDIENTE, DE BRINQUEDOS E DE LIVRARIA, EQUIPAMENTOS DE PROTEÇÃO INDIVIDUAL E DE SEGURANCA DO TRABALHO, APARELHOS E EQUIPAMENTOS ELETRO-MEDICO, ELETRO-HOSPITALARES E SEUS COMPONENTES, EQUIPAMENTOS ELETRONICOS; MOVEIS E UTENSILIOS, ARTIGOS DE CAMA, MESA E BANHO. ESPORTIVOS E CONFECCOES, COMERCIO DE BEBIDAS E ALIMENTOS NUTRICIONAIS			
<b>Capital: R\$</b> 500.000,00 (QUINHENTOS MIL REAIS)		<b>Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte (Lei nº 123/2006)</b>	<b>Prazo de Duração</b>
<b>Capital Integralizado: R\$</b> 500.000,00 (QUINHENTOS MIL REAIS)		Empresa de pequeno porte	Indeterminado
<b>Sócios/Participação no Capital/Espécie de Sócio/Administrador/Término do Mandato</b>			
<b>Nome/CPF ou CNPJ</b>	<b>Participação no capital (R\$)</b>	<b>Espécie de Sócio</b>	<b>Administrador</b>
EDSON JOSE RINALDI 866.677.729-72	250.000,00	SOCIO	Administrador
ENISE COGO RINALDI 913.627.769-04	250.000,00	SOCIO	Administrador
			<b>Término do Mandato</b> XXXXXXXXXX
<b>Último Arquivamento</b>			<b>Situação</b>
<b>Data:</b> 10/01/2018	<b>Número:</b> 20180002546		REGISTRO ATIVO
<b>Ato:</b> ENQUADRAMENTO DE EMPRESA DE PEQUENO PORTE			<b>Status</b>
<b>Evento (s):</b>			XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

TOLEDO - PR, 12 de novembro de 2018



*Libertad Bogus*

LIBERTAD BOGUS  
SECRETARIA GERAL

JUNTA COMERCIAL DO PARANÁ  
João Paulo de Rezende  
RG 3.870.255-6 SSP/PR  
Agência Regional Toledo

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
F. TABELionato de Notas - Código CHA 06.870-9  
R. Presidente Epitácio Pessoa, 114 - Bairro Dos Estados - João Pessoa/PB - CEP 53020-000 - www.cartorioabastos.net.br - Tel: (51) 3442-9084 - Fax: 821 3246-5481

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, 8º, 11 e 12 da Lei Federal 2.030/1994 e Art. 6º 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.

**Cod. Autenticação: 36311211180932390509-1 - Data: 12/11/2018 09:34**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C - AHR54516-Q6JN  
Valor Total do Ato: R\$ 4,23

Bel. Vêtor de Miranda Cavalcanti  
Titular

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

JUNTA COMERCIAL DO PARANÁ

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](mailto: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* ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes\*.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 12/11/2018 09:36:20 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa RINALDI e COGO LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azedobastos.not.br](mailto: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:** 1113163

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 12/11/2019 09:34:23 (hora local).

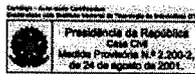
\***Código de Autenticação Digital:** 36311211180932390509-1

\***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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bd948ba0eaaffe4f1621b1d99858127686124d8fb7f05dfb4d1a9723c2f3975e7fd4c2dc64ccb8496e6f1f94c85f30d0827de0f46804e88aab6ee6ef5e4557a7



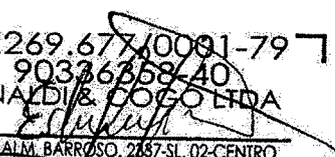
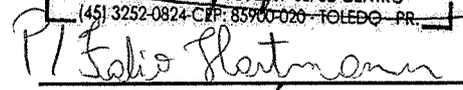
**ANEXO VII**

**DECLARAÇÃO DE CONTA CORRENTE PESSOA JURÍDICA**

Eu, Edson José Rinaldi, responsável pela empresa Rinaldi & Cogo LTDA, Declaro 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: Rinaldi & Cogo LTDA  
ENDEREÇO: Rua Almirante Barros, 2337 Centro Toledo – PR.  
CNPJ: 07.269.677/0001-79  
TELEFONE: (45) 3252-0824  
EMAIL: tolemed11@hotmail.com  
CONTATO: Enise Cogo Rinaldi  
BANCO: Banco do Brasil  
AGÊNCIA: 0587-8  
CONTA CORRENTE: 37.861-5

Toledo, 20 de novembro de 2018.

  
[ 07.269.677/0001-79 ]  
90336358-40  
RINALDI & COGO LTDA  
RUA ALM. BARROSO, 2337-SL. 02-CENTRO  
[ (45) 3252-0824 - CEP: 85900-020 - TOLEDO - PR ]  
  
**EDSON JOSÉ RINALDI**  
**RG: 6.331.588-5 SSP/PR**  
**CPF: 865.677.729-72**  
**Sócio/Gerente**

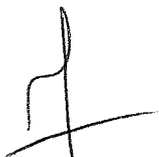
**ANEXO VI**

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

**IDENTIFICAÇÃO DO PROCESSO: PREGÃO ELETRÔNICO  
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 033/2018**

Por este instrumento, a empresa Rinaldi & Cogo LTDA, inscrita no CNPJ nº 07.269.677/0001-79, inscrição estadual nº 90.336358-40, com sede Rua Almirante Barroso, 2337, centro Toledo – PR CEP: 85.900-020 Fone (45) 3252.0824, representada neste ato por seu representante legal o Sr. Edson José Rinaldi, portador do RG nº 6.331.588-5 SSP/PR e CPF nº 865.677.729-72 nomeia e constitui a *pessoa abaixo relacionada como responsável* para acompanhar a execução do fornecimento de medicamentos:

Devendo proceder conforme poderes e deveres, estabelecidos a seguir:

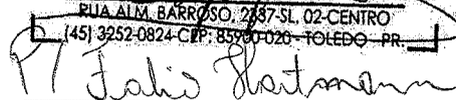


---

Edson José Rinaldi  
CPF: 865.677.729-72  
RG: 6.331.588-5  
Sócio/Gerente

Toledo, 20 de novembro de 2018.

07.269.677/0001-79  
90336358-40  
RINALDI & COGO LTDA  
Rua Almirante Barroso, 2337-SL. 02-CENTRO  
(45) 3252-0824-CEP: 85900-020-TOLEDO-PR



---

**EDSON JOSÉ RINALDI**  
**RG: 6.331.588-5 SSP/PR**  
**CPF: 865.677.729-72**  
**Sócio/Gerente**

**CARTÓRIO DISTRIBUIDOR, CONTADOR, PARTIDOR, DEPOSITÁRIO PÚBLICO  
E AVALIADOR JUDICIAL**

COMARCA DE TOLEDO - ESTADO DO PARANÁ

VIVIAN BEATRIZ FORMIGHIERI

DISTRIBUIDORA PÚBLICA

RUA ALMIRANTE BARROSO, 3222 - EDIFÍCIO DO FÓRUM - CEP 85005-010  
FONE: (41) 3378-3242 - CEP: 51.219.51889/09

011665

**CERTIDÃO NEGATIVA JUDICIAL  
FALÊNCIA E CONCORDATA**

Vivian Beatriz Formighieri, Titular do Ofício do Distribuidor, Contador, Partidor, Depositário e Avaliador Judicial da Comarca de Toledo, Estado do Paraná, na forma da lei,

CERTIFICA, atendendo a pedido por escrito da parte interessada, que revendo nesse Cartório do Distribuidor Público da Comarca de Toledo, Estado do Paraná, os registros e arquivos referente ao FORO JUDICIAL, neles constatei a INEXISTÊNCIA, específica de:

FALÊNCIAS OU CONCORDATAS; RECUPERAÇÃO JUDICIAL E RECUPERAÇÃO EXTRAJUDICIAL (LEI 11.101/2005), de responsabilidade de:

**RINALDI & COGO LTDA**

**GNPJ: 07.269.677/0001-79**

Dada e passada nesta cidade e comarca de TOLEDO, Estado do PARANÁ, ao(s) 26 dia(s) do mês de outubro do ano de 2018. Buscas efetuadas desde a instalação da Comarca (1954).

O REFERIDO É VERDADE E DOU FÉ.



Vivian Beatriz Formighieri  
Oficial

A presente certidão foi expedida  
às 09:30:49 Hs  
Toledo, 26/10/2018

Gilmara Aparecida Rigo  
Funcionária Juramentada  
RG: 5.807.310-5-SSP/PR  
Portaria nº 49/04

EMOLUMENTOS DESTA CERTIDÃO: R\$ 41,99 + 1,85 por fls. adicional  
A presente Certidão somente terá validade com o Carimbo Oficial do Cartório Distribuidor.

GILMARA



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](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)



## DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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 RINALDI e COGO LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa RINALDI e COGO LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 26/10/2018 15:37:04 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa RINALDI e COGO LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 1103828

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 26/10/2019 15:32:25 (hora local).

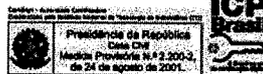
\***Código de Autenticação Digital:** 36312610181519510890-1

\***Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.936/94, 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

00005b1d734fd94f057f2d69fe9bc05bc103155107b6885610c33f44b8e42c903db296389e0f36fac6c2fc5e46a342fd4c2dc64ccb8496e6f1f94c85f30d06946eb5192cbe8d31f7fb016e85f9d4ee



MINISTÉRIO DA FAZENDA  
SECRETARIA DA RECEITA FEDERAL DO BRASIL  
SISTEMA PÚBLICO DE ESCRITURAÇÃO DIGITAL – Sped

Versão: 5.0.0

## RECIBO DE ENTREGA DE ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL DIGITAL

## IDENTIFICAÇÃO DO TITULAR DA ESCRITURAÇÃO

NIRE 41205427158	CNPJ 07.269.677/0001-79	
NOME EMPRESARIAL RINALDI & COGO LTDA - ME		

## IDENTIFICAÇÃO DA ESCRITURAÇÃO

FORMA DA ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL Livro Diário	PERÍODO DA ESCRITURAÇÃO 01/01/2017 a 31/12/2017
NATUREZA DO LIVRO Livro Diário	NÚMERO DO LIVRO 15
IDENTIFICAÇÃO DO ARQUIVO (HASH) 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4	

## ESTE LIVRO FOI ASSINADO COM OS SEGUINTE CERTIFICADOS DIGITAIS:

QUALIFICAÇÃO DO SIGNATARIO	CPF/CNPJ	NOME	Nº SÉRIE DO CERTIFICADO	VALIDADE	RESPONSÁVEL LEGAL
Pessoa Jurídica (e-CNPJ ou e-PJ)	00795486000100	SPEROTTO MARTINS E STEFFEN CONTADORES ASSOCIADOS:00795486 000100	278532520226566024 6	08/11/2017 a 08/11/2018	Sim
contador	76178757972	JEFFERSON PAULO MARTINS:76178757972	603947304261519119	28/07/2017 a 27/07/2020	Não

## NÚMERO DO RECIBO:

4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.  
9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6

Escrituração recebida via Internet  
pelo Agente Receptor SERPRO  
em 28/02/2018 às 17:01:10

81.81.C3.87.84.7B.71.34  
FE.3E.EA.83.E0.2D.CF.49

Considera-se autenticado o livro contábil a que se refere este recibo. A comprovação da autenticidade dispensa a autenticação de que trata o art. 39 da Lei nº 8.934/1994.

BASE LEGAL: Decreto nº 1.800/1996, com a alteração do Decreto nº 8.683/2016, e arts. 3º e 4º da Lei Complementar nº 1247/2014.



*[Handwritten signatures and initials]*

011668

## TERMOS DE ABERTURA E ENCERRAMENTO



Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

## TERMO DE ABERTURA

Nome Empresarial RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

NIRE 41205427158

CNPJ 07.269.677/0001-79

Número de Ordem 15

Natureza do Livro Livro Diário

Município TOLEDO

Data do arquivamento dos atos constitutivos 11/03/2005

Data de arquivamento do ato de conversão de sociedade simples em sociedade empresária

Data de encerramento do exercício social 31/12/2017

Quantidade total de linhas do arquivo digital 79821

## TERMO DE ENCERRAMENTO

Nome Empresarial RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Natureza do Livro Livro Diário

Número de ordem 15

Quantidade total de linhas do arquivo digital 79821

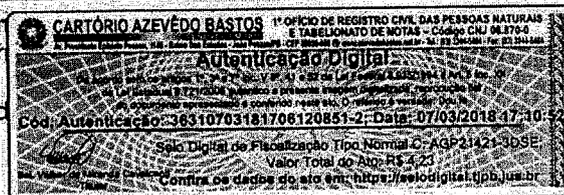
Data de início 01/01/2017

Data de término 31/12/2017

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital - Sped

Versão 5.0.0 do Visualizador



011669

## BALANÇO PATRIMONIAL



Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

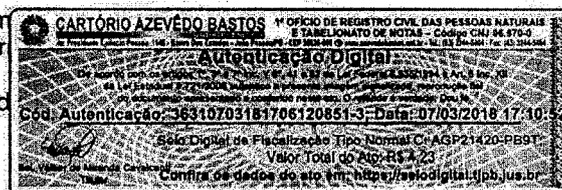
Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
<b>ATIVO</b>	<b>R\$ 7.304.262,60</b>	<b>R\$ 8.287.387,99</b>
<b>ATIVO CIRCULANTE</b>	<b>R\$ 7.084.118,76</b>	<b>R\$ 8.067.004,15</b>
<b>CAIXA E EQUIVALENTES DE CAIXA</b>	<b>R\$ 1.265.743,30</b>	<b>R\$ 415.340,69</b>
<b>CAIXA</b>	<b>R\$ 1.034.036,96</b>	<b>R\$ 232.410,74</b>
CAIXA GERAL	R\$ 1.034.036,96	R\$ 232.410,74
<b>BANCOS CONTA MOVIMENTO</b>	<b>R\$ 117.368,62</b>	<b>R\$ 162.419,76</b>
BANCO DO BRASIL AG 587-8 C/C 37861-5	R\$ 67.526,16	R\$ 144.209,87
BRABESCO AG 3280 C/C 36818	R\$ 15.553,62	R\$ 0,00
SICREDI COOP 0704 C/C 12704-3	R\$ 34.288,84	R\$ 18.209,89
<b>APLICAÇÕES FINANCEIRAS LIQUIDEZ IMEDIATA</b>	<b>R\$ 114.337,72</b>	<b>R\$ 20.510,19</b>
APLICAÇÃO BB RENDA FIXA LP 100	R\$ 94.337,72	R\$ 0,00
BANCO BRADESCO	R\$ 0,00	R\$ 510,19
BANCO BRASIL BB CDB DI	R\$ 20.000,00	R\$ 20.000,00
<b>CLIENTES</b>	<b>R\$ 4.148.453,77</b>	<b>R\$ 4.625.555,89</b>
<b>DUPLICATAS A RECEBER</b>	<b>R\$ 4.148.453,77</b>	<b>R\$ 4.625.555,89</b>
20º BATALHAO DE INFANTARIA BLINDADO	R\$ 0,00	R\$ 1.085,00
33 BATALHAO DE INFANTARIA MECANIZADO	R\$ 0,00	R\$ 0,00
4 F COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA - ME	R\$ 1.526,61	R\$ 0,00
A F DOS SANTOS-UBIMED	R\$ 108,50	R\$ 0,00
A G L PRODUTOS FARMACEUTICOS	R\$ 122,90	R\$ 1.041,40
A P CESAR MEDICAMENTOS ME	R\$ 0,00	R\$ 0,00
A S LEITE e CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
A WIGGERS e CIA LTDA	R\$ 104,61	R\$ 0,00
A. BUSKIEVICZ - ME	R\$ 0,00	R\$ 0,00
A. POLETTI E CIA LTDA	R\$ 69,00	R\$ 0,00
ACEMAX COM VAREJ DE PRODUTOS QUIMICOS E	R\$ 0,02	R\$ 0,00
ADAIR RAUBER	R\$ 108,00	R\$ 0,00
ADALGISA CRISTHINA TAMBALO	R\$ 135,00	R\$ 0,00
ADELAIDE INES ENGLMANN	R\$ 0,00	R\$ 22,00
ADELIM CENTRO ESPECIALIZADO EM TERAPIA E	R\$ 96,06	R\$ 119,76
ADEMIR FERREIRA DOS SANTOS	R\$ 140,00	R\$ 0,00
ADEMIR KATCHOR	R\$ 144,00	R\$ 0,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.0 do Visualizador



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

011670

JP

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
ADILSO LEANDRO FERRARI	R\$ 0,00	R\$ 7,00
ADILSON GARCIA RODRIGUES JUNIOR	R\$ 1.624,62	R\$ 189,00
ADILVAN COMERCIO E DISTRIBUICAO LTDA	R\$ 5.808,20	R\$ 0,00
ADRIANA DE AVILA MATSCHINSKE	R\$ 193,00	R\$ 0,00
ADRIANO DE MARCHI - ME	R\$ 0,00	R\$ 60,00
AES SAUDE ANIMAL LTDA	R\$ 0,00	R\$ 14,00
AGROPECUARIA FAZENDA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 14,00
AGROVET PRODUTOS AGROPECUARIOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 215,30
AGROVETERINARIA DCR LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
AGROVETERINARIA SCHERER LTDA-ME	R\$ 25,00	R\$ 0,00
AHMAD ISSA	R\$ 153,64	R\$ 0,00
ALCEU DEMARCO	R\$ 207,50	R\$ 0,00
ALDA CAVALLI	R\$ 0,00	R\$ 259,50
ALE DOCES ARTESANAIS	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ALEXANDRE DIAS FRANCA e CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 80,27
ALEXANDRE MARION	R\$ 38,00	R\$ 0,00
ALLABOR LABORATORIOS LTDA	R\$ 11,00	R\$ 0,00
ALLMAYER SUPERMERCADO LTDA	R\$ 390,00	R\$ 0,00
ALMEIDA CARNEIRO e CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 109,60
ALMEIDA E ARAUJO - TRANSPORTE LOGISTICA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ALVARO JOSE CAMOZZATO	R\$ 152,00	R\$ 0,00
ANA CAROLINA FERRARI	R\$ 1.736,00	R\$ 0,00
ANA KAREN SIVIERO	R\$ 0,00	R\$ 42,95
ANA LUIZA PINTO RODRIGUES	R\$ 434,00	R\$ 0,00
ANA PIROLI DOS SANTOS - FARMACIA	R\$ 172,46	R\$ 0,00
ANALISARE LAB DE ANALISES CLINICAS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 45,80
ANDERSON CORREIA	R\$ 0,00	R\$ 58,30
ANDRE AGUILAR SA	R\$ 0,00	R\$ 233,00
ANDRE AUGUSTO FUJIKI (REDE DROGASUL FCI	R\$ 545,90	R\$ 0,00
ANDRESFARMA COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTD	R\$ 690,56	R\$ 0,00
ANDRIARA PITHAN PAGNUSSATT	R\$ 0,00	R\$ 546,60
ANGEFARMA DROGARIA E PERFUMARIA LTDA	R\$ 4.725,35	R\$ 0,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Spec

Versão 5.0.0 do Visualizador



JP

011671

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI & COGO LTDA - ME  
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 07.269.677/0001-79  
 Número de Ordem do Livro: 15  
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
ANGELA DAL PIZOL MAGALHAES SOARES	R\$ 255,00	R\$ 0,00
ANGELA TERESINHA WASILEWSKI ZANCHETA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ANGELIM e CASTAGNA (CLINICA MENFIS)	R\$ 18,82	R\$ 0,00
ANGIOCLIN CLINICA MEDICA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 254,75
ANILDA TUCHOLSKE	R\$ 204,00	R\$ 0,00
ANNA LUISA FINKLER	R\$ 226,80	R\$ 35,00
ANSELMO ULSENHEIMER	R\$ 100,00	R\$ 0,00
ANTONIA NETA GONCALVES SCHMIDT	R\$ 0,00	R\$ 19,50
ANTONIO e HELENA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ANTONIO JOSE MARQUES DE SOUZA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ANTONIO VELASQUES MOREIRA	R\$ 0,00	R\$ 180,00
AQUARIVET	R\$ 70,38	R\$ 238,31
ARAUJO E ARAUJO LTDA (DROGARIA STA LUZIA	R\$ 316,80	R\$ 0,00
ARLEI RODRIGUES BRITO	R\$ 0,00	R\$ 229,50
ARMINDO KAMPHORST	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ASCHIDAMINI e GIEBMEYER LTDA	R\$ 0,01	R\$ 238,50
ASSOCIACAO BENEFICIENTE COSTA OESTE	R\$ 4.533,64	R\$ 4.724,15
ASSOCIACAO COMERCIAL E INDUSTRIAL DE VER	R\$ 520,00	R\$ 0,00
ASSOCIACAO DE PAIS E MESTRES E FUNCIONARIOS DO COLEGIO DARIO	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ASSOCIACAO LUIZA DE MARIAC	R\$ 0,00	R\$ 118,50
ASSOCIACAO PARANAENCE DE BUIATRIA	R\$ 0,00	R\$ 45,00
AUGUSTO CEZAR ALBUQUERQUE	R\$ 700,08	R\$ 156,86
AUREA ESSER DE SOUZA	R\$ 0,00	R\$ 241,50
AUTO POSTO SONIR LTDA	R\$ 159,00	R\$ 0,00
AYRON WITTINEY PACHELLI	R\$ 0,00	R\$ 319,20
AZZU ESQUADRIAS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 85,50
BARAVIERA JARABIZA CRUZ E CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
BASSO E PANCOTTE LTDA	R\$ 0,00	R\$ 77,00
BATISTA COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA	R\$ 267,72	R\$ 0,00
BAU e RIZZATTI LTDA	R\$ 0,02	R\$ 0,00
BECK E DE CARLI CLINICA ODONTOLOGICA LTD	R\$ 28,00	R\$ 0,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.0 do Visualizador



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

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

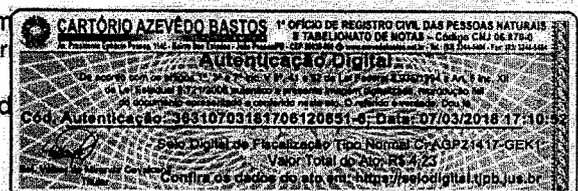
Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
BECLA e CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
BELLAS SERVICOS E PRODUTOS DE BELEZA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
BENEFICENCIA CAMILIANA DO SUL (HOSP E MA	R\$ 1.345,09	R\$ 0,00
BERNARDETE BORILLI	R\$ 498,65	R\$ 0,00
BERTO e PILATI LTDA	R\$ 275,89	R\$ 0,00
BETH SCHALOM ENSINO DE IDIOMAS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 450,00
BRENNER E JIKAL	R\$ 0,00	R\$ 0,00
BRESSANIM E BRESSANIM	R\$ 0,00	R\$ 0,00
BRUNETTA e OLDONI LTDA	R\$ 207,01	R\$ 0,00
BRUNO VIANA KLACZIK	R\$ 0,00	R\$ 45,00
BUENO E PEIXOTO S/S LTDA-ME	R\$ 0,00	R\$ 0,00
C BORTOLUZZI e CIA LTDA	R\$ 519,90	R\$ 933,40
C e A SOLUCOES ODONTOLOGICAS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 31,50
C G BOMBARDELLI e CIA LTDA ME	R\$ 0,00	R\$ 35,00
C P PINZON e CIA LTDA	R\$ 341,00	R\$ 0,00
C PRACONI PINZON - EIRELI EPP	R\$ 0,00	R\$ 1.093,37
C S E ALDEIA INFANTIL BETESDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
C TODESCHINI e CIA LTDA	R\$ 9.658,08	R\$ 0,00
C W ZILIO e CIA LTDA	R\$ 8.094,75	R\$ 0,00
C Z T BULIGON e CIA LTDA	R\$ 0,01	R\$ 212,00
C.J.SCHERER e CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 71,40
CACILDA DONOLA MUSSO	R\$ 268,00	R\$ 0,00
CAJUFARMA COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CALLAI EQUIPAMENTOS DE PROTECAO LTDA	R\$ 0,00	R\$ 189,50
CAMILA BATISTA FABIANO	R\$ 97,90	R\$ 0,00
CAMILA TAVARES RAMPIM	R\$ 123,00	R\$ 0,00
CANZI E PRIAMO LTDA	R\$ 0,00	R\$ 161,87
CARDIOCLINICA COSTA OESTE LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CARMO INSUMOS VETERINARIOS LTDA-ME	R\$ 191,26	R\$ 0,00
CARVALHO E SILVEIRA CLINICA DE FISIOTERA	R\$ 0,00	R\$ 74,00
CATIA REGINA DIEMER GUZEN e CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 100,19
CELIA GUERREIRO CAMPOS	R\$ 0,00	R\$ 55,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital - Sped

Versão 5.0.0 do Visualizador



## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
CELSE PEDRO SAMPIETRO E FILHO LTDA	R\$ 0,00	R\$ 190,58
CELSE PEREIRA	R\$ 180,00	R\$ 0,00
CELSE RENATO DOS SANTOS	R\$ 697,53	R\$ 0,00
CENTRO DIAG POR IMAG COSTA OESTE LTDA	R\$ 20,00	R\$ 0,00
CENTRO MEDICO PIMENTA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
GEOLIN ODONTOLOGIA CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 62,25
CHAMA QUIMICA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CHERLANGE SOARES	R\$ 58,05	R\$ 0,00
CHIOGHETTA e CHIOGHETA LTDA	R\$ 6,94	R\$ 0,00
CIATECNICA COMERCIO DE INSUMOS AGROPECUARIOS E VETERINARIOS	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CLAIR MARIA PASSARINHO ROMANCINI LTDA	R\$ 0,01	R\$ 0,00
CLAITON GONCALVES TABONI	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CLARICE BARBOSA DIONISIO e CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CLAUDEMIR PASSONI DOS SANTOS	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CLAUDIA REGINA SIEGA	R\$ 0,00	R\$ 44,10
CLAUDINEI FABRICIO DOS SANTOS	R\$ 107,50	R\$ 400,80
CLAUDIO TOMUO HAYASCHI	R\$ 57,50	R\$ 0,00
CLEONICE APARECIDA RAMAO	R\$ 0,00	R\$ 308,25
CLEUSA MARIA SCALGO	R\$ 1.151,35	R\$ 0,00
CLIENTES DIVERSOS	R\$ 545.615,02	R\$ 3.694.183,12
CLINICA DE DERMATOLOGIA WELTER	R\$ 0,00	R\$ 152,60
CLINICA DE HEMODINAMICA TOLEDO LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CLINICA DE MOLESTIAS VASCULARES	R\$ 0,00	R\$ 7,00
CLINICA DE OTORRINOLARINGOLOGIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 47,35
CLINICA DE REUMATOLOGIA TOLEDO LTDA	R\$ 0,00	R\$ 155,65
CLINICA DE UROLOGIA E GINECOLOGIA DE TOL	R\$ 47,85	R\$ 0,00
CLINICA DENTARIA MODELO POPULAR LTDA	R\$ 0,00	R\$ 23,35
CLINICA DIASMED	R\$ 153,49	R\$ 66,50
CLINICA FISIOT REAB PLUS S/C LTDA	R\$ 0,00	R\$ 914,20
CLINICA INTEGRADA NOBREDENT	R\$ 0,00	R\$ 146,40
CLINICA INTENSICOR LTDA.(CAMPAGNOLO)	R\$ 0,00	R\$ 14,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Spec

Versão 5.0.0 do Visualizador



## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
CLINICA MEDICA AZEVEDO (DR LEANDRO )	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CLINICA MEDICA NERI PRESTES	R\$ 0,00	R\$ 341,00
CLINICA NAFA	R\$ 0,00	R\$ 140,40
CLINICA ODONTOLICA VIEIRA BUCO FACIAL LT	R\$ 0,00	R\$ 201,45
CLINICA VETERINARIA SANTOS LTDA-ME	R\$ 418,27	R\$ 0,00
CLINIOESTE CIA LTDA	R\$ 29,25	R\$ 0,00
CLUBE DO LEITE PRODUTOS AGROPECUARIOS LT	R\$ 185,80	R\$ 0,00
COLEGIO VICENTINO IMACULADO CORACAO DE M	R\$ 63,90	R\$ 0,00
COM DE MED BECKER LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
COMERCIAL MARK ATACADISTA LTDA - ME	R\$ 0,00	R\$ 6.038,50
COMERCIO DE MEDICAMENTOS SANTA GEMMA LTD	R\$ 286,66	R\$ 0,00
CONGREGACAO CRISTA NO BRASIL	R\$ 0,00	R\$ 180,00
CONRADO FRIGGI BISSOLI	R\$ 0,00	R\$ 19,00
CONS INTERMUNICIPAL DE SAUDE COSTA OESTE	R\$ 228,05	R\$ 0,00
CONSELHO DA COMUNIDADE DA COMARCA DE TOL	R\$ 36,65	R\$ 0,00
CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE	R\$ 0,00	R\$ 9.749,32
CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE DA REG	R\$ 16.506,55	R\$ 6.919,32
CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE DA REG	R\$ 56.285,91	R\$ 7.207,00
CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE DO MED	R\$ 560,00	R\$ 0,00
CONSORCIO INTERMUNICIPAL SAMU OESTE - CO	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CONSUMIDOR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CONSUMIDOR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CONSUMIDOR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CONSUMIDOR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CONSUMIDOR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CONSUMIDOR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CONSUMIDOR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CONSUMIDOR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CONSUMIDOR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CONSUMIDOR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CONSUMIDOR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CONSUMIDOR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CONSUMIDOR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CONSUMIDOR	R\$ 0,00	R\$ 0,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.0 do Visualizador











011679

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
DANIEL ANTONIO ZIELINSKI	R\$ 223,00	R\$ 0,00
DANIEL CRISTIAN RIOS	R\$ 0,00	R\$ 6,04
DANIEL RICARDO PIRES - FARMACIA	R\$ 2.980,76	R\$ 0,00
DANIELA FRANTZ	R\$ 75,00	R\$ 0,00
DANIELE SALLES LUCENA	R\$ 0,00	R\$ 216,80
DAYANA MARIUSSI LOCATELLI	R\$ 0,00	R\$ 43,00
DE CARLI e COMERCIAL HOLZBACH LTDA	R\$ 43,90	R\$ 0,00
DE LARA e HOBOLD LTDA - ME	R\$ 0,01	R\$ 0,00
DEISE DE ANDRADES	R\$ 379,10	R\$ 0,00
DENER ROBISON FOLLY	R\$ 370,00	R\$ 0,00
DENSITO CLINICA LTDA	R\$ 18,00	R\$ 0,00
DENTAL CLASS	R\$ 0,00	R\$ 169,10
DENUZZI e NUNES LTDA	R\$ 1.576,39	R\$ 0,00
DIAGO ELVANGUER WIEDEHOFT	R\$ 0,00	R\$ 335,70
DIDEK MEDICAMENTOS LTDA (DROGACENTRO)	R\$ 854,15	R\$ 215,83
DIEGO BROIATO	R\$ 37,00	R\$ 0,00
DILNEI STUANI	R\$ 0,00	R\$ 84,00
DIPERMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 292,70
DIRCE INES RECKZIEGEL (PODOLOGA)	R\$ 60,00	R\$ 0,00
DIRCE INES RECKZIEGEL-PODOLOGA	R\$ 0,00	R\$ 26,00
DIRCKSEN e DIRCKSEN LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS BACKES EIR	R\$ 2.896,44	R\$ 0,00
DOMENICIO FERREIRA COELHO	R\$ 167,00	R\$ 176,40
DOUGLAS E M DE OLIVEIRA	R\$ 779,00	R\$ 0,00
DP MACIEL-MEDICAMENTOS ME	R\$ 1.654,40	R\$ 0,00
DR ARNALDO DE JESUS FERNANDES	R\$ 0,00	R\$ 12,75
DR CARLOS EDUARDO MAGRO	R\$ 27,00	R\$ 0,00
DR DARIO BORGUINI	R\$ 176,20	R\$ 271,00
DR FLAVIO BERNARDES PIGNATARO	R\$ 70,00	R\$ 0,00
DR LEANDRO B DE AZEVEDO	R\$ 0,00	R\$ 0,00
DR RAFAEL VICTOR	R\$ 180,00	R\$ 525,55
DR ROBERTO SIMEAO RONCATO	R\$ 0,00	R\$ 303,80

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.0 do Visualizador



*[Handwritten signatures and initials]*

011680

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI & COGO LTDA - ME  
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 07.269.677/0001-79  
 Número de Ordem do Livro: 15  
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
DR VALDIGIR FAE	R\$ 57,49	R\$ 193,30
DR. AURO PROCHNAU	R\$ 0,00	R\$ 120,00
DR.IVAN OGDRODNIK FERREIRA	R\$ 0,00	R\$ 33,00
DRA ADRIANA KAROLINA ROMAN ESMANIOTTO	R\$ 56,00	R\$ 0,00
DRA ANGELA CRISTINA BORTONCELLO	R\$ 103,25	R\$ 0,00
DRA CRISTINA FERNANDA MAGRO FAIDIGA	R\$ 70,00	R\$ 0,00
DRA IONARA BARCELOS DE DINIZ	R\$ 0,00	R\$ 0,00
DRA JULIANA GALDINO FREITAS	R\$ 0,00	R\$ 0,00
DRA TANIA MARIA BALCEWICZ	R\$ 445,40	R\$ 0,00
DRA. SIMONE DALLAGLIO FURLAN	R\$ 0,00	R\$ 244,60
DROGARIA E FARMACIA SANTA MONICA DE PALM	R\$ 157,13	R\$ 0,00
DROGARIA E FARMACIA SERRANA LTDA	R\$ 551,48	R\$ 0,00
DROGARIA IRENICE LTDA	R\$ 172,25	R\$ 0,00
DROGARIA POPULAR RAMOS EIRELI ME	R\$ 0,00	R\$ 148,50
DUMANU PET SHOP LTDA	R\$ 1.174,88	R\$ 0,00
E M R COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA ( FC	R\$ 0,00	R\$ 0,00
E S FARMACIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 317,55
E S S KIARA E CIA LTDA ME	R\$ 70.512,23	R\$ 0,00
E SILVA e WEBER LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
EBERSON ANTONIO CHIMIEL	R\$ 0,00	R\$ 0,00
EDINEAS DE ARAUJO	R\$ 0,00	R\$ 35,00
EDIZILTON SILVA	R\$ 248,00	R\$ 0,00
EDNA MARIA RODRIGUES ROSSETTO	R\$ 90,00	R\$ 0,00
EDSON CARLOS CREMA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ELAINE DE SOUZA GOMES	R\$ 127,00	R\$ 0,00
ELETROBAT IDSTRIBUIDORA DE BATERIAS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 252,00
ELIANE ANTUNES DE SOUZA	R\$ 997,60	R\$ 0,00
ELIANE CARNEIRO NUNES	R\$ 28,50	R\$ 0,00
ELIO DAL BEM BERTOLDO	R\$ 0,00	R\$ 260,00
ELIS CRISTINA ESSER DA SILVA	R\$ 0,00	R\$ 1.259,90
ELIZABETE MARIA STOPPA COLUSSI	R\$ 148,00	R\$ 0,00
ELOI BULIGON	R\$ 0,00	R\$ 0,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital - Spec

Versão 5.0.0 do Visualizador



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

011681

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
EMA ZAGO	R\$ 0,00	R\$ 145,85
EMERSON DAVID VALENTIN	R\$ 314,85	R\$ 0,00
EMERSON JOSE DE MELO MEDICAMENTOS E PERF	R\$ 0,02	R\$ 0,00
EMERSON RINALDI	R\$ 51,00	R\$ 0,00
EMERSON VEIGA DOS SANTOS	R\$ 388,65	R\$ 258,51
ENISE COGO RINALDI	R\$ 0,00	R\$ 0,00
EQUILIBRIO-CLINICA DE FISIOTERAPIA	R\$ 715,90	R\$ 0,00
ERNA MARIA NEGRI	R\$ 0,00	R\$ 307,00
ESDRAS CAFILD PRADO	R\$ 31,70	R\$ 426,50
ESPIGAOFARMA FARMACIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 317,40
ETNA JUSSARA TOEBE	R\$ 235,00	R\$ 0,00
EUGENIO DIGNER	R\$ 0,02	R\$ 0,00
EXPRESSO MARINGA TRANSPORTES LTDA	R\$ 0,00	R\$ 152,21
EZEQUIEL FELICIANO DA SILVA	R\$ 75,05	R\$ 0,00
F. BRITO e F. BRITO LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
FABIANO BONATO	R\$ 685,80	R\$ 0,00
FABIANO HOSEL DE CARVALHO	R\$ 81,84	R\$ 0,00
FABIO CRISTIANO BREITENBACH	R\$ 0,00	R\$ 35,00
FACHIN E SCHIMIDT LTDA ME	R\$ 0,00	R\$ 97,88
FARICON AGRICOLA S/A.	R\$ 390,50	R\$ 0,00
FARINON QUINTANA E CIA LTDA	R\$ 21,26	R\$ 0,00
FARMACIA 7 DE SETEMBRO LTDA	R\$ 273,90	R\$ 0,00
FARMACIA BELA VIDA	R\$ 265,85	R\$ 0,00
FARMACIA BELIAFARMA LTDA	R\$ 327,88	R\$ 0,00
FARMACIA BERTOLDO LTDA	R\$ 169,00	R\$ 0,00
FARMACIA BORTOLUZZI LTDA	R\$ 964,61	R\$ 371,98
FARMACIA BRESSAN LTDA	R\$ 0,00	R\$ 319,09
FARMACIA COLINA MASTERFARMA	R\$ 0,00	R\$ 486,50
FARMACIA DA MARILENE LTDA	R\$ 124,30	R\$ 0,00
FARMACIA DO TRABALHADOR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
FARMACIA E DROGARIA COOPAGRO LTDA	R\$ 0,00	R\$ 4,00
FARMACIA E DROGARIA JVS LTDA	R\$ 0,02	R\$ 0,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Spec

Versão 5.0.0 do Visualizador



*[Handwritten signatures and initials]*

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
FARMACIA E DROGARIA NISSEI LTDA	R\$ 0,00	R\$ 14,90
FARMACIA E DROGARIA STEFFEN LTDA	R\$ 0,06	R\$ 0,00
FARMACIA FARMABOM	R\$ 163,70	R\$ 0,00
FARMACIA FENIX LTDA	R\$ 2.347,75	R\$ 0,00
FARMACIA IBEMA LTDA	R\$ 276,53	R\$ 123,70
FARMACIA IDEAL LTDA	R\$ 0,00	R\$ 98,40
FARMACIA INDUSTRIAL LTDA	R\$ 122,72	R\$ 0,00
FARMACIA ITAPEJARA LTDA	R\$ 0,01	R\$ 0,00
FARMACIA MAGONETO LTDA	R\$ 336,24	R\$ 0,00
FARMACIA MENGARDA LTDA	R\$ 0,01	R\$ 0,00
FARMACIA MENINO DEUS DE TOLEDO LTDA	R\$ 0,00	R\$ 77,40
FARMACIA PAULI LTDA - ME	R\$ 0,00	R\$ 0,00
FARMACIA PRECO BAIXO DE LARANJEIRAS DO S	R\$ 230,05	R\$ 0,00
FARMACIA PRECO BOM LTDA - ME	R\$ 0,03	R\$ 0,00
FARMACIA RICAFARMA LTDA	R\$ 0,02	R\$ 0,00
FARMACIA RIO BONITO LTDA	R\$ 462,46	R\$ 0,00
FARMACIA RIO CLARO LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
FARMACIA S S LTDA - ME	R\$ 1.050,00	R\$ 0,00
FARMACIA SANTO ANTONIO DO BELOTTO LTDA	R\$ 2.123,29	R\$ 0,00
FARMACIA SAO PAULO	R\$ 0,00	R\$ 0,00
FARMACIA SAO VICENTE PALOTTI LTDA	R\$ 103,95	R\$ 0,00
FARMACIA SIMONE BEZERRA LTDA	R\$ 83,91	R\$ 0,00
FARMACIA SPONCHIADO LTDA (FCIA MINERVA)	R\$ 0,00	R\$ 0,00
FARMACIA STR LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
FARMACIA TREZE LTDA	R\$ 0,00	R\$ 257,50
FARMACIA VALE DAS FLORES LTDA	R\$ 0,02	R\$ 0,00
FARMACIA VIAN LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
FARMACIAS MILLENIUM LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
FATIMA JOIAS E RELOGIOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 14,00
FAUSTO e GRADE LTDA	R\$ 1.522,54	R\$ 1.413,79
FELIZARI e CIA LTDA	R\$ 426,80	R\$ 0,00
FERNANDA CRISTINA FORNARI	R\$ 149,00	R\$ 0,00

Este documento é parte integrante da escrituração cuja autenticação se com  
4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Spec

Versão 5.0.0 do Visualizador



A

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
FERNANDO LUIZ DALL OGLIO	R\$ 0,00	R\$ 83,25
FERNANDO TANAKA	R\$ 70,00	R\$ 0,00
FERREIRA e DAPIEVE LTDA	R\$ 148,00	R\$ 0,00
FIASUL INDUSTRIA DE FIOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
FIGUEROA e MOREIRA ORTOPEDICOS LTDA - M	R\$ 217,11	R\$ 0,00
FISIO VIDA CLINICA DE FISIOTERAPIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
FLORENTINA MARIA BONETTI RUBINI	R\$ 994,50	R\$ 0,00
FONOCLINICA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
FORMULA REAL FARMACIA DE MANIPULACAO LTD	R\$ 84,50	R\$ 0,00
FRANCISCO CARLOS CAMILLO	R\$ 140,00	R\$ 0,00
FRANCO e ELIAS LTDA	R\$ 152,44	R\$ 0,00
FRANK e COLHADO LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
FRATTI GRISA E CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 66,30
FRIDA EIDT e CIA LTDA	R\$ 284,27	R\$ 478,85
FROMWEB MANUTENCAO E COMERCIO DE INFORMA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
FUNDACAO DE SERVICOS DE SAUDE DE DOURADO	R\$ 12.034,50	R\$ 0,00
FUNDACAO MUNICIPAL DE SAUDE DE FOZ DO IG	R\$ 805,62	R\$ 0,00
FUNDACAO SERVICOS DE SAUDE DE NOVA ANDRA	R\$ 19.634,40	R\$ 0,00
FUNDACAO UNIVERSITARIA DE TOLEDO (FUNIVE	R\$ 0,00	R\$ 108,60
FUNDO DE REEQUIPAMENTO DO CORPO DE BOMBE	R\$ 226,00	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE VIRMOND	R\$ 7.118,80	R\$ 25,25
FUNDO MUNICIPAL DA SAUDE DE PRANCHITA	R\$ 465,30	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAO JORGE D'OESTE	R\$ 1.860,90	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE	R\$ 6.400,00	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE - FMS JUTI	R\$ 78.655,85	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE - IVINHEMA - MS	R\$ 12.553,32	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE COSTA RICA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE AMAMBAI	R\$ 35.667,00	R\$ 1.697,63
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE AMPERE	R\$ 0,00	R\$ 16.347,46
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE ASSIS CHATEA	R\$ 6.472,20	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE CAPANEMA	R\$ 11.192,61	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE CORBELIA	R\$ 68.772,13	R\$ 0,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Spec

Versão 5.0.0 do Visualizador



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

011684

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE DOURADOS	R\$ 6.751,17	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE ELDORADO	R\$ 250,00	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE FOZ DO JORDAO	R\$ 17.317,45	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE GUAIRA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE JAPORA	R\$ 825,10	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE MARECHAL CAN	R\$ 1.752,00	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE MARIA HELENA	R\$ 25,21	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE MISSAL -PR	R\$ 0,00	R\$ 202,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE NOVA ANDRADI	R\$ 0,00	R\$ 3.909,36
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE NOVA LARANJE	R\$ 1.862,00	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE PEROLA D'OESTE	R\$ 3.171,35	R\$ 5.362,80
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE REALEZA	R\$ 454,00	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE SANTA HELENA	R\$ 8.144,00	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE SAO PEDRO DO	R\$ 0,00	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE TOLEDO - PR	R\$ 20.954,06	R\$ 15.410,62
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DE VARZEA GRAND	R\$ 248.134,20	R\$ 6.797,94
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DO MUNICIPIO DE	R\$ 4.590,89	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE DOIS VIZINHOS	R\$ 1.085,00	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE IGUATEMI	R\$ 6.041,28	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE LARANJEIRAS DO	R\$ 3.633,80	R\$ 0,00
FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE MARIPA	R\$ 3.347,50	R\$ 0,00
FURMAN E SANCHES LTDA	R\$ 592,86	R\$ 0,00
G P DE BRITO e CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
GENAINE DOS SANTOS SARTOR E CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 191,58
GENERICOS MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTD	R\$ 212,00	R\$ 26,58
GERD TREITINGER e CIA LTDA	R\$ 43.040,80	R\$ 0,00
GERSON ROHSLER SCHLOSSER	R\$ 0,00	R\$ 20,00
GIESEL AGROPECUARIA LTDA	R\$ 51,00	R\$ 48,00
GILSON C RODRIGUES E CIA LTDA	R\$ 35,86	R\$ 34,12
GINESIO PEDRO GEHLEN	R\$ 17,00	R\$ 0,00
GIOVANNI DELLA GIUSTINA E CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
GOVERNO DO MUNICIPIO DE CAFELANDIA (PREF	R\$ 42.293,23	R\$ 0,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Spec  
Versão 5.0.0 do Visualizador



011685

## BALANÇO PATRIMONIAL

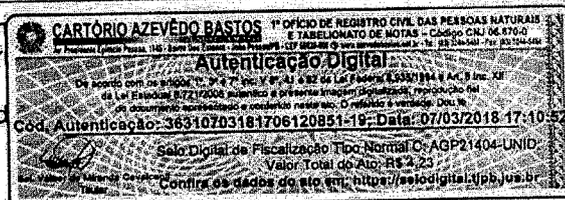
Entidade: RINALDI & COGO LTDA - ME  
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 07.269.677/0001-79  
 Número de Ordem do Livro: 15  
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
GUILHERME AUGUSTO SULZBACH	R\$ 188,90	R\$ 0,00
HELIO FLORIANO HOFFMANN	R\$ 167,00	R\$ 0,00
HELOISA CRISTINA HENDGES	R\$ 14,00	R\$ 0,00
HENNIG E ALMEIDA LTDA ME	R\$ 152,22	R\$ 251,40
HILARIO ANDERSON HUBER	R\$ 184,50	R\$ 300,00
HOESP ASSOC.BENEFI.DE SAUDE DO OESTE DO	R\$ 9.206,00	R\$ 407,80
HOSP VETERINARIO DE PALOTINA (FUNPAR)	R\$ 340,00	R\$ 0,00
HOSPITAL DE OLHOS RONDON LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
HOSPITAL DR CAMPANGNOLO LTDA	R\$ 12,50	R\$ 0,00
HOSPITAL SAO JOSE DAS PALMEIRAS LTDA	R\$ 797,14	R\$ 0,00
HUBER e OLIVEIRA LTDA ME	R\$ 0,00	R\$ 585,40
I BRANDEMBURG REIFEICOES-ME	R\$ 0,00	R\$ 634,60
I Z REMOQUES DE PACIENTES LTDA	R\$ 44,70	R\$ 308,20
IBEMA FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE	R\$ 0,00	R\$ 0,00
IGNEZ SIMIONI CONTI	R\$ 62,00	R\$ 0,00
IGREJA BATISTA BETEL - UMUARAMA-PR	R\$ 952,80	R\$ 0,00
INSTITUTO AGUA VIVA	R\$ 40,00	R\$ 0,00
INSTITUTO DE ASSIST. SOCIAL E SAUDE SAO	R\$ 24.882,69	R\$ 0,00
INSTITUTO MEDICO LEGAL - TOLEDO	R\$ 0,00	R\$ 240,00
INSTITUTO OPORTUNIZAR	R\$ 0,00	R\$ 14,00
IOT INST DE ORTOPEdia E TRAUMATOLOGIA TO	R\$ 13,70	R\$ 13,70
ISABELA GALHEIRO VIOLIN ME	R\$ 190,63	R\$ 395,23
IURI SEFFRIN DA SILVA	R\$ 0,00	R\$ 74,00
IVETE ADAMS FINGER	R\$ 0,00	R\$ 264,95
IVO RODRIGUES DE ALMEIDA	R\$ 0,00	R\$ 138,75
J C M CLINICA ODONTOLOGICA LTDA-ME	R\$ 615,72	R\$ 615,72
J R SILVA MEDICAMENTOS (FCIA NAJA)	R\$ 0,00	R\$ 0,00
JACO ZAGO DE ARAUJO	R\$ 103,50	R\$ 103,50
JANECZKO E LAURINDO LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
JAQUELINE MARIA COLDEBELLA	R\$ 38,50	R\$ 38,50
JEFERSON MORETTO GONCALVES	R\$ 132,65	R\$ 132,65
JERONIMO DA ROCHA LEO & CIA LTDA ME	R\$ 4,27	R\$ 4,27

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Spec

Versão 5.0.0 do Visualizador



*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; GOGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
JESSICA DE ARAUJO FIGUEIRA	R\$ 96,50	R\$ 96,50
JM AGROPECUARIA E PET SHOP LTDA - ME	R\$ 0,00	R\$ 214,65
JOAO ALBERTO HORN	R\$ 914,40	R\$ 991,90
JOAO ARNALDO TRONCO	R\$ 0,00	R\$ 9,00
JOAO CARLOS DOS SANTOS	R\$ 124,90	R\$ 124,90
JOAO P F JUNIOR e CIA LTDA	R\$ 165,01	R\$ 165,01
JONATAN REINALDO BALZ	R\$ 193,85	R\$ 193,85
JONER CLINICA MEDICA LTDA ME	R\$ 0,00	R\$ 245,70
JORDANI e SLONGO LTDA	R\$ 230,30	R\$ 230,30
JOSE MARQUES SANCHES	R\$ 519,00	R\$ 519,00
JOSE MASSAYUKI NAKAMURA	R\$ 193,75	R\$ 23,84
JOSIANE I M WERNER - FARMACIA	R\$ 153,54	R\$ 410,34
JOSLAINE DE QUADROS MORAES	R\$ 0,00	R\$ 61,80
JUCHEM e CIA LTDA MED	R\$ 143,66	R\$ 369,73
JULIANA GREICE SACCON	R\$ 186,60	R\$ 186,60
JULIANE MARA DE CARLI	R\$ 48,25	R\$ 48,25
JURACI CARDOSO GERONIMO	R\$ 166,50	R\$ 166,50
K M Z FRANCISCATTO e CIA LTDA	R\$ 164,23	R\$ 164,23
KALINOSKI e GUAZELLI LTDA	R\$ 0,00	R\$ 31,12
KARINA CRISTIANE COUTO VIEIRA DA SILVA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
KARINE C. SANCHES - ME	R\$ 0,00	R\$ 0,00
KAWY COMERCIO DE COMBUSTIVEIS	R\$ 207,00	R\$ 207,00
KERKHOFF e FERREIRA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 66,15
KETHILLIN MAIARA DA SILVA	R\$ 135,25	R\$ 135,25
KIELEK E SANDRI LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
KIELEK E SANDRI LTDA	R\$ 464,68	R\$ 0,00
KIELEK e SANDRI LTDA	R\$ 0,00	R\$ 308,88
KIELEK e SANDRI LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
KIST e POMPERMAIER LTDA	R\$ 0,01	R\$ 0,00
KSPK SERVICOS MEDICOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 18,00
KURTZ e CIA LTDA ME	R\$ 2.192,86	R\$ 394,93
L DE MOURA - FARMACIA - ME	R\$ 184,24	R\$ 634,79

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.0 do Visualizador



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

*[Handwritten signature]*

**BALANÇO PATRIMONIAL**

Entidade: **RINALDI & COGO LTDA - ME**  
 Período da Escrituração: **01/01/2017 a 31/12/2017** CNPJ: **07.269.677/0001-79**  
 Número de Ordem do Livro: **15**  
 Período Selecionado: **01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017**

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
L FELIPETO GALANTE e CIA LTDA	R\$ 181,00	R\$ 181,00
L R DE SOUZA e CIA LTDA - ME	R\$ 1.156,46	R\$ 1.156,46
LAB DR WILSON ANALISES CLINICAS S/C LTDA	R\$ 160,00	R\$ 63,90
LAB. PADRE JOSE ANCHIETA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 729,80
LABORATORIO DE ANALISES CLINICAS NEOLAB	R\$ 0,00	R\$ 132,85
LABORATORIO DE ANALISES CLINICAS SAO JOS	R\$ 154,67	R\$ 154,67
LABORATORIO LABCLINIC LTDA	R\$ 0,00	R\$ 381,29
LAERCIO M. ISHIDA	R\$ 0,00	R\$ 259,40
LAUDELINO CONRAT	R\$ 245,85	R\$ 245,85
LAUER e ROSSI LTDA	R\$ 0,01	R\$ 0,00
LAURA SCHMITZ	R\$ 0,00	R\$ 0,00
LAURINDO e FORTUNATO LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
LEANDRO PINHEIRO BUSIQUIA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
LEAO e REISDOERFFER LTDA	R\$ 3.034,66	R\$ 2.900,47
LEONIRA DE FARIAS PEREIRA DA SILVA	R\$ 531,55	R\$ 531,55
LISETE MARIA FRANZEN	R\$ 377,00	R\$ 377,00
LOREGI MEZZOMO DOS SANTOS	R\$ 86,90	R\$ 86,90
LOURDES HALMENSCHLAGER BALSAN	R\$ 409,80	R\$ 409,80
LOURDES MARIA BENASSI	R\$ 0,00	R\$ 0,00
LSS ODONTOLGIA/EIRELLI-ME	R\$ 20,20	R\$ 69,20
LUCIANO BATSCHAUER	R\$ 0,00	R\$ 0,00
LUCIANO LEANDRO MARTINS	R\$ 0,00	R\$ 17,90
LUCIMAR NERLI PAN PIVA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
LUCINEI GUEPFRIE	R\$ 0,00	R\$ 580,00
LUIZ CARLOS DALCANALE FILHO	R\$ 225,00	R\$ 225,00
LUIZ DE OLIVEIRA AZEVEDO	R\$ 71,50	R\$ 71,50
LUIZA MARIA NUNES	R\$ 0,00	R\$ 236,70
M A PSIBILSKI COMERCIO DE MEDICAMENTOS E	R\$ 0,00	R\$ 481,50
M BUIARSKI e CIA LTDA - ME	R\$ 2.206,68	R\$ 2.206,68
M C FRAGOSO MEDICAMENTOS	R\$ 450,37	R\$ 226,02
M C FRANK e CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 210,62
M G FEDATTO FARMACIA - ME	R\$ 632,03	R\$ 632,03

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped Versão 5.0.0 do Visualizador

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS – Código CNJ 04.976-0  
 Rua Francisco Manoel de Medeiros, s/nº – Centro – CEP 50.060-000 – Recife, PE

**Autenticação Digital**  
 O Cartório de Registro Civil das Pessoas Naturais e Tabelionato de Notas do Município de Recife, PE, no âmbito de sua jurisdição, em atendimento ao Art. 1º, inciso II do Art. 1º da Lei nº 22.120/2004, autenticou o documento eletrônico nº 36310703181706120851-21, protocolado em 07/03/2018 às 17:10:52h, com o valor total de R\$ 23.233,00.

Cód. Autenticação: 36310703181706120851-21 - Data: 07/03/2018 17:10:52

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal D-AGP21402-4Y83  
 Valor Total do Ato: R\$ 23.233,00

Confira os dados do ato em: <http://sjodigital.jpb.jus.br>

*[Handwritten signatures and initials]*

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

GNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
M J DE SOUZA FILHO e CIA LTDA	R\$ 0,03	R\$ 0,00
M M OBARA MASSUDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
M S D GUSTMAN e CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
M S LIBRELATO PET SHOP	R\$ 0,00	R\$ 0,00
M U BACKES e CIA LTDA ME	R\$ 959,80	R\$ 0,00
M V ENGENHARIA	R\$ 27,30	R\$ 27,30
M V ODONTOLOGIA ESPECIALIZADA	R\$ 0,00	R\$ 69,95
M.DRESCH E CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 4,80
MADALENA LEICHTEWEIS	R\$ 33,00	R\$ 33,00
MADRONIA MEDICAMENTOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
MANO MOTO E NAUTICA	R\$ 0,00	R\$ 24,50
MANOEL AMADEU SANCHES	R\$ 196,50	R\$ 196,50
MARADAL EIRELI	R\$ 0,00	R\$ 595,00
MARANI COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA ME	R\$ 0,00	R\$ 0,00
MARCELO NOGUEIRA ROCHA	R\$ 0,00	R\$ 10,00
MARCIA CECILIO STENZEL	R\$ 58,00	R\$ 58,00
MARCIA F P BORTOLOTTI CENTRO DE ESTETICA	R\$ 0,00	R\$ 257,65
MARCIA GERHARDT SCARPIN	R\$ 50,80	R\$ 50,80
MARCIA REGINA DA SILVA	R\$ 0,00	R\$ 91,80
MARCOS MICHEL GROMOWSKI	R\$ 0,00	R\$ 0,00
MARCOS NESTOR STEIN	R\$ 86,90	R\$ 86,90
MARCOS ROBERTO SOMOES	R\$ 84,00	R\$ 84,00
MARCOS RODRIGO RATEIRO	R\$ 703,55	R\$ 703,55
MARCUS VINICIUS DALL OGLIO	R\$ 0,00	R\$ 760,00
MARI NEUSA BORTOLLI GELLER	R\$ 20,00	R\$ 20,00
MARIA APARECIDA DA CONCEICAO	R\$ 0,00	R\$ 183,60
MARIA CANDIDA DOS SANTOS TYMNIAK	R\$ 0,00	R\$ 199,70
MARIA DA CONCEICAO STORI TURQUETI	R\$ 154,50	R\$ 223,50
MARIA DE FATIMA PEREIRA	R\$ 85,50	R\$ 85,50
MARIA LOURDES PERETTI GIONGO	R\$ 42,70	R\$ 42,70
MARIA XAVIER	R\$ 12,90	R\$ 12,90
MARIANA FERNANDES	R\$ 0,00	R\$ 18,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.0 do Visualizador



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

011689

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; GOGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

GNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
MARILZA TEREZINHA TOCHIO AGUIAR	R\$ 47,90	R\$ 47,90
MARIN PSICOLOGIA E MEDICINA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 9,20
MARINA DALLAGNOL	R\$ 25,00	R\$ 25,00
MARINEI SFOLIA	R\$ 0,00	R\$ 38,50
MARLENE ESTIGARIBIA GARDA	R\$ 208,60	R\$ 409,25
MARLENE SOUZA ORLANDO	R\$ 0,00	R\$ 28,50
MARLI DILL	R\$ 0,00	R\$ 56,50
MARLI SALETE PETRY	R\$ 44,00	R\$ 44,00
MARLI TEREZINHA PAN	R\$ 0,01	R\$ 0,00
MARLON LAZARIN RODRIGUES E CIA LTDA	R\$ 824,76	R\$ 626,35
MATOS	R\$ 0,00	R\$ 171,15
MATTOS E LAURINDO LTDA	R\$ 740,08	R\$ 199,43
MEDICINA EQUINA FERNANDO PERIN	R\$ 92,55	R\$ 327,40
MEDMAX DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTD	R\$ 159,15	R\$ 0,00
MELISSA DANIELE HARTWIG DALLA COSTA-ME	R\$ 0,00	R\$ 84,00
MENDEZ E PEREIRA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 219,60
MERI ROSELI HORN MARTINS	R\$ 0,00	R\$ 246,55
MF CENTRO DE ESTETICA FUNCIONAL	R\$ 601,26	R\$ 1.203,61
MIAU AUAU PET SHOP LTDA - ME	R\$ 0,00	R\$ 69,00
MILTON ALEXANDRE E CIA LTDA	R\$ 64,98	R\$ 64,98
MIOLA E FONSECA LTDA ME	R\$ 0,00	R\$ 106,42
MIOLA E MIOLA LTDA	R\$ 282,30	R\$ 282,30
MITRA DIOCESANA DE TOLEDO-PAROQUIA MENIN	R\$ 183,75	R\$ 841,73
MOCA COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA	R\$ 59.877,55	R\$ 95.554,41
MONALISA CAROLINE DOS SANTOS	R\$ 119,50	R\$ 119,50
MONICA LINGNAU e CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
MORGAN E AGUIAR MEDICINA E ODONTOLOGIA LTDA-ME	R\$ 0,00	R\$ 630,80
MR CLINICA ODONTOLOGICA EIRELI	R\$ 270,00	R\$ 270,00
MR. LAB DIAGNOSTICO VETERINARIO LTDA	R\$ 0,00	R\$ 105,30
MS ODONTOLOGIA ESPECIALIZADA LTDA-ME	R\$ 0,00	R\$ 0,00
MUNICIPIO DE ALTO PARAGUAI	R\$ 180.354,50	R\$ 28.037,12

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.0 do Visualizador



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

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
MUNICIPIO DE APIACAS	R\$ 196,26	R\$ 1.769,86
MUNICIPIO DE AQUIDAUANA	R\$ 21.515,80	R\$ 0,00
MUNICIPIO DE ARAPUTANGA	R\$ 27.299,85	R\$ 0,00
MUNICIPIO DE ARENAPOLIS	R\$ 6.960,65	R\$ 9.873,30
MUNICIPIO DE BOA VISTA DA APARECIDA	R\$ 5.230,80	R\$ 5.230,80
MUNICIPIO DE BRASNORTE	R\$ 6.711,70	R\$ 6.711,70
MUNICIPIO DE CACERES	R\$ 0,00	R\$ 460,00
MUNICIPIO DE CAMPO NOVO DO PARECIS	R\$ 2.824,40	R\$ 10.597,56
MUNICIPIO DE CAMPO VERDE	R\$ 0,00	R\$ 0,00
MUNICIPIO DE CAPANEMA	R\$ 2.189,80	R\$ 2.189,80
MUNICIPIO DE CHAPADA DOS GUIMARAES	R\$ 21.090,91	R\$ 9.096,00
MUNICIPIO DE CHOPINZINHO	R\$ 0,00	R\$ 0,00
MUNICIPIO DE CLAUDIA	R\$ 8.338,55	R\$ 8.338,55
MUNICIPIO DE COMODORO	R\$ 6.381,10	R\$ 6.381,10
MUNICIPIO DE CORONEL SAPUCAIA	R\$ 1.780,50	R\$ 1.780,50
MUNICIPIO DE CORONEL VIVIDA	R\$ 385,50	R\$ 385,50
MUNICIPIO DE DOM AQUINO	R\$ 3.375,50	R\$ 3.375,50
MUNICIPIO DE ENTRE RIOS DO OESTE	R\$ 26.965,85	R\$ 0,00
MUNICIPIO DE GUIRATINGA	R\$ 2.900,00	R\$ 2.900,00
MUNICIPIO DE INDIAVAÍ	R\$ 10.114,59	R\$ 0,00
MUNICIPIO DE JANGADA	R\$ 0,00	R\$ 6.218,40
MUNICIPIO DE JUARA	R\$ 0,00	R\$ 2.650,69
MUNICIPIO DE JUSCIMEIRA	R\$ 7.607,10	R\$ 7.607,10
MUNICIPIO DE LAPA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
MUNICIPIO DE MARECHAL CANDIDO RONDON	R\$ 1.459,27	R\$ 1.459,27
MUNICIPIO DE MATELANDIA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
MUNICIPIO DE MEDIANEIRA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
MUNICIPIO DE MUNDO NOVO	R\$ 405,90	R\$ 405,90
MUNICIPIO DE NOVA GUARITA	R\$ 3.600,00	R\$ 3.600,00
MUNICIPIO DE PALMEIRA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
MUNICIPIO DE PARANHOS	R\$ 5.325,94	R\$ 5.325,94
MUNICIPIO DE PONTA PORA	R\$ 3.185,00	R\$ 3.185,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital - Spec

Versão 5.0.0 do Visualizador



## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
MUNICIPIO DE PORTO BARREIRO	R\$ 2.211,52	R\$ 2.211,52
MUNICIPIO DE PORTO DOS GAUCHOS	R\$ 0,00	R\$ 0,00
MUNICIPIO DE PORTO ESPERIDIAO	R\$ 17.750,68	R\$ 0,00
MUNICIPIO DE PRIMAVERA DO LESTE	R\$ 29.655,30	R\$ 60.122,15
MUNICIPIO DE QUATRO PONTES	R\$ 7.812,18	R\$ 0,00
MUNICIPIO DE QUEDAS DO IGUACU	R\$ 0,00	R\$ 97,00
MUNICIPIO DE REALEZA	R\$ 1.124,50	R\$ 1.124,50
MUNICIPIO DE RIBEIRAOZINHO	R\$ 11.530,25	R\$ 0,00
MUNICIPIO DE RONDONOPOLIS	R\$ 0,00	R\$ 6.241,59
MUNICIPIO DE ROSARIO OESTE	R\$ 1.748,83	R\$ 1.748,83
MUNICIPIO DE SANTA HELENA	R\$ 6.659,08	R\$ 5.294,68
MUNICIPIO DE SANTO AFONSO	R\$ 11.166,65	R\$ 580,00
MUNICIPIO DE SANTO ANTONIO DO LESTE	R\$ 464,00	R\$ 464,00
MUNICIPIO DE TANGARA DA SERRA	R\$ 10.980,10	R\$ 1.492,00
MUNICIPIO DE TEIXEIRA SOARES	R\$ 0,00	R\$ 0,00
MUNICIPIO DE UNIAO DO SUL	R\$ 6.970,98	R\$ 7.997,48
MUNICIPIO DE VERA	R\$ 14.741,59	R\$ 5.744,60
MUZZOLON e DOMBROSKI LTDA ME	R\$ 81,62	R\$ 81,62
N F DE SOUSA SILVA - FARMACIA	R\$ 496,56	R\$ 496,56
N. R. PENSIN E CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 94,95
NATURAL FARMA	R\$ 24,94	R\$ 24,94
NEIA MARGARETE PERIINI GUEDES	R\$ 77,00	R\$ 77,00
NEIDE NASCIMENTO - FARMACIA - ME	R\$ 0,00	R\$ 0,00
NEIROBERTO VAILATTI PRATES	R\$ 0,00	R\$ 0,00
NEIVALDO MOREIRA DE SOUZA JUNIOR	R\$ 119,50	R\$ 119,50
NELCI KOCH	R\$ 0,00	R\$ 1.396,35
NEVE INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS CI	R\$ 0,00	R\$ 0,00
NORIVAL ROQUE	R\$ 183,60	R\$ 183,60
NUCLEO FISIOT LTDA	R\$ 88,00	R\$ 311,50
O A CAMPAGNOLO	R\$ 0,00	R\$ 7,00
O C MEDICAMENTOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 70,00
O M DAL MOLIN KRUGER - FARMACIA-ME	R\$ 0,00	R\$ 152,28

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Spec

Versão 5.0.0 do Visualizador



## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
O P L SANTOS E SANTOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ODAIR JOSE DAMASCENO	R\$ 107,80	R\$ 107,80
ODONTICA CLINICA ODONTOLOGICA	R\$ 0,00	R\$ 83,00
ODONTOSUL LTDA	R\$ 0,00	R\$ 12,00
OLIVEIRA e SILVA LTDA - ME	R\$ 1.497,42	R\$ 1.497,42
ORAL ESTUDIO CLINICA ODONTOLOGICA EIRELE-ME	R\$ 0,00	R\$ 13,50
ORIVALDIR PEREIRA GUARNERI ME	R\$ 69,06	R\$ 241,52
ORLANDO GOMES DE ASSIS e CIA LTDA	R\$ 336,25	R\$ 396,23
ORTODIAGNOSE ODONTOLOGIA E MEDICINA S/A	R\$ 39,90	R\$ 39,90
P A JUNGES E CIA LTDA ( VETERINARIA BOM PASTOR )	R\$ 0,00	R\$ 87,50
P BONDARENCO	R\$ 0,00	R\$ 14,00
P L AUTH e CIA LTDA (FARMACIA CONFIANCA)	R\$ 1.401,72	R\$ 1.401,72
PAROQUIA SAO FRANCISCO DE ASSIS	R\$ 0,00	R\$ 43,50
PATAS DE OURO-PETSHOP LTDA	R\$ 146,31	R\$ 146,31
PATRICIA CRISTINA DE SOUZA	R\$ 0,00	R\$ 215,36
PATRICIA FERNANDA ZENERATTI	R\$ 0,00	R\$ 85,80
PATRICIA RORIG VALENTINI	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PAULA SIL MEDICAMENTOS LTDA	R\$ 394,37	R\$ 539,47
PAULO BEPPLER	R\$ 15,00	R\$ 15,00
PEDROTTI e MARCHIORE LTDA	R\$ 166,40	R\$ 736,15
PHARMED DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PICINI MEDICAMENTOS VETERINARIOS -ME	R\$ 0,00	R\$ 168,00
PIONEIRAVETCLINICAVETERINARIAEIRELE-ME	R\$ 58,97	R\$ 58,97
PIVETTA CLINICA DE ESTETICA LTDA	R\$ 28,00	R\$ 28,00
PMN-FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE - NAVIRAI	R\$ 88.607,37	R\$ 32.123,50
PMSQ/FMS (PREFEITURA MUNICIPAL DE SETE Q	R\$ 18.170,56	R\$ 2.085,09
POLICLINICA CRISTO REI LTDA	R\$ 0,00	R\$ 324,00
POLICLINICA SANTA HELENA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 44,00
POLICLINICA VETERINARIA TOLEDO LTDA	R\$ 0,00	R\$ 30,80
POSTO DE MEDICAMENTOS LUZ MARINA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
POZZER e VEDANI E CIA LTDA	R\$ 45,37	R\$ 45,37

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Spec

Versão 5.0.0 do Visualizador



## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI & COGO LTDA - ME  
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 07.269.677/0001-79  
 Número de Ordem do Livro: 15  
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
PRADO DENTAL E HOSPITALAR LTDA	R\$ 1.200,00	R\$ 82,00
PRATI, DONADUZZI e CIA LTDA.	R\$ 1.332,89	R\$ 1.332,89
PREF MUN/FMS DE SALTO DO LONTRA	R\$ 5.525,50	R\$ 5.525,50
PREFEITURA DE SINOP	R\$ 6.706,92	R\$ 7.044,28
PREFEITURA DO MUNICIPIO DE EL DORADO	R\$ 2.333,63	R\$ 2.333,63
PREFEITURA DO MUNICIPIO DE OURO VERDE DO	R\$ 3.408,80	R\$ 8.957,60
PREFEITURA MUNICIPAL DE ALTA FLORESTA	R\$ 0,00	R\$ 15.248,66
PREFEITURA MUNICIPAL DE BARAO DE MELGACO	R\$ 36.602,25	R\$ 0,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE BARRA DO GARCAS	R\$ 0,00	R\$ 1.374,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE CAMPOS DE JULIO	R\$ 7,85	R\$ 662,80
PREFEITURA MUNICIPAL DE CEU AZUL	R\$ 162,54	R\$ 351,54
PREFEITURA MUNICIPAL DE COLIDER	R\$ 1.139,00	R\$ 3.965,95
PREFEITURA MUNICIPAL DE COTRIGUACU	R\$ 72.831,46	R\$ 0,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE DIAMANTINO	R\$ 173.646,50	R\$ 30.160,63
PREFEITURA MUNICIPAL DE FELIZ NATAL	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE FIGUEIROPOLIS DOESTE	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE FOZ DO IGUAÇU	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE IPIRANGA DO NORTE	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE ITANHANGA	R\$ 1.938,99	R\$ 1.938,99
PREFEITURA MUNICIPAL DE JACIARA-MT	R\$ 15.564,64	R\$ 4.002,88
PREFEITURA MUNICIPAL DE JAURU -MT	R\$ 10.261,90	R\$ 0,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE JUINA	R\$ 541.393,88	R\$ 21.787,40
PREFEITURA MUNICIPAL DE JURUENA	R\$ 5.702,05	R\$ 3.461,15
PREFEITURA MUNICIPAL DE LARANJAL	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE LUCAS DO RIO VERDE	R\$ 23.562,68	R\$ 3.519,32
PREFEITURA MUNICIPAL DE MARCELANDIA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE MATUPA	R\$ 10.539,98	R\$ 0,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE MIRASSOL DOESTE	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE NOBRES	R\$ 6.579,54	R\$ 6.719,54
PREFEITURA MUNICIPAL DE NOSSA SENHORA DO	R\$ 0,00	R\$ 2.144,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE NOVA BANDEIRANTE	R\$ 4.026,68	R\$ 41.634,66
PREFEITURA MUNICIPAL DE NOVA CANAA DO NO	R\$ 3.075,08	R\$ 3.075,08

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.0 do Visualizador



Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
PREFEITURA MUNICIPAL DE NOVA MARILANDIA	R\$ 0,00	R\$ 5.503,80
PREFEITURA MUNICIPAL DE NOVA MARINGA	R\$ 11.828,48	R\$ 1.476,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE NOVA MUTUM	R\$ 0,00	R\$ 12.020,40
PREFEITURA MUNICIPAL DE NOVA SANTA HELENA	R\$ 0,00	R\$ 427,50
PREFEITURA MUNICIPAL DE NOVA UBIRATA	R\$ 0,00	R\$ 5.574,20
PREFEITURA MUNICIPAL DE NOVO MUNDO	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE PALMAS	R\$ 0,00	R\$ 8,40
PREFEITURA MUNICIPAL DE PALOTINA	R\$ 3.773,70	R\$ 23.375,10
PREFEITURA MUNICIPAL DE PEIXOTO DE AZEVEDO	R\$ 82.418,90	R\$ 1.268,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE POÇONE	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE QUATRO BARRAS	R\$ 0,00	R\$ 3.523,60
PREFEITURA MUNICIPAL DE RIO BRILHANTE	R\$ 6.044,64	R\$ 6.044,64
PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTA CARMEM	R\$ 2.525,00	R\$ 2.525,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTA RITA DO TR	R\$ 40.041,25	R\$ 0,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DE LEVERGER	R\$ 0,00	R\$ 9.087,19
PREFEITURA MUNICIPAL DE SAO JOSE DAS PAL	R\$ 12.014,34	R\$ 10.032,61
PREFEITURA MUNICIPAL DE SAO PEDRO DO IGU	R\$ 9.012,90	R\$ 9.012,90
PREFEITURA MUNICIPAL DE SERRANOPOLIS DO	R\$ 0,00	R\$ 132,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE SORRISO	R\$ 59.941,69	R\$ 1.808,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE SULINA	R\$ 48.762,16	R\$ 0,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE TAPURAH	R\$ 20.387,83	R\$ 0,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE TERRA NOVA DO NORTE	R\$ 0,00	R\$ 2.477,43
PREFEITURA MUNICIPAL DE TUPASSI	R\$ 25.960,53	R\$ 0,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE VARZEA GRANDE	R\$ 74.435,85	R\$ 0,00
PREFEITURA MUNICIPAL DE VERA CRUZ DO OESTE	R\$ 201,08	R\$ 201,08
PREFEITURA MUNICIPAL SAO MIGUEL DO IGUAC	R\$ 487.523,12	R\$ 4.548,70
PREFEITURA MUNICIPAL VILA BELLA DA SANTI	R\$ 570,00	R\$ 570,00
PREVINA REMOCOES LTDA-ME	R\$ 73,95	R\$ 140,95
PRIMATO COOPERATIVA AGROINDUSTRIAL	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PRIMATO COOPERATIVA AGROINDUSTRIAL	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PRIME JET CARTUCHOS	R\$ 0,00	R\$ 0,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.0 do Visualizador



## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
PROCHNAU SERVICOS MEDICOS	R\$ 0,00	R\$ 70,60
PROTEICO INGREDIENTES ALIMENTICIOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 50,10
R.V DE SOUZA e CIA LTDA	R\$ 0,01	R\$ 0,00
R.V VETERINARIA E PET SHOP LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
RAFAEL FERNANDO BENKA DA SILVA	R\$ 0,00	R\$ 128,95
RAFAEL VICTOR E CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 327,30
RAFAEL ZANETTE e CIA LTDA	R\$ 0,01	R\$ 0,00
RAFAELA AUGUSTA DE SOUZA NEVES	R\$ 0,00	R\$ 137,75
RANCHO DO LEITE COMERCIO DE PRODUTOS VETERINARIOS ME	R\$ 0,00	R\$ 21,00
REAL MEDICAMENTOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
REJANE FINGUER E CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
RENATO DRISNER CLINICA ME	R\$ 118,00	R\$ 118,00
RICCA MEDICINAS	R\$ 43,60	R\$ 43,60
ROBISBERTO BARANCELLI	R\$ 271,45	R\$ 271,45
ROBSON ANTONIO REISDOERFFER	R\$ 10.423,42	R\$ 9.794,99
RODRIGO BUGANCA E CIA LTDA	R\$ 1.000,84	R\$ 1.000,84
RODRIGO CAMBRUSSI	R\$ 262,00	R\$ 262,00
RODRIGO POLO	R\$ 0,00	R\$ 0,00
RODRIGO SANCHES	R\$ 70,00	R\$ 70,00
ROMANCINI e ROMANCINI LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ROMILDA EVERLING	R\$ 0,00	R\$ 718,60
RONALDO LIPPI SA - ME	R\$ 0,00	R\$ 0,00
RORIG e CIA LTDA	R\$ 4,10	R\$ 356,87
ROSA MOTTA PIERDONA	R\$ 0,00	R\$ 113,00
ROSANE BUCHE	R\$ 381,60	R\$ 381,60
ROSELI MARIA BARBIERI DE SOUZA	R\$ 0,00	R\$ 195,46
ROSICLERI SARTORETTO BERTOLLA (FCIA SAO M	R\$ 1.015,41	R\$ 692,15
S C PIOVESAN ME	R\$ 41,14	R\$ 41,14
S D OENNING e CIA LTDA - ME	R\$ 200,90	R\$ 200,90
S M Z FARMACIA LTDA ME (FCIA FARMAVIDA)	R\$ 319,95	R\$ 319,95
S.V FIDELI - FARMACIA - ME	R\$ 1.517,97	R\$ 1.517,97

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.0 do Visualizador



## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI & COGO LTDA - ME  
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 07.269.677/0001-79  
 Número de Ordem do Livro: 15  
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
SAMARA MARTINS FETTER	R\$ 0,00	R\$ 49,90
SANDESKI E BORTOLUZZI LTDA	R\$ 171,82	R\$ 171,82
SANDRA MARA KLASSEN	R\$ 0,00	R\$ 200,60
SCHIAVINI E MUHLBEIER LTDA - ME	R\$ 130,69	R\$ 130,69
SCHIAVINI e VERONESE SERVICOS MEDICOS S/	R\$ 0,00	R\$ 38,00
SCHROEDER COMERCIO DE MEDICAMENTOS E PER	R\$ 1.801,17	R\$ 1.801,17
SCHROEDER SERVICOS MEDICOS LTDA - ME	R\$ 0,00	R\$ 0,00
SECRETARIA MUNICIPAL DE SAUDE - SMS	R\$ 109.852,09	R\$ 116.960,91
SEMME VITA SAUDE DA MULHER	R\$ 25,64	R\$ 25,64
SERGIO TARTAS e CIA LTDA	R\$ 209,00	R\$ 209,00
SERVICO NACIONAL DE APRENDIZAGEM COMERCIO	R\$ 81,50	R\$ 152,20
SERVICO SOCIAL DA INDUSTRIA	R\$ 58,50	R\$ 58,50
SERVIOESTE SOLUÇÕES AMBIENTAIS LTDA	R\$ 1.319,00	R\$ 1.319,00
SIDAW.COM.DE.PROD.FARMACEUTICOS LTDA	R\$ 99,00	R\$ 0,00
SIDAW COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS	R\$ 0,00	R\$ 203,00
SIMONE SILVIA BEDIN COELHO	R\$ 167,00	R\$ 167,00
SOARES e THOMAZONI LTDA	R\$ 194,59	R\$ 217,98
SOCIEDADE BENEFICENTE LAR BELEM	R\$ 0,00	R\$ 309,45
SOCORREMED TREINAMENTOS	R\$ 0,00	R\$ 155,15
SOMA POSTURA E FISIOTERAPIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 730,05
SOMENSI MEDICINA LTDA-ME	R\$ 112,10	R\$ 136,10
SORIA OFTALMOLOGIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 123,70
SOS SERVICOS DE ODONTOLOGIA E SAUDE	R\$ 0,00	R\$ 250,70
SPACO VITTA CLINICA DE ESTETICA LTDA-ME	R\$ 185,00	R\$ 185,00
SPECIA E NEIS LTDA-ME	R\$ 0,01	R\$ 0,00
STOPPETROLEO S.A. COM. DER. DE PETROLEO	R\$ 15,00	R\$ 15,00
STUDIO ASGARD 23	R\$ 191,00	R\$ 393,25
STUDIO K	R\$ 0,00	R\$ 97,80
SUITEC PRODUTOS AGROPECUARIOS LTDA	R\$ 0,01	R\$ 0,00
SUSANA AUGUSTA ORTH	R\$ 0,00	R\$ 23,50
T.BRAGA DA SILVA e CIA LTDA - ME	R\$ 0,00	R\$ 176,16
T. A RIBEIRO PROCEDIMENTOS MEDICOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 122,95

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped  
 Versão 5.0.0 do Visualizador



### BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI & COGO LTDA - ME  
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 07.269.677/0001-79  
 Número de Ordem do Livro: 15  
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
TATIANE WARMLING CAVINATO	R\$ 216,00	R\$ 608,10
TAUANA RITTER	R\$ 0,00	R\$ 0,00
TECTRON IMP E EXP DE PROD VETER LTDA(TECTRON SAUDE ANIMAL)	R\$ 0,00	R\$ 0,00
TEREZINHA ANTONIA DA SILVA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
TEREZINHA MARIA PIES BASCAROL	R\$ 0,00	R\$ 0,00
TEXFARMA - FARMACIA E DROGARIA LTDA	R\$ 1.031,01	R\$ 1.031,01
THACIANY GOULARTH CARNEIRO STORMOWSKI	R\$ 0,00	R\$ 0,00
THAIS NATIELE BORGES DA SILVA LEMES	R\$ 0,00	R\$ 952,65
TITENIS e VIGO LTDA	R\$ 203,22	R\$ 683,17
TOLECLIN CLINICA MEDICA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 58,85
TOLEDO ESPORTE CLUBE LTDA	R\$ 0,00	R\$ 93,60
TOLENUTRI	R\$ 132,00	R\$ 132,00
ULIZETE APARECIDA KANARSKI RIBEIRO E CIA	R\$ 0,00	R\$ 214,83
ULTRA RAY CENTRO DE DIAGNOSTICO	R\$ 0,00	R\$ 0,00
UNIMAGEM SERVICOS DIAGNOSTICOS e CIA LTD	R\$ 0,00	R\$ 47,50
UNIMED COSTA OESTE	R\$ 0,00	R\$ 143,30
UNIVERSIDADE ESTADUAL DO OESTE DO PARANA	R\$ 2.280,00	R\$ 2.280,00
UPS-UNIDADE PRODUTORA DE SEMEN GEREMIAS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 704,25
V A STOKMANN e CIA LTDA	R\$ 187,74	R\$ 0,00
V T MAEDA e CIA LTDA EPP	R\$ 8.365,77	R\$ 8.365,77
VALDECIR FRANCISCO GIORDANI	R\$ 0,00	R\$ 189,00
VALDIR ALEIXO- ME	R\$ 0,00	R\$ 18,25
VANELLI E BENETTI LTDA (EMAGRECENTRO)	R\$ 0,00	R\$ 10,50
VANESSA MARTINELLI DE OLIVEIRA FARMACIAS ME	R\$ 0,00	R\$ 163,76
VANZELA SERVICOS MEDICOS	R\$ 0,00	R\$ 217,30
VEIN CLINICA DE CIRURGIA VASCULA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
VENCESLAU DE SOUZA E CIA E CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 69,00
VERA LUCIA GAGLIATO MUSULAO	R\$ 188,00	R\$ 188,00
VETFARMA COMERCIO E REPRESENTACAO DE PRO	R\$ 0,00	R\$ 126,00
VIEIRA COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA	R\$ 372,65	R\$ 372,65
VILMAR JOSE BRANCO DOS SANTOS E CIA LTDA ME	R\$ 0,00	R\$ 0,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital - Spec  
 Versão 5.0.0 do Visualizador

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-6  
 Rua Francisco Gomes de Almeida, 114 - Bairro São Francisco - 13060-000 - Ribeirão Preto - SP - Fone: (16) 3308-0000 - Fax: (16) 3308-0000

**Autenticação Digital**  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V do Art. 6º do Lei Federal 8.933/1994 e Art. 9º do Art. 1º do Lei Estadual 1721/2004 assinado e registrado digitalmente pelo Tabelião de Notas em conformidade com o Art. 11º, inciso II do Decreto 4.746/2004.

Cod. Autenticação: 36310703181706120851-31 - Data: 07/03/2018 17:10:52

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C-AGP21392-75KV  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,23

Ass. Tabelião de Notas: CARLOS AZEVEDO BASTOS  
 Confira os dados do ato em: <http://selodigital.tpb.jus.br>

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
VINICIUS BERTOL BOTTEGA E CIA LTDA	R\$ 319,87	R\$ 319,87
VIRO ALOISIO MARSCHALL	R\$ 79,00	R\$ 79,00
VML E CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 83,22
VOLMEI DE MATOS	R\$ 0,00	R\$ 242,00
VOLMIR MAEASCHINI	R\$ 0,00	R\$ 166,50
W V DE SOUZA e CIA LTDA	R\$ 97,86	R\$ 97,86
WAGNER JOSE LAURINDO	R\$ 326,17	R\$ 326,17
WALDEMAR VIEIRA MARQUES	R\$ 0,00	R\$ 185,70
WANESSA CRISTIANE QUEIROZ	R\$ 0,00	R\$ 0,00
WELINGTON ROBERTO MATTANO GEAROLA	R\$ 0,00	R\$ 269,35
WELTER e FUCK LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
WIGGERS e WIGGERS LTDA - ME	R\$ 0,00	R\$ 233,70
WILLIANS NEVES FERREIRA	R\$ 237,09	R\$ 0,00
WILSO ROBERTO SILVEIRA DA SILVA	R\$ 5,00	R\$ 5,00
YAMAFARMA LTDA (FCIA YAMAFARMA)	R\$ 319,52	R\$ 0,00
Z C DE ARAUJO	R\$ 17.046,50	R\$ 0,00
ZANETTI e FERNANDES LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ZANIN FLORIANO MEDICINA E NUTRICAO LTDA	R\$ 29,40	R\$ 29,40
ZELIDA BERTOLINI DE OLIVEIRA	R\$ 312,51	R\$ 312,51
ZULMA FERNANDES LUCZINSKI	R\$ 362,07	R\$ 159,82
OUTROS CRÉDITOS	R\$ 160.003,97	R\$ 169.335,30
ADIANTAMENTOS A FORNECEDORES	R\$ 156.880,98	R\$ 165.301,14
ATIVALOG TRANSP. LOG. ARM. E DIST.	R\$ 0,00	R\$ 70,00
B TRANSPORTES LTDA	R\$ 0,00	R\$ 52,14
BRASPRESS TRANSPORTES URGENTES LTDA	R\$ 0,00	R\$ 669,24
COMERCIO DE MATERIAIS MEDICOS HOSPITALAR	R\$ 0,00	R\$ 695,44
DEMOSTENES	R\$ 78.889,78	R\$ 78.889,78
EUCATUR EMPRESA UNIÃO CASCAVEL DE TRANSP TOLEDO LTDA	R\$ 0,00	R\$ 922,22
EXPRESSO 45 TRANSPORTES EIRELE	R\$ 0,00	R\$ 58,41
RODONAVES TRANSP E ENCOMENDAS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 395,83
TNT MERCURIO S.A.	R\$ 0,00	R\$ 4.766,55

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Spec

Versão 5.0.0 do Visualizador



011699

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
TRANSPORTADORA BOMBONATO	R\$ 0,00	R\$ 790,33
DP4 NEGÓCIOS E DISTRIBUIÇÃO LTDA.	R\$ 77.991,20	R\$ 77.991,20
ADIANTAMENTO A EMPREGADOS	R\$ 3.122,99	R\$ 4.034,16
ADIANTAMENTO PARA QUITAÇÃO FERIAS	R\$ 3.122,99	R\$ 4.034,16
ADIANTAMENTO DE 13º SALÁRIO	R\$ 0,00	R\$ 0,00
TRIBUTOS A RECUPERAR/COMPENSAR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ICMS A RECUPERAR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
IRRF A RECUPERAR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CONTRIBUIÇÃO SOCIAL RETIDO A COMPENSAR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
COFINS RETIDO A COMPENSAR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PIS RETIDO A COMPENSAR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ESTOQUE	R\$ 1.509.917,72	R\$ 2.856.772,27
MERCADORIA PARA REVENDA	R\$ 1.509.917,72	R\$ 2.856.772,27
ESTOQUE INICIAL	R\$ 1.445.849,44	R\$ 1.509.917,72
FRETE S/ COMPRAS	R\$ 5.207,62	R\$ 14.990,55
COMPRA DE MERCADORIA PARA REVENDA	R\$ 2.955.237,15	R\$ 3.078.043,05
FRETE S/ COMPRA DE MERCADORIAS	R\$ 0,00	R\$ 2.126,64
BONIFICAÇÃO	R\$ 12.586,18	R\$ 4.510,12
(-) (-) MERCADORIAS VENCIDAS	R\$ (184.414,08)	R\$ (128.588,95)
(-) (-) DEVOLUÇÃO DE MERC. P/ REVENDA	R\$ (26.008,83)	R\$ (21.622,00)
(-) (-) ICMS DIFERENCIAL DE ALÍQUOTAS 4%	R\$ 0,00	R\$ 0,00
(-) (-) BONIFICAÇÕES	R\$ (38.711,72)	R\$ (7.773,67)
(-) (-) ICMS S/ COMPRAS	R\$ (272.334,76)	R\$ (298.118,77)
(-) (-) CUSTO DE MERCADORIA VENDIDA	R\$ (2.387.493,28)	R\$ (1.296.712,42)
ATIVO NÃO-CIRCULANTE	R\$ 207.040,00	R\$ 207.280,00
INVESTIMENTOS	R\$ 3.747,21	R\$ 3.987,21
INVESTIMENTOS	R\$ 3.747,21	R\$ 3.987,21
COTAS SICREDI	R\$ 3.747,21	R\$ 3.987,21
IMOBILIZADO	R\$ 203.292,79	R\$ 203.292,79
TERRENOS	R\$ 52.262,60	R\$ 52.262,60
BENFEITORIAS EM IMÓVEIS DE TERCEIROS	R\$ 18.152,60	R\$ 18.152,60
TERRENO Q 68 L 21 LUCAS DO RIO VERDE - MT	R\$ 34.110,00	R\$ 34.110,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
4F:36.AB.BB.73.25.99.7B:5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Spec

Versão 5.0.0 do Visualizador



K

A

B

B

**BALANÇO PATRIMONIAL**

Entidade: **RINALDI & COGO LTDA - ME**

Período da Escrituração: **01/01/2017 a 31/12/2017**

CNPJ: **07.269.677/0001-79**

Número de Ordem do Livro: **15**

Período Selecionado: **01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017**

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
MÓVEIS E UTENSÍLIOS	R\$ 34.041,59	R\$ 34.041,59
MÓVEIS E UTENSÍLIOS	R\$ 5.944,50	R\$ 5.944,50
PORTA PALLETS EM AÇO	R\$ 18.900,00	R\$ 18.900,00
PRATELEIRAS EM TB 30 X 50	R\$ 8.000,09	R\$ 8.000,09
TV CGE 29" TV2918 USP/AV SLIM PR BIV	R\$ 1.197,00	R\$ 1.197,00
MÁQUINAS, EQUIPAMENTOS E FERRAMENTAS	R\$ 23.289,13	R\$ 23.289,13
BEBEDOURO DE GALÃO COLORMAQ	R\$ 500,00	R\$ 500,00
MÁQUINAS E EQUIPAMENTOS	R\$ 22.789,13	R\$ 22.789,13
VEÍCULOS	R\$ 85.300,00	R\$ 85.300,00
DUCATO FIAT ANO 2010/2011 PRATA	R\$ 81.300,00	R\$ 81.300,00
VEÍCULOS	R\$ 4.000,00	R\$ 4.000,00
COMPUTADORES E PERIFERICOS	R\$ 9.377,10	R\$ 9.377,10
MICROCOMPUTADOR PENTIUM DUAL CORE E57000	R\$ 1.100,00	R\$ 1.100,00
MICRO COMPUTADOR 1GB PROC. INTEL	R\$ 710,00	R\$ 710,00
MICROCOMPUTADOR INTEL CELEROM COM CPU	R\$ 1.214,10	R\$ 1.214,10
MICROCOMPUTADOR INTEL CELERON	R\$ 2.198,00	R\$ 2.198,00
MICROCOMPUTADOR INTEL CORE I3 3250 BOX	R\$ 1.235,00	R\$ 1.235,00
MICROCOMPUTADOR PENTIUM 4 DUAL CORE 2MB	R\$ 1.210,00	R\$ 1.210,00
MOTHERBOARD PHITRONICS G41 - M3 LGA 775	R\$ 1.230,00	R\$ 1.230,00
PLACA MÃE PROC. INTEL CELERON 430 1GB	R\$ 480,00	R\$ 480,00
(-) (-) DEPRECIACÕES, AMORT. E EXAUS. ACUMUL	R\$ (977,63)	R\$ (977,63)
(-) (-) DEPRECIACÕES DE MÁQUINAS, EQUIP. FER	R\$ (886,42)	R\$ (886,42)
(-) (-) DEPRECIACÕES DE MÓVEIS E UTENSÍLIOS	R\$ (91,21)	R\$ (91,21)
COMPENSAÇÃO	R\$ 13.103,84	R\$ 13.103,84
COMPENSAÇÃO	R\$ 13.103,84	R\$ 13.103,84
BENS EM COMODATO	R\$ 13.103,84	R\$ 13.103,84
BENS EM COMODATO	R\$ 13.103,84	R\$ 13.103,84
PASSIVO	R\$ 7.304.262,60	R\$ 8.287.387,99
PASSIVO CIRCULANTE	R\$ 862.683,05	R\$ 955.353,35
EMPRÉSTIMOS E FINANCIAMENTOS	R\$ 437.456,59	R\$ 399.533,07
EMPRÉSTIMOS	R\$ 437.456,59	R\$ 399.533,07
BRADESCO C/C 36818-0	R\$ 0,00	R\$ 7.196,96

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Spec Versão 5.0.0 do Visualizador

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código Civil de 2002  
 Rua Manoel de Barros, 100 - Centro - 13.130-000 - São Carlos - SP

**Autenticação Digital**  
 De acordo com o artigo 2.º do Decreto nº 6.755 de 2009 e o inciso I do artigo 5.º da Lei nº 11.367 de 2006, autenticado e registrado no sistema de registro eletrônico, conforme o protocolo nº 07/03/2018-17-10-32  
 Cod. Autenticação: 36310703181706120851-34 Data: 07/03/2018 17:10:32

Valor Digital em Realização Tipo Normal: C-ASP2-1380-1E91  
 Valor Total do Atto: R\$ 4,21  
 Confira os dados do ato em: <https://seelodigital.sp.gov.br>

*[Handwritten signatures and initials]*

011701  
*[Handwritten signature]*

**BALANÇO PATRIMONIAL**

Entidade: **RINALDI & COGO LTDA - ME**  
 Período da Escrituração: **01/01/2017 a 31/12/2017** CNPJ: **07.269.677/0001-79**  
 Número de Ordem do Livro: **15**  
 Período Selecionado: **01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017**

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
BRDESCO CAPITAL DE GIRO CONTR Nº 9637108	R\$ 162.267,80	R\$ 31.466,12
EMPRÉSTIMO BANCO DO BRASIL GIRO MIX PASEP	R\$ 275.188,79	R\$ 207.036,59
EMPRÉSTIMO SICREDI Nº B61035187-5	R\$ 0,00	R\$ 153.833,40
<b>FORNECEDORES</b>	<b>R\$ 347.251,52</b>	<b>R\$ 343.657,65</b>
<b>FORNECEDORES</b>	<b>R\$ 343.251,69</b>	<b>R\$ 339.657,82</b>
A R M TINTAS LTDA - EPP	R\$ 588,67	R\$ 0,00
A.B.C. INSTRUMENTOS CIRURGICOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
AABA COM. EQUIP. MEDICOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
AC INFORMATICA LTDA	R\$ 109,00	R\$ 0,00
ADIBE E CASTRO LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ALFA TRANSPORTES ESPECIAIS LTDA	R\$ 908,55	R\$ 0,00
ALMEIDA E ARAUJO TRANSP LOG E DIST LTDA	R\$ 105,43	R\$ 0,00
ALVES E SARTOR LTDA - ME	R\$ 0,00	R\$ 0,00
AMBIENTAL GEOLOGIA	R\$ 9.000,00	R\$ 0,00
ANA MARIA DOS SANTOS GIACONI GUARATINGUE	R\$ 124,80	R\$ 0,00
ANTIBIOTICOS DO BRASIL LTDA	R\$ 0,00	R\$ 5.816,00
ARTEC IND. E COM. DE PROD. HOSP. E LABOR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ATIVALOG TRANS. LOG. ARM. E DIST. LTDA	R\$ 1.106,47	R\$ 0,00
AUROBINDO PHARMA IND. FARMACEUTICA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
AUROBINDO PHARMA PROD FARMACEUTICOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
AUTO POSTO CONCEITO LTDA	R\$ 12.158,41	R\$ 0,00
B TRANSPORTES LTDA	R\$ 30,49	R\$ 0,00
BALMAK IND. E COMÉRCIO LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
BECCHI E SANDRI LTDA	R\$ 710,80	R\$ 0,00
BIGOLIN MATERIAIS DE CONSTRUCAO LTDA	R\$ 589,33	R\$ 0,00
BIGOLIN MATERIAIS DE CONSTRUCAO LTDA	R\$ 814,78	R\$ 0,00
BIOFLORENCE IND COM ART PLAST LTDA EPP	R\$ 912,49	R\$ 1.914,84
BIOMED PRODUTOS MEDICOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
BLAU FARMACEUTICA S.A.	R\$ 0,00	R\$ 0,00
BRASPRESS TRANSP. URGENTES LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
BRASPRESS TRANSPORTES URGENTES LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
BRASPRESS TRANSPORTES URGENTES LTDA	R\$ 426,08	R\$ 0,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped  
 Versão 5.0.0 do Visualizador

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELIONATO DE NOTAS – Código CRI 063704  
 Rua Manoel de Barros, 116 - Bairro São Francisco - CEP 07032-000 - São Carlos/SP - Tel: 35 324-5001 - Fax: 35 324-5000

**Autenticação Digital**  
 O presente documento eletrônico foi autenticado em 07/03/2018 às 17:10:32  
 de acordo com o disposto no Art. 1º, inciso II, da Lei Federal 11.363/2006 e no Art. 1º, inciso III, da Lei Estadual 8.721/2008, submetido à presença física do Tabelião, mediante lei de notificação eletrônica e comparado neste ato, o original e o eletrônico. O Tabelião

Code Autenticação: 3631070319170612085136-Data: 07/03/2018-17:10:32

Saldo Digital de Fidelização Tipo Normal O/AGP/1336-300X  
 Valor Total do Alçada R\$ 2,00

Contra os dados do ato em: <https://esodigital.tpb.jus.br>

*[Handwritten signatures and initials]*

011702  
*SP*

### BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: **RINALDI & COGO LTDA - ME**  
 Período da Escrituração: **01/01/2017 a 31/12/2017** CNPJ: **07.269.677/0001-79**  
 Número de Ordem do Livro: **15**  
 Período Selecionado: **01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017**

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
BRASTERAPICA INDUST. FARMACEUT. LTDA	R\$ 10,00	R\$ 0,00
C.M HOSPITALAR LTDA (GTL)	R\$ 3.534,40	R\$ 0,00
C.L. POLACHINI & CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CALLAMARYS IND E COM DE COSM E SANEANTES	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CAROLLO & CIA LTDA	R\$ 75,29	R\$ 0,00
CASA DOS PARAFUSOS BOGATO	R\$ 100,00	R\$ 0,00
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 7.871,25
CIRURGICA BRASIL COML. IMP. LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CIRURGICA FERNANDES C.MAT.CIR.HO.SO.LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CK PLASTICOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CLAUDEGIR RANZANI PACHELLI 78758823972	R\$ 150,00	R\$ 0,00
CLINICA S O S MEDICINA DO TRABALHO - EIRELI - ME	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CM HOSPITALAR LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
COMERCIAL AUTOMOTIVA S.A.	R\$ 70,00	R\$ 0,00
COMERCIAL DESTRO LTDA	R\$ 1.008,27	R\$ 0,00
Comercio de Materiais Medicos Hospitalar	R\$ 0,00	R\$ 0,00
Compensados Maripa Ltda	R\$ 200,00	R\$ 0,00
COPEL DISTRIBUICAO S.A	R\$ 7.252,12	R\$ 0,00
COUROS DO BOTINEIRO LTDA - EPP	R\$ 78,00	R\$ 0,00
Cpr	R\$ 820,00	R\$ 0,00
CRAL ARTIGOS PARA LABORATORIO LTDA	R\$ 0,00	R\$ 1.290,24
CREMER SA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CRISTALIA PROD. QUIM. FARMACEUTICOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
CRISTIAN D DECHI COMECIO E INSTALACAO EL	R\$ 2.600,00	R\$ 0,00
CRISTIANE GUERRA	R\$ 1.650,00	R\$ 0,00
Crv Escapamentos e Auto Center Ltda Me	R\$ 400,00	R\$ 0,00
DEDETIZADORA BOTTEZINI LTDA - ME	R\$ 500,00	R\$ 0,00
DENTAL MED SUL ARTIGOS ODONTOLOGICOS LTD	R\$ 0,00	R\$ 0,00
DESCARBOX DISTRIBUIDORA HOSPITALAR LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
DESCARPACK DESCARTAVEIS DO BRASIL LTDA	R\$ 10.810,72	R\$ 11.853,33
DISK AGUA MARITIMA LTDA	R\$ 20,00	R\$ 0,00
DISPAR DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital - Spec  
 Versão 5.0.0 do Visualizador

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELIONATO DE NOTAS - C/Grupo CNJ 06.970-0  
 Rua Floriano Peixoto, 118 - Bairro Centro - Curitiba - PR - CEP: 81.001-900 - Fone: (41) 321-1111

**Autenticação Digital**  
 De acordo com o disposto no Art. 10, IV, do Lei Federal 11.343/2006 e Art. 3º da Lei Estadual 10.721/2008, informa-se que o presente documento eletrônico, registrado no CNJ, foi autenticado eletronicamente e disponibilizado neste site, de acordo com o disposto no Art. 10, IV, do Lei Federal 11.343/2006 e Art. 3º da Lei Estadual 10.721/2008.

Cod. Autenticação: 36910703161706120851-36 - Data: 07/03/2018 17:10:52

Selo Digital de Autenticação Tipo Normal C-60P21587-ZWJY  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,25

Confira os dados do ato em: <http://selodigital.spb.jus.br>

*SP*  
*Jo*  
*SP*  
*SP*

011703

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI & COGO LTDA - ME  
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 07.269.677/0001-79  
 Número de Ordem do Livro: 15  
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
DIST.DE MEDICAMENTOS ANB FARMA LTDA	R\$ 59,94	R\$ 0,00
DISTRIB BRASIL COML PROD MED HOSP LTDA	R\$ 0,00	R\$ 2.132,64
DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS SANTA CRUZ	R\$ 1.287,36	R\$ 3.047,16
DK - COMERCIO DE MADEIRAS LTDA - ME	R\$ 439,50	R\$ 0,00
DORJA INDE COMDE EQUIPMEDLTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
DROGARIA E FARMÁCIA SERRANA LTDA	R\$ 878,00	R\$ 0,00
DUOTEC EMBALAGENS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
EDIMAR CARLOS VANZELLA CIA LTDA	R\$ 30,00	R\$ 0,00
ELETRO ELETRONICA ASTEC LTDA	R\$ 160,00	R\$ 0,00
EMBALAGENS POLACHINI LTDA	R\$ 102,19	R\$ 0,00
EMPREG TRANSP. E EMPREITEIRA	R\$ 196,80	R\$ 0,00
ERIMAR INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS	R\$ 4.600,00	R\$ 0,00
ESBELT LINGERIE LTDA	R\$ 0,00	R\$ 1.400,00
EUCATUR EMP. UNIAO CASCAVEL DE TRANSP	R\$ 0,00	R\$ 0,00
EUCATUR EMPRESA UNIAO CASCAVEL DE TRANSP	R\$ 93,45	R\$ 0,00
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	R\$ 0,00	R\$ 0,00
EUROFARMA LABORATORIOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 7.500,14
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	R\$ 19.371,87	R\$ 0,00
Eurofarma Laboratorios S.A.	R\$ 0,00	R\$ 0,00
EUROFRAL IND. DE PROD. HIG. E TERMOP. LT	R\$ 0,00	R\$ 600,70
Exact On Informatica LTDA	R\$ 160,00	R\$ 0,00
EXPRESSO 45 TRANSPORTES EIRELI	R\$ 680,96	R\$ 0,00
EXPRESSO MARINGA TRANSPORTES LTDA	R\$ 123,10	R\$ 0,00
FANTIN & PASQUALLI ADVOGADOS ASSOCIADOS	R\$ 9.200,00	R\$ 0,00
FARMACE INDUSTRIA QUIMICO FARMACEUTICA C	R\$ 0,00	R\$ 0,00
FARMAX DISTRIB. AMARAL	R\$ 0,00	R\$ 0,00
FERNANDO DE SOUZA RAMOS 05430958948	R\$ 450,00	R\$ 0,00
FLEX IND. E COM. DE PAPEIS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
FRANCEFARMA IND DE COSMETICOS LTDA - ME	R\$ 0,00	R\$ 5.218,20
FUMACOL FERRAGENS E MATERIAIS DE CONSTRU	R\$ 370,72	R\$ 0,00
FZ COM. DE MEDICAMENTOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
G F ASSMANN & CIA LTDA	R\$ 8.000,09	R\$ 0,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Spec

Versão 5.0.0 do Visualizador



011704

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
G F CARDOSO LEITE & CIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 1.698,00
GEMED COM. DE ARTIGOS MEDICOS E ORTOPEDI	R\$ 1.815,16	R\$ 0,00
GEO LAB IND. FARMACEUTICA LTDA	R\$ 2.305,16	R\$ 0,00
GLOBAL VILLAGE TELECOM LTDA	R\$ 3.042,61	R\$ 0,00
HALEX ISTAR IND FARMACEUTICA LTDA	R\$ 4.984,89	R\$ 11.431,07
HANESBRANDS BRASIL TEXTIL LTDA	R\$ 2.561,80	R\$ 6.750,92
Harty Comercial Imp. Exp. Distr. Ltda	R\$ 0,00	R\$ 0,00
HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	R\$ 0,11	R\$ 24.813,84
HOSPI BIO IND COM MOVEIS HOSP LTDA	R\$ 1.645,42	R\$ 0,00
HOTEL LAVRATTI LTDA - ME	R\$ 218,00	R\$ 0,00
HUBER DISTRIBUIDORA DE ALIMENTOS LTDA	R\$ 382,91	R\$ 0,00
IACCUMED PRODUTOS MEDICO-HOSPITALARES LT	R\$ 779,79	R\$ 0,00
IBIZA COMERCIO DE MOTO PECAS LTDA	R\$ 185,00	R\$ 0,00
IGUAGU MATERIAIS DE CONSTRUCAO LTDA - ME	R\$ 320,30	R\$ 0,00
IMEC-INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
INCOTERM IND. DE TERMOMETROS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
IND. E COM. DE PRODUTOS PARA LABORATÓRIO	R\$ 0,00	R\$ 0,00
INDAIA IND BENGALAS E MULETAS LTDA	R\$ 1.110,21	R\$ 0,00
INTERCONTINENTAL MEDICAL IMPORTAÇÃO E EX	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACEUTICA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
JJ2000 TRANSPORTES LTDA	R\$ 159,99	R\$ 0,00
JOAOMED COM. DE MATERIAIS CIRURGICOS LTDA	R\$ 75,90	R\$ 0,00
JORNAL DO OESTE LTDA	R\$ 110,00	R\$ 0,00
JPI TRANSPORTES RODOVIARIOS LTDA ME	R\$ 507,64	R\$ 0,00
KONEX INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	R\$ 2.440,31	R\$ 0,00
LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA EXPOR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
LABORATORIO FARMACEUTICO VITAMED LTDA	R\$ 0,00	R\$ 7.700,00
LIMACAR COMERCIO DE PEÇAS AUTOMOTIVAS LTDA	R\$ 130,00	R\$ 0,00
LIVRARIA BARAO LTDA	R\$ 48,33	R\$ 0,00
LONDRICIR COM. DE MAT. HOSPITALAR LTDA	R\$ 192,00	R\$ 0,00
M F MATERIAIS ELETRICOS EIRELI	R\$ 2.259,99	R\$ 0,00
M. I. - EQUIPAMENTOS ELETRONICOS LTDA -	R\$ 180,00	R\$ 0,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital - Sped

Versão 5.0.0 do Visualizador



011705

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
M.PERES MECANICA DE VEICULOS LTDA	R\$ 521,00	R\$ 0,00
MA BAGGIO & CIA LTDA	R\$ 670,40	R\$ 0,00
Madeiraira J. K. Ltda Me	R\$ 0,01	R\$ 0,00
MADEN COMERCIO E DISTRIBUICAO DE COSMETI	R\$ 0,00	R\$ 0,00
MAPFRE SEGUROS	R\$ 1.318,36	R\$ 0,00
MAQTEL TELECOMUNICACOES - EIRELI - ME	R\$ 3.618,50	R\$ 0,00
MARDAM IND. E COM. DE PROD. DE HIGIENE LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
MCW PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
MEDI BRASIL COMERCIO E DIST. MEIAS ELASTI	R\$ 3.261,77	R\$ 0,00
Medlevensohn Com Repres Prod Hosp Ltda	R\$ 0,00	R\$ 0,00
MEDQUIMICA IND FARMACEUTICA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
MERCUR S.A.	R\$ 217,42	R\$ 0,00
MISSNER & MISSNER LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
MOGA COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA	R\$ 55.955,89	R\$ 129.083,71
NATULAB LABORATORIO S/A	R\$ 4.140,00	R\$ 0,00
NATULAB LABORATORIOS S/A	R\$ 0,00	R\$ 0,00
Neo-Stock Brasil Prod para Saude Ltda	R\$ 0,00	R\$ 0,00
NEURO CLINICA CASCAVEL LTDA - EPP	R\$ 700,00	R\$ 0,00
NEVE IND. E COM. DE PRODUTOS CIRURGICOS	R\$ 2.657,33	R\$ 0,00
NEVE IND. E COM. DE PRODUTOS CIRURGICOS	R\$ 12.602,85	R\$ 0,00
NORGE PHARMA COM. DE MED. E MAT. E SOL. EM SAUDE LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
NOVA QUIMICA FARMACEUTICA S/A	R\$ 3.828,00	R\$ 13.311,08
NS INDUSTRIA E APARELHOS MEDICOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
NUNESFARMA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ODONTOSUL - COM. VAR. DE PROD. ODONT. E	R\$ 382,50	R\$ 0,00
OMRON HEALTHCARE BRASIL REP. DIST. PROD. ME	R\$ 0,00	R\$ 0,00
Orange Health Ind e Com de Prod para Sau	R\$ 1.683,04	R\$ 0,00
Ortofibras Confeccoos Ltda - ME	R\$ 0,00	R\$ 0,00
P.A. MED IND DE PRODUTOS MEDICOS LTDA-ME	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PARANA AMBIENTAL GESTAO GLOBAL DE RESIDU	R\$ 5.000,00	R\$ 0,00
PHARLAB INDUST. FARMACEUTICA S/A	R\$ 8.791,94	R\$ 0,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.0 do Visualizador



## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI & COGO LTDA - ME  
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 07.269.677/0001-79  
 Número de Ordem do Livro: 15  
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
PHARMASCIENCE LABORATORIOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 4.827,60
PHARMATEX COMERCIAL DE PRODUTOS HOSPITAL	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA	R\$ 24.116,80	R\$ 33.953,00
PRODUTOS HOSPITALARES MEDBLANC LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PROLIFE PRODUTOS ORTOPEDICOS LTDA ME	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PROMEL IND. COM. IMP. EXP. PRODS. NAT. L	R\$ 0,00	R\$ 0,00
RAQUEL NOGUEIRA SOROCABA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
RENASCER IND. E COM. MOVEIS HOSP. LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
Renovare Casa e Construcao Ltda Epp	R\$ 1.824,00	R\$ 0,00
Resgate SP Produtos Para Resgate APH e E	R\$ 0,00	R\$ 0,00
RODOLFO FARAH VALENTE ME	R\$ 0,00	R\$ 0,00
RODONAVES - TRANSPORTES E ENCOMENDAS	R\$ 0,00	R\$ 0,00
SABER COMUNICACAO VISUAL LTDA - ME	R\$ 54,00	R\$ 0,00
SAMTEC BIOTECNOLOGIA LTDA	R\$ 36,00	R\$ 0,00
SANTA RITA COMERCIAL LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
SANVAL COMERCIO E INDUSTRIA LTDA	R\$ 3.124,00	R\$ 2.640,00
SELECTA IND. E DIST. DE ARTI. MEDICOS E	R\$ 4.191,58	R\$ 0,00
SELENE INDUSTRIA TEXTIL S/A	R\$ 998,95	R\$ 0,00
SELETIVA COMERCIO DE PAPEIS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
SERVIMED COMERCIAL LTDA	R\$ 28.900,60	R\$ 903,31
SERVIOESTE SOLUÇÕES AMBIENTAIS LTDA	R\$ 633,64	R\$ 0,00
SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA	R\$ 775,10	R\$ 0,00
SIGVARIS DO BRASIL IND. E COM. LTDA	R\$ 3.865,41	R\$ 11.955,43
SLAVIERO DE CASCAVEL LTDA (TOLEDO)	R\$ 970,00	R\$ 0,00
SOBERANA DO SONO LTDA ME	R\$ 0,00	R\$ 0,00
Soinvie Do Brasil Ltda EPP	R\$ 0,00	R\$ 0,00
STAR MED ARTIGOS MEDICOS E HOSP. LTDA.	R\$ 0,00	R\$ 0,00
TARGA S/A.	R\$ 0,00	R\$ 0,00
Tasca & Zolet Ltda	R\$ 54,00	R\$ 0,00
TECELAGEM MINASREY LTDA	R\$ 0,00	R\$ 25.850,24
Tecsmart Sistemas de Ponto Ltda.	R\$ 0,00	R\$ 0,00
TELEFONICA BRASIL S.A.	R\$ 0,00	R\$ 0,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.0 do Visualizador



011707

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
TIM CELULAR S.A. TIM CELULAR S.A.	R\$ 7.398,00	R\$ 0,00
TIM CELULAR SA	R\$ 8.536,80	R\$ 0,00
TKS FARMACEUTICA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
TNT MERCURIO CARGAS E ENC. EXP. SA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
TNT MERCURIO CARGAS E ENCOMENDAS EXPRESS	R\$ 0,00	R\$ 0,00
TNT MERCURIO CARGAS E ENCOMENDAS EXPRESS	R\$ 2.969,40	R\$ 0,00
TOLEGRAF IMPRESSOS GRAFICOS	R\$ 0,00	R\$ 0,00
TRANS APUCARANA TRANSPORTES RODOVIARIOS	R\$ 219,43	R\$ 0,00
TRANSAPUCARANA TRANSPORTES RODOVIARIOS	R\$ 0,00	R\$ 0,00
TRANSAPUCARANA TRANSPORTES RODOVIARIOS L	R\$ 560,52	R\$ 0,00
TRANSLOG - ALMEIDA A TRANSP L DIST	R\$ 0,00	R\$ 0,00
TRANSP. BOMBONATTO LTDA	R\$ 565,89	R\$ 0,00
TRANSPORTADORA PLIMOR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
UNESUL DE TRANSPORTES LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
UNICA IMAGEM PROD E SERV PARA DIAG. LTDA	R\$ 511,74	R\$ 0,00
V&V-COMERCIO DE MEDICAMENTOS EIRELI	R\$ 512,22	R\$ 5.429,14
VENOSAN BRASIL LTDA	R\$ 0,00	R\$ 10.665,98
VERSA AUTO CENTER EIRELI ME	R\$ 60,00	R\$ 0,00
VERSA DIGITAL - COMUNICACAO VISUAL LTDA	R\$ 18.000,00	R\$ 0,00
VET VISTORIADORA DE EXTINTORES TOLEDO LT	R\$ 283,00	R\$ 0,00
VIA AROMA IND. DE AROMAT. DE AMBIENTES L	R\$ 0,00	R\$ 0,00
VIAÇAO GARCIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
VIAÇÃO GARCIA LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
VIROL LTDA	R\$ 220,00	R\$ 0,00
VISION PR DISTRIB PROD E MEDICAMENTOS S/	R\$ 0,00	R\$ 0,00
VIVA BOX LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
WERBRAN DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LT	R\$ 0,00	R\$ 0,00
WERMUTH E CIA.LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ZENDAI VEICULOS LTDA	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ADIANTAMENTO DE CLIENTES	R\$ 3.999,83	R\$ 3.999,83
ADIANTAMENTOS DE CLIENTES	R\$ 474,86	R\$ 474,86
FUNDO MUNICIPAL DE SAÚDE DE SÃO PEDRO DO	R\$ 3.524,97	R\$ 3.524,97

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Spec

Versão 5.0.0 do Visualizador



Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI & COGO LTDA - ME  
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 07.269.677/0001-79  
 Número de Ordem do Livro: 15  
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
IGUAÇU:		
OBRIGAÇÕES TRIBUTÁRIAS	R\$ 40.594,05	R\$ 182.219,19
IMPOSTOS E CONTRIBUIÇÕES A RECOLHER	R\$ 40.594,05	R\$ 182.219,19
CONTRIBUIÇÃO SINDICAL A RECOLHER	R\$ 0,00	R\$ 0,00
ICMS DIFERENCIAL NÃO CONTRIBUINTE A RECOLHER	R\$ 0,00	R\$ 155.079,60
IRRF A RECOLHER	R\$ 703,18	R\$ 658,48
SUBSTITUIÇÃO TRIBUTÁRIA A RECOLHER	R\$ 336,09	R\$ 394,23
ICMS A RECOLHER	R\$ 14.096,72	R\$ 7.387,78
ICMS DIFERENCIAL DE ALÍQUOTAS 4%	R\$ 0,00	R\$ 0,00
IMPOSTO DE RENDA A RECOLHER	R\$ 13.232,37	R\$ 8.685,19
CONTRIBUIÇÃO SOCIAL A RECOLHER	R\$ 10.385,48	R\$ 7.816,67
PIS A RECOLHER	R\$ 327,71	R\$ 391,29
COFINS A RECOLHER	R\$ 1.512,50	R\$ 1.805,95
OBRIGAÇÕES TRABALHISTA E PREVIDENCIÁRIA	R\$ 37.380,89	R\$ 29.943,44
OBRIGAÇÕES COM O PESSOAL	R\$ 18.738,85	R\$ 14.829,66
13º SALÁRIO A PAGAR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
PRÓ-LABORE A PAGAR	R\$ 1.566,40	R\$ 1.667,86
RESCISÕES A PAGAR	R\$ 0,00	R\$ 0,00
SALÁRIOS E ORDENADOS A PAGAR	R\$ 17.172,45	R\$ 13.161,80
OBRIGAÇÕES SOCIAIS	R\$ 18.642,04	R\$ 15.113,78
FGTS A RECOLHER	R\$ 4.729,21	R\$ 3.418,41
INSS A RECOLHER	R\$ 13.912,83	R\$ 11.695,37
PATRIMÔNIO LÍQUIDO	R\$ 6.428.475,71	R\$ 7.318.930,80
CAPITAL SOCIAL	R\$ 500.000,00	R\$ 500.000,00
CAPITAL SUBSCRITO	R\$ 500.000,00	R\$ 500.000,00
EDSON JOSE RINALDI	R\$ 250.000,00	R\$ 250.000,00
ENISE COGO RINALDI	R\$ 250.000,00	R\$ 250.000,00
RESERVAS DE LUCROS	R\$ 256.919,20	R\$ 256.919,20
RESERVA LEGAL	R\$ 256.919,20	R\$ 256.919,20
LUCROS OU PREJUÍZOS ACUMULADOS	R\$ 5.671.556,51	R\$ 6.562.011,60
LUCROS OU PREJUÍZOS ACUMULADOS	R\$ 5.671.556,51	R\$ 6.562.011,60
LUCROS ACUMULADOS	R\$ 5.383.208,78	R\$ 5.671.556,51

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.0 do Visualizador



Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

## BALANÇO PATRIMONIAL

Entidade: RINALDI &amp; COGO LTDA - ME

Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017

CNPJ: 07.269.677/0001-79

Número de Ordem do Livro: 15

Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Saldo Inicial	Saldo Final
LUCRO DO EXERCÍCIO	R\$ 382.636,93	R\$ 1.170.539,99
(-) AJUSTE DE RESULTADOS DE EXERCÍCIOS ANTER	R\$ 65.710,80	R\$ (40.084,90)
(-) (-) DISTRIBUIÇÃO DE LUCRO A SÓCIA ENISE	R\$ (80.000,00)	R\$ (120.000,00)
(-) (-) DISTR. DE LUCRO AO SÓCIO EDSON	R\$ (80.000,00)	R\$ (120.000,00)
RESULTADO DO EXERCÍCIO EM CURSO	R\$ 0,00	R\$ 0,00
COMPENSAÇÃO	R\$ 13.103,84	R\$ 13.103,84
COMPENSAÇÃO	R\$ 13.103,84	R\$ 13.103,84
BENS EM COMODATO	R\$ 13.103,84	R\$ 13.103,84
BENS EM COMODATO	R\$ 13.103,84	R\$ 13.103,84

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com  
4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.0 do Visualizador



011710



## DEMONSTRAÇÃO DE RESULTADO DO EXERCÍCIO

Entidade: **RINALDI & COGO LTDA - ME**  
 Período da Escrituração: **01/01/2017 a 31/12/2017** CNPJ: **07.269.677/0001-79**  
 Número de Ordem do Livro: **15**  
 Período Selecionado: **01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017**

Descrição	Valor da última DRE	Valor
Receita Operacional	R\$ 5.001.602,06	R\$ 4.768.817,93
VENDA DE MERC. C/ SUBST. TRIB. A PRAZO	R\$ 585.831,90	R\$ 58.550,13
VENDA DE MERCADORIAS A PRAZO	R\$ 4.409.476,50	R\$ 2.601.660,57
VENDA DE MERCADORIAS A VISTA	R\$ 27.294,99	R\$ 2.112.132,64
(-) (-) SUBSTITUIÇÃO TRIBUTÁRIA	R\$ (21.001,33)	R\$ (3.525,41)
(-) Deduções	R\$ (783.124,12)	R\$ (984.025,45)
(-) (-) DEV. VENDA DE MERCADORIAS	R\$ (239.965,43)	R\$ (204.641,30)
(-) (-) DEV. VENDA DE MERC. C/ SUBST. TRIB.	R\$ (36,00)	R\$ (2.266,15)
(-) (-) ICMS DIFERENCIAL NÃO CONTRIBUINTE	R\$ 0,00	R\$ (173.009,02)
(-) (-) ICMS	R\$ (371.965,56)	R\$ (453.049,45)
(-) (-) COFINS	R\$ (39.447,10)	R\$ (28.225,20)
(-) (-) PIS	R\$ (8.546,94)	R\$ (6.115,47)
(-) (-) CONTRIBUIÇÃO SOCIAL	R\$ (51.602,64)	R\$ (49.269,39)
(-) (-) IMPOSTO DE RENDA	R\$ (71.560,45)	R\$ (67.449,47)
Receita Líquida	R\$ 4.218.477,94	R\$ 3.784.792,48
(-) Custos Mercadorias Vendidas	R\$ (2.387.493,28)	R\$ (1.296.712,42)
(-) CUSTOS DAS MERCADORIAS VENDIDAS	R\$ (2.387.493,28)	R\$ (1.296.712,42)
(-) Despesas com Pessoal	R\$ (615.831,78)	R\$ (566.162,30)
(-) 13º SALÁRIO	R\$ (28.156,93)	R\$ (28.751,08)
(-) ASSISTÊNCIA MÉDICA E SOCIAL	R\$ (3.352,50)	R\$ (16.724,08)
(-) COMISSÕES	R\$ (43.027,22)	R\$ (62.737,55)
(-) FÉRIAS	R\$ (66.284,37)	R\$ (41.425,79)
(-) FGTS	R\$ (34.369,93)	R\$ (40.333,39)
(-) HORAS EXTRAS	R\$ (7.066,66)	R\$ (9.434,66)
(-) INDENIZAÇÕES E AVISO PRÉVIO	R\$ (43.500,00)	R\$ (0,00)
(-) PRÊMIOS E GRATIFICAÇÕES	R\$ (9.697,94)	R\$ (7.641,54)
(-) PRÓ-LABORE	R\$ (21.120,00)	R\$ (22.488,00)
(-) SALÁRIOS E ORDENADOS	R\$ (246.806,20)	R\$ (233.618,53)
(-) INSS	R\$ (112.450,03)	R\$ (103.007,68)
(-) Despesas Administrativas	R\$ (592.301,82)	R\$ (430.107,76)
(-) ÁGUA E ESGOTO	R\$ (1.275,88)	R\$ (2.550,44)
(-) ALUGUÉIS DE IMÓVEIS	R\$ (43.000,00)	R\$ (4.300,00)
(-) BENS DE NATUREZA PERMANENTE	R\$ (0,00)	R\$ (515,90)
(-) BONIFICAÇÃO/ DOAÇÕES	R\$ (26.125,54)	R\$ (3.263,55)

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 5.0.0 do Visualizador



48

**DEMONSTRAÇÃO DE RESULTADO DO EXERCÍCIO**

Entidade: **RINALDI & COGO LTDA - ME**  
 Período da Escrituração: **01/01/2017 a 31/12/2017** CNPJ: **07.269.677/0001-79**  
 Número de Ordem do Livro: **15**  
 Período Selecionado: **01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017**

Descrição	Valor da última DRE	Valor
(-) COMBUSTIVEL E LUBRIFICANTES	R\$ (6.207,72)	R\$ (1.891,84)
(-) CONTRIBUIÇÕES A ASSOCIAÇÕES E CLASSES	R\$ (22.598,22)	R\$ (8.570,22)
(-) DESPESA C/ CARTORIO	R\$ (709,20)	R\$ (678,54)
(-) DESPESAS C/ GNRE	R\$ (221.731,75)	R\$ (206.646,87)
(-) DESPESAS C/ VEICULOS	R\$ (0,00)	R\$ (860,54)
(-) DESPESAS COM DESINFECÇÃO	R\$ (1.000,00)	R\$ (550,00)
(-) DESPESAS COM ICMS	R\$ (27.551,20)	R\$ (0,00)
(-) DESPESAS COM IMPOSTOS DE VEICULOS	R\$ (1.509,78)	R\$ (2.461,65)
(-) DESPESAS COM LICITAÇÕES	R\$ (22.584,24)	R\$ (27.680,99)
(-) ENERGIA ELÉTRICA	R\$ (12.480,55)	R\$ (17.615,58)
(-) FRETES	R\$ (67.953,90)	R\$ (66.975,56)
(-) HONORARIOS	R\$ (23.949,89)	R\$ (19.546,65)
(-) LANCHES E REFEIÇÕES	R\$ (0,00)	R\$ (24,48)
(-) MANUTENÇÃO E CONSERVAÇÃO	R\$ (1.165,00)	R\$ (0,00)
(-) MATERIAL DE ESCRITÓRIO	R\$ (26,51)	R\$ (48,00)
(-) MATERIAL DE USO E CONSUMO	R\$ (40.402,05)	R\$ (10.417,97)
(-) MONITORAMENTO E ALARME	R\$ (1.134,36)	R\$ (2.423,53)
(-) MULTA DE TRÂNSITO	R\$ (429,88)	R\$ (234,78)
(-) PROCESSAMENTO DE DADOS	R\$ (490,00)	R\$ (12.698,70)
(-) SEGUROS	R\$ (3.669,66)	R\$ (11.767,18)
(-) SERVIÇOS PRESTADOS POR TERCEIROS	R\$ (38.042,54)	R\$ (5.743,90)
(-) TELEFONE	R\$ (28.124,94)	R\$ (14.210,89)
(-) CONSERVAÇÃO E MANUTENÇÃO	R\$ (40,00)	R\$ (0,00)
(-) DESPESAS LEGAIS E JUDICIAIS	R\$ (34,01)	R\$ (8.000,00)
(-) LIVROS, JORNAIS E REVISTAS	R\$ (65,00)	R\$ (430,00)
(-) Despesas Tributárias	R\$ (10.916,52)	R\$ (3.873,92)
(-) AUTO DE INFRAÇÃO	R\$ (4.610,13)	R\$ (0,00)
(-) IMPOSTOS E TAXAS ESTADUAIS	R\$ (2.519,82)	R\$ (544,65)
(-) IMPOSTOS E TAXAS FEDERAIS	R\$ (239,67)	R\$ (469,16)
(-) IMPOSTOS E TAXAS MUNICIPAIS	R\$ (3.546,90)	R\$ (2.860,11)
(-) Despesas Financeiras	R\$ (49.350,97)	R\$ (193.854,27)
(-) DESCONTO CONCEDIDOS	R\$ (35,50)	R\$ (631,66)
(-) DESPESAS BANCARIAS	R\$ (13.004,67)	R\$ (8.070,22)
(-) IOF	R\$ (21,50)	R\$ (1.302,74)

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Spec  
 Versão 5.0.0 do Visualizador

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELionato de Notas - Código CNJ 08.915-4  
 Av. Presidente Dutra, 110 - Bairro dos Jardins - 13.162-000 - Campinas, SP - 13162-000 - SP - Brasil - Tel: (13) 210-4100 - Fax: (13) 210-4101

**Autenticação Digital**  
 De acordo com as disposições do art. 1.078, § 1º, do CC/04 e do art. 1.012, III, do CC/04 e do art. 1.015, III, do CC/04, o presente documento eletrônico, registrado no SCD, possui a mesma validade do documento físico assinado eletronicamente pelo Signatário.

Cód. Autenticação: **36540203181706120851-45**; Data: **07/03/2018 17:10:52**  
 Tipo Digital de Filiação: Tipo Normal C-AGP21878-KYXG  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,23

Para verificar a validade do conteúdo do ato, acesse o endereço eletrônico: <http://esodigital.tjpb.jus.br>

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

011712

## DEMONSTRAÇÃO DE RESULTADO DO EXERCÍCIO

Entidade: RINALDI & COGO LTDA - ME  
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017 CNPJ: 07.269.677/0001-79  
 Número de Ordem do Livro: 15  
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017

Descrição	Valor da última DRE	Valor
(-) JUROS PASSIVOS	R\$ (556,75)	R\$ (1.431,90)
(-) MULTAS	R\$ (0,00)	R\$ (14,65)
(-) JUROS DE MORA	R\$ (105,15)	R\$ (40,50)
(-) JUROS SOBRE EMPRÉSTIMOS E FINANCIAMENTOS	R\$ (35.627,40)	R\$ (182.362,60)
Receitas Financeiras	R\$ 2.735,01	R\$ 3.593,62
DESCONTOS FINANCEIROS OBTIDOS	R\$ 107,14	R\$ 223,30
JUROS ATIVOS (OUTROS)	R\$ 2.627,87	R\$ 3.370,32
(-) Outras Despesas Operacionais	R\$ (184.414,08)	R\$ (128.588,95)
(-) BAIXA DE MERCADORIAS VENCIDAS	R\$ (184.414,08)	R\$ (128.588,95)
Outras Receitas Operacionais	R\$ 1.732,43	R\$ 1.453,51
AVISO PREVIÓ REAVIDO	R\$ 1.358,77	R\$ 1.105,87
VALE TRANSPORTE	R\$ 373,66	R\$ 347,64
Resultado operacional líquido	R\$ 382.636,93	R\$ 1.170.539,99
Resultado Antes do IR	R\$ 382.636,93	R\$ 1.170.539,99
LUCRO LÍQUIDO DO EXERCÍCIO	R\$ 382.636,93	R\$ 1.170.539,99

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se com 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos ter

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Spec  
 Versão 5.0.0 do Visualizador



Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

*[Handwritten signature]*

DEMONSTRAÇÃO DAS MUTAÇÕES DO PATRIMÔNIO LÍQUIDO



Entidade: RINALDI & COGO LTDA - ME  
 Período da Escrituração: 01/01/2017 a 31/12/2017  
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2017 a 31 de Dezembro de 2017  
 CNP 07.269.677/0001-79  
 Número de Ordem do Livro: 15

Histórico	ENISE COGO RINALDI (R\$)	(-) DISTRIBUIÇÃO DE LUCRO À SÓCIA ENISE (R\$)	(-) DISTR. DE LUCRO AO SÓCIO EDSON (R\$)	RESERVA LEGAL (R\$)	LUCRO DO EXERCÍCIO (R\$)	LUCROS ACUMULADOS (R\$)	AJUSTE DE RESULTADOS DE EXERCÍCIOS ANTER (R\$)	Total (R\$)
Saldo Inicial em 01.01.2017	500.000,00	(-)90.000,00	(-)90.000,00	256.919,20	382.636,93	5.383.208,78	65.710,80	6.428.475,71
Ajustes de Exercícios Anteriores							(-)105.795,70	(-)105.795,70
Lucro Líquido		80.000,00	80.000,00			288.347,73		448.347,73
Distribuição de lucros		(-)120.000,00	(-)120.000,00					(-)240.000,00
Resultado do exercício em curso					787.903,06			787.903,06
Saldo Final em 31.12.2017	500.000,00	(-)120.000,00	(-)120.000,00	256.919,20	1.170.539,99	5.671.556,51	(-)40.084,90	7.318.930,80

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** - OFÍCIO REGISTRAR ONS E OUTROS SERVIÇOS  
 Autenticação Digital  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º do art. 4º da Lei nº 20.262 de 2004, e art. 8º do art. 4º da Lei nº 11.343 de 2006, a assinatura eletrônica desta declaração é válida e produzirá todos os efeitos legais.  
 Cód. Autenticação: 36310703181706120851-47-Data: 07/03/2018 15:17:10  
 São Paulo, 07 de Março de 2018.  
 Val: Toda do Notário 23  
 Confira os dados do ato em: <https://sistema.spod.jus.br>

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 4F.36.AB.BB.73.25.99.7B.5F.C4.E6.88.9C.B2.BF.72.9E.4E.39.C4-6, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.  
 Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped Versão 5.0.0 do Visualizad

*[Handwritten signatures and marks]*

Empresa: RINALDI & COGO LTDA  
CNPJ: 07.269.677/0001-79  
Período: 01/01/2017 - 31/12/2017

Página: 0001  
Número Ilvros: 0015

**DEMONSTRAÇÃO DOS FLUXOS DE CAIXA PELO MÉTODO INDIRETO EM  
31 DE DEZEMBRO DE 2017**

**ATIVIDADES OPERACIONAIS**

Resultado do período	1.170.539,99
<b>LUCRO OPERACIONAL BRUTO ANTES DAS MUDANÇAS NO CAPITAL DE GIRO</b>	<b>1.170.539,99</b>
(Aumento) Redução em contas a receber e outros	(486.433,45)
(Aumento) Redução nos estoques	(1.346.854,55)
Aumento (Redução) em fornecedores	(3.593,87)
Aumento (Redução) em contas a pagar e provisões	154.187,69
<b>CAIXA PROVENIENTE DAS OPERAÇÕES</b>	<b>(532.154,19)</b>
<b>FLUXO DE CAIXA ANTES DOS ITENS EXTRAORDINÁRIOS</b>	<b>(532.154,19)</b>
<b>CAIXA LÍQUIDO PROVENIENTE DAS ATIVIDADES OPERACIONAIS</b>	<b>(532.154,19)</b>

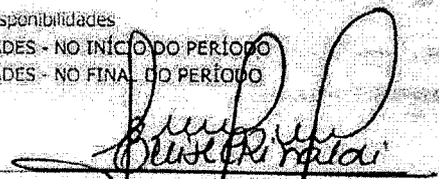
**ATIVIDADES DE INVESTIMENTO**

Aquisição de ações/cotas	(240,00)
<b>CAIXA LÍQUIDO USADO NAS ATIVIDADES DE INVESTIMENTOS</b>	<b>(240,00)</b>

**ATIVIDADES DE FINANCIAMENTO**

Pagamentos de lucros e dividendos	(240.000,00)
Ajuste de resultado de exercícios anteriores	(40.084,90)
Empréstimos tomados	(37.923,52)
<b>CAIXA LÍQUIDO GERADO PELAS ATIVIDADES DE FINANCIAMENTOS</b>	<b>(318.008,42)</b>

Redução nas Disponibilidades	(850.402,61)
<b>DISPONIBILIDADES - NO INÍCIO DO PERÍODO</b>	<b>1.265.743,30</b>
<b>DISPONIBILIDADES - NO FINAL DO PERÍODO</b>	<b>415.340,69</b>

  
**RINALDI & COGO**  
 SOCIA ADMINISTRADORA  
 CPF: 913.627.769-04

  
**Jefferson Paulo Martins**  
 Contador CRC/PR - 35401/O-9  
 JEFFERSON PAULO MARTINS  
 Registro CRC - PR sob o No. PR03540109  
 CPF: 761.787.579-72

  
**LISIANE SIMONE KNAACK**  
 CRC/PR 048498/O  
 CONTADORA

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** - OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELionato DE NOTAS - COLEGIO CNJ 04.875-6

**Autenticação Digital**

God. Autenticação: 38310703181706120851-48; Data: 07/03/2018 17:10:52

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C-ADP21975-CXWJ; Valor Total do Ato: R\$ 4,23

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



Empresa: RINALDI & COGO LTDA  
Inscrição: 07.269.677/0001-79  
Período: 01/01/2017 - 31/12/2017

Página: 0001  
Número Livro: 0015  
Emissão: 05/03/2018  
Hora: 16:54:38

COEFICIENTES DE ANÁLISES EM 31/12/2017

Coefficiente	Fórmula	Valor	Resultado
Índice de Liquidez Geral	$\frac{\text{Ativo Circulante} + \text{Realizável Longo Prazo}}{\text{Passivo Circulante} + \text{Passivo Não-Circulante}}$	$\frac{8.067.004,15 + 0,00}{955.353,35 + 0,00}$	8,44
Índice de Liquidez Corrente	$\frac{\text{Ativo Circulante}}{\text{Passivo Circulante}}$	$\frac{8.067.004,15}{955.353,35}$	8,44
Índice de Solvência Geral	$\frac{\text{Ativo}}{\text{Passivo Circulante} + \text{Passivo Não-Circulante}}$	$\frac{8.287.387,99}{955.353,35 + 0,00}$	8,67
Índice de Endividamento Geral	$\frac{\text{Passivo Circulante} + \text{Passivo Não-Circulante}}{\text{Passivo Total}}$	$\frac{955.353,35 + 0,00}{8.287.387,99}$	0,12

*Rinaldi & Cogo*  
 07.269.677/0001-79  
 RINALDI & COGO LTDA  
 RUA ALMIRANTE BARROSO, 2337 - CENTRO  
 CEP: 85900-020 - TOLEDO - PR.

*Lisiane S. Knaack*  
 LISIANE SIMONE KNAACK  
 CRC/PR 048499/0  
 CONTADORA

*Jefferson Paulo Martins*  
 Jefferson Paulo Martins  
 Contador CRC/PR - 35401/0-9



*R J*  
*DL*

08/03/2018

<https://autdigital.azevedobastos.not.br/home/comprovante/36310703181706120851>

011716

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serenata 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 RINALDI e COGO LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa RINALDI e COGO LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 08/03/2018 08:50:58 (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 RINALDI e COGO LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

Código de Consulta desta Declaração: 929969

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 07/03/2019 17:10:52 (hora local).

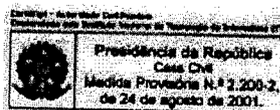
<sup>1</sup>Código de Autenticação Digital: 36310703181706120851-1 a 36310703181706120851-49

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05be09a57c0cb9bd620e0aea8a59c6787597ed73234001d3a9c2eabe238711ca354fd4c2dc64ccb8496e6f1f94c85f30d065d1514f07f7c446afda1bc82aaa9904d



**NOTAS EXPLICATIVAS ÀS DEMONSTRAÇÕES CONTÁBEIS  
DO EXERCÍCIO FINDO EM 31 DE DEZEMBRO DE 2017.****CONTEXTO OPERACIONAL**

RINALDI & COGO LTDA. - ME., cadastrada no CNPJ sob o número 07.269.677/0001-79, constituída em 11/03/2005, registrada na Junta Comercial sob nº 41205427158.

A empresa é optante pela tributação Lucro Presumido no regime de competência de acordo com o Decreto 3.000/99 que Regulamenta o Imposto de Renda e demais legislações aplicáveis ao regime de tributação e às suas atividades. Apura PIS e COFINS pelo regime de competência, conforme Lei 9.718/1998 e MP 2.158-35/2001.

Seu ramo de atividades compreende: comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano; comércio atacadista de produtos farmacêuticos de uso humano; comércio atacadista e varejista de produtos de consumo médicos e hospitalares, de instrumentos e materiais cirúrgicos, laboratoriais e odontológicos; próteses e artigos de ortopedia; produtos de limpeza, saneantes, cosméticos e de perfumaria, veterinários, materiais educativos e de expediente, de brinquedos e de livraria, equipamentos de proteção individual e de segurança do trabalho, aparelhos e equipamentos eletro-médicos, eletro-hospitalares e seus componentes, equipamentos eletrônicos; móveis e utensílios, artigos de cama, mesa e banho, esportivos e confecções, comércio de bebidas e alimentos nutricionais.

Com sede no município de Toledo, Paraná, Rua Almirante Barrôso nº. 2337, sala 02, Centro, CEP 85.900-020.

**POLÍTICA CONTÁBIL E BASE DE PREPARAÇÃO**

As demonstrações contábeis foram encerradas em 31 de Dezembro de 2016 e 31 de Dezembro de 2017 (comparativas), aqui compreendidas: Balanço Patrimonial (BP), Demonstração do Resultado do Exercício (DRE), Demonstração das Mutações do Patrimônio Líquido (DMPL); Demonstração do Fluxo 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.

A Demonstração do Resultado Abrangente (DRA) foi suprimida na Demonstração das Mutações do Patrimônio Líquido (DMPL) conforme facultada pela Resolução 1255/2009. Não sendo elaborada a DRA, pois não houve valores abrangentes.

O resultado é apurado de acordo com o regime de competência, que estabelece que as receitas e despesas devam ser incluídas na apuração dos resultados dos períodos em que ocorreram, sempre simultaneamente quando se correlacionarem, independente de recebimento ou pagamento.

As principais práticas contábeis na elaboração das demonstrações contábeis levam em conta as características qualitativas e quantitativas conforme determina a Norma Brasileira de Contabilidade Técnica Geral (NBC TG) 1000: Compreensibilidade, Competência, Relevância, Materialidade, Confiabilidade, Primazia da Essência sobre a Forma, Prudência, Integridade, Comparabilidade, Tempestividade e Equilíbrio entre Custo e Benefício, estando assim alinhadas com normas internacionais de contabilidade emitidas pelo International Accounting Standards Board (IASB) adequadas pelo Comitê de Pronunciamentos Contábeis (CPC) e aprovadas pelo Conselho Federal de Contabilidade (CFC) para Pequenas e Médias Empresas.

Os administradores da empresa optaram pela contratação de contabilidade terceirizada, a qual se encontra perfeitamente atinada à 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 contrato em todos os seus termos e assim, as presentes demonstrações refletem e espelham a realidade da empresa em todos os seus termos. Os resultados produzidos são frutos do documental remetido para contabilização pela administração da empresa, respondendo esta, pela veracidade, integridade 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 à documentação e procedimentos e em acordo com o contrato de prestação de serviço firmado entre as partes. A responsabilidade profissional do contabilista que referenda estas demonstrações contábeis está limitada aos fatos contábeis efetivamente notificados pela administração da empresa a este profissional.

**MOEDA FUNCIONAL E DE APRESENTAÇÃO**

As demonstrações contábeis estão apresentadas em REAIS (R\$), que é a moeda funcional da empresa.

**TESTE DE RECUPERABILIDADE PARA ATIVOS (IMPAIRMENT)**

Atendendo ao conteúdo da NBC TG 1000, editada pelo Conselho Federal de Contabilidade através da Resolução 1.255/2009 a administração da empresa, fez a análise sobre desvalorização e recuperabilidade do ativo submetidos a tal resolução levando em conta os principais indicadores de desvalorização, tais como: uma redução sensível, além do esperado, no valor de mercado do ativo; o valor contábil do ativo líquido é maior que o valor justo estimado; obsolescência ou dano físico de ativo; mudanças significativas que afetam o ativo; informações internas (empresa) que espelhem desempenho econômico pior que o esperado. Após esta submissão, a administração chegou à conclusão de que todos os ativos imobilizados se encontram a valor recuperável e não sofreram desvalorização, dispensando assim a realização dos testes efetivos do Impairment.

**AJUSTE A VALOR PRESENTE**

O Ajuste a Valor Presente que tem por objetivo demonstrar o valor presente de um fluxo de caixa, o qual se encontra determinado para as operações de longo prazo, tanto para os ativos e quanto para os passivos.

O prazo médio das rubricas contas a receber e contas a pagar é inferior a 90 dias embutidos; desse modo, não existe atividade de financiamento de natureza monetária, na



Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

**PROVISÕES, PASSIVOS E ATIVOS CONTINGENTES**

A administração da empresa não reconhece existência de ativos e passivos contingentes conforme previsto na NBC TG 1000 e, portanto não efetuou nenhuma provisão para tanto.

**DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE**

A empresa declara de forma explícita e sem ressalvas que a elaboração e a apresentação das demonstrações contábeis estão em conformidade ao conteúdo da NBC TG 1000, editada pelo Conselho Federal de Contabilidade através da Resolução CFC 1.255/2009.

A administração da empresa também procedeu ao exame conceitual e concluiu que a empresa não possui prestação pública de contas, assim encontra-se apta a exercer a faculdade pela aplicação do previsto na Contabilidade para Pequenas e Médias Empresas.

**DETERMINAÇÃO DO RESULTADO**

O resultado foi apurado em 31 de Dezembro de 2016 e 31 de Dezembro de 2017 (comparativamente) e está em obediência ao regime de competência. As demonstrações contábeis foram elaboradas e apresentadas em conformidade com a legislação societária, conforme Lei n. 10.406/2002, demais legislações aplicáveis, pronunciamentos técnicos, orientações e interpretações emitidas pelo Comitê de Pronunciamentos Contábeis (CPC) e normas brasileiras de contabilidade expedidas pelo Conselho Federal de Contabilidade, especialmente NBC TG 1000.

**SEGUROS**

A empresa adota política de contratar cobertura de seguros para os bens sujeitos a riscos por montantes considerados pela Administração como suficientes para cobrir eventuais sinistros, considerando a natureza de sua atividade.

**ATIVOS CIRCULANTES**

A classificação das contas é realizada com base no que determina o Pronunciamento Técnico PME – Pequenas e Médias Empresas, sendo classificados como circulantes quando: a) espera realizar o ativo, ou pretender vendê-lo ou consumi-lo durante o ciclo operacional normal da entidade; b) o ativo for mantido essencialmente com a finalidade de negociação; c) espera realizar o ativo no período de até doze meses da data das demonstrações contábeis; ou d) o ativo for caixa ou equivalente de caixa.

**Caixa e Equivalentes de Caixa:** a conta Caixa e Equivalentes é composta da seguinte maneira:

Caixa R\$ 232.410,74;

Bancos conta movimento R\$ 162.419,76;

Aplicações Financeiras: R\$ 20.510,19;

**Créditos:** a conta clientes é composta da seguinte forma:

Duplicatas a Receber R\$ 4.625.555,89;

Não efetuado cálculo de perdas estimadas com créditos de liquidação duvidosa, pelo fato de não haver incertezas no recebimento de clientes.

**Adiantamento a Fornecedores:** R\$ 165.301,14

**Adiantamento a Empregados:** R\$ 4.034,16

**Estoques:** os estoques são avaliados no reconhecimento inicial pelo custo histórico, onde todos os gastos necessários até o momento da disponibilidade para venda estão sendo considerados como custos. Os descontos comerciais, abatimentos e outros itens semelhantes são deduzidos do custo de aquisição. Os juros incorridos pela aquisição dos estoques são considerados como despesas financeiras e, portanto não são incluídos nos custos de aquisição.

O método de custo dos estoques é o Custo Médio Ponderado.

Ao final do período foi realizada a análise de recuperabilidade dos estoques, e de acordo com a experiência da administração, da sociedade foram considerados recuperáveis pela venda, menos despesas para completar e vender conforme os requisitos previstos na NBC TG 1000 e estão assim representados:

TIPO/PERÍODO	31/12/2017
Mercadorias para Revenda	R\$ 2.856.772,27



Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

**ATIVOS NÃO CIRCULANTES**

A classificação das contas é realizada com base no que determina o Pronunciamento Técnico PME – Pequenas e Médias Empresas, sendo classificados como não circulantes todos aqueles fatos contábeis que não se classificam como sendo circulantes. Os itens classificados neste grupo foram avaliados pela administração quanto a sua recuperabilidade e foram considerados registrados pelos valores recuperáveis pela venda ou pelo uso.

**Investimentos:** a empresa mantém investimento a longo prazo nas seguintes instituições:

Sicredi: R\$ 3.987,21

**Imobilizado:** avaliado inicialmente ao custo histórico, sendo considerado como custo todos os valores necessários para que o imobilizado estivesse à disposição da administração. Os demais bens adquiridos com valor inferior a R\$ 326,61, conforme Art.301 do RIR/99 foram deduzidos como despesa. Em conta redutora apresentam-se as depreciações acumuladas. As alíquotas de depreciação estão fundamentadas no tempo de utilização dos referidos bens e considerando o valor residual para fins de cálculo dentro do método linear, definidas pela Administração, a qual não pode ultrapassar os limites máximos admitidos pela Legislação Fiscal e em conformidade com a Resolução CFC 1.255/2009 que institui o Pronunciamento Técnico PME – Contabilidade para Pequenas e Médias Empresas – NBC TG 1000.

A seguir consta comparativo dos valores do ativo imobilizado, valor depreciado acumulado e percentual de depreciação:

Descrição	Custo R\$	Depreciação Acumulada R\$	Taxa utilizada %
Terrenos	52.262,60	0,00	0
Móveis e Utensílios	34.041,59	91,21	10
Máquinas e Equipamentos	23.289,13	886,42	10
Veículos	85.300,00	0	0
Computadores e Periféricos	9.377,10	0	0

**Bens em Comodato:** R\$ 13.103,84

**PASSIVO CIRCULANTE**

A classificação das contas é realizada com base no que determina o Pronunciamento Técnico PME – Pequenas e Médias Empresas, sendo classificados como circulantes quando: a) espera liquidar o passivo durante o ciclo operacional normal da entidade; b) o passivo for mantido essencialmente para a finalidade de negociação; c) o passivo for exigível no período de até doze meses após a data das demonstrações contábeis; ou d) a entidade não tiver direito incondicional de diferir a liquidação do passivo durante pelo menos doze meses após a data de divulgação.

O Passivo Circulante sendo assim composto:

**Empréstimos e Financiamentos:** R\$ 399.533,07

**Fornecedores Nacionais:** R\$ 339.657,82

**Adiantamentos de Clientes:** R\$ 3.999,83;

**Obrigações Tributárias:** R\$ 182.219,19

**Obrigações Trabalhistas e Previdenciárias:** R\$ 29.943,44;

**PASSIVO NÃO CIRCULANTE**

A classificação das contas é realizada com base no que determina o Pronunciamento Técnico PME – Pequenas e Médias Empresas, sendo classificados como não circulantes todos aqueles que não se classificam como sendo circulantes. Não houve itens classificados neste grupo de acordo com a avaliação da administração que refletem a realidade na data das demonstrações dentro da melhor estimativa.

**PATRIMÔNIO LÍQUIDO**

O Patrimônio Líquido é o valor residual dos ativos reconhecidos menos os passivos reconhecidos e se encontra assim subdividido:

**Capital social:** está representado por R\$ 500.000,00 (quinhentos mil reais) dividido em 500.000 (quinhentas mil) quotas conforme última alteração contratual registrada sob nº 20125381816 em 07/08/2012.

A participação societária está dividida entre os sócios conforme tabela a seguir:



Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

Empresa:  
CNPJ:RINALDI & COGO LTDA  
07.269.677/0001-79Página/Folha:  
Número Livro:0004  
000115

SÓCIOS	QUOTAS	VALOR (R\$)	PERC. (%)
EDSON JOSÉ RINALDI	250.000	250.000,00	50,00
ENISE COGO RINALDI	250.000	250.000,00	50,00
TOTAIS	500.000	500.000,00	100,00

A administração da sociedade ficou a cargo de ambos os sócios, conforme determinado em última alteração contratual.

**Lucros ou Prejuízos Acumulados:**

A empresa apresenta o seguinte saldo:

Saldo Inicial	R\$ 5.671.556,51
Resultado do Período	R\$ 1.170.539,99
(-) Dividendos ou Lucros Distribuídos Pagos ou Creditados	R\$ 240.000,00
Ajuste de Exercícios Anteriores	R\$ (40.084,90)
Saldo Final	R\$ 6.562.011,60

Reconhecemos a exatidão das demonstrações cujos lançamentos foram efetuados de acordo com os documentos entregues pelos sócios/titulares.

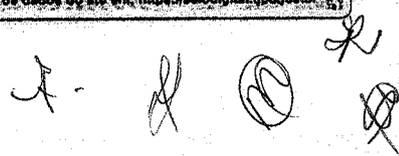
Toledo, 31 de Dezembro de 2017.

  
ENISE COGO RINALDI  
Sócia Administradora  
CPF 913.627.769-04

  
JEFFERSON PAULO MARTINS  
Contador  
CRC 035401/O-9 PR  
Sperotto Contadores Associados Ltda.

**Jefferson Paulo Martins**  
Contador CRC/PR - 35401/O-9

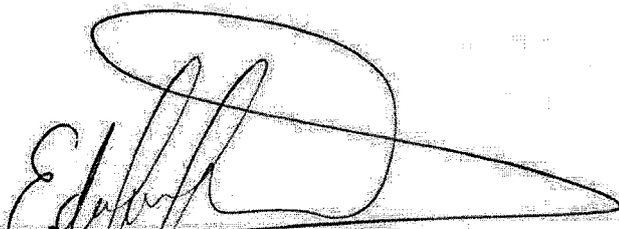




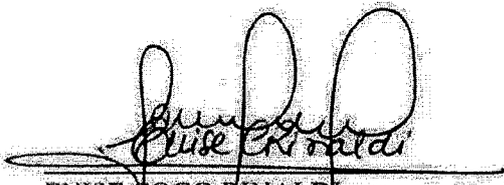
**ATA DA REUNIÃO PARA DELIBERAÇÃO SOBRE O BALANÇO PATRIMONIAL**

Em 02 de Janeiro de 2018 reuniram-se, na sede da empresa RINALDI & COGO LTDA - ME todos os seus sócios, bem como seu administrador. A presente reunião tem como pauta a apresentação do Balanço Patrimonial e demais peças contábeis, referente ao exercício fiscal encerrado em 2017. Após a apresentação dos relatórios aos associados, estes foram aprovados por unanimidade, não restando qualquer dúvida ou divergência. Isto posto, todos os assuntos discutidos não havendo mais ressalva. Foi a presente reunião encerrada e assinada pelos presentes.

Toledo, 02 de janeiro de 2018.



EDSON JOSÉ RINALDI  
CPF: 865.677.729-72  
CARGO: SOCIA ADMINISTRADORA



ENISE COGO RINALDI  
CPF: 915.627.769-04  
CARGO: SÓCIA ADMINISTRADORA




14/06/2018

<https://autdigital.azevedobastos.not.br/home/comprovante/36311406181030080700>

011722

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

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

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



**DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 14/06/2018 10:54:41 (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 RINALDI e COGO LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

Código de Consulta desta Declaração: 1008110

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 14/06/2019 10:33:03 (hora local).

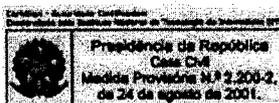
<sup>1</sup>Código de Autenticação Digital: 36311406181030080700-1 a 36311406181030080700-5

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

O referido é verdade, dou fé.

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b67ae8dec3e7a968499d8d590ce3d0d8832822ad851cd00d73d870544829e72c8fd4c2dc64ccb8496e6f1f94c85f30d0600dfa14b5f211187357ec68939ea9383



Handwritten signatures and initials, including a '1/1' mark.

 <b>REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL</b> <b>CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA</b>		
NÚMERO DE INSCRIÇÃO <b>07.269.677/0001-79</b> MATRIZ	<b>COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL</b>	DATA DE ABERTURA <b>11/03/2005</b>
NOME EMPRESARIAL <b>RINALDI &amp; COGO LTDA</b>		
TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) <b>TOLEMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS</b>		PORTE <b>EPP</b>
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL <b>46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano</b>		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS <b>46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios</b> <b>46.45-1-03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos</b> <b>46.45-1-02 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia</b> <b>46.64-8-00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças</b> <b>47.73-3-00 - Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos</b> <b>46.49-4-04 - Comércio atacadista de móveis e artigos de colchoaria</b> <b>46.42-7-02 - Comércio atacadista de roupas e acessórios para uso profissional e de segurança do trabalho</b> <b>46.86-9-02 - Comércio atacadista de embalagens</b> <b>46.47-8-01 - Comércio atacadista de artigos de escritório e de papelaria</b> <b>46.37-1-99 - Comércio atacadista especializado em outros produtos alimentícios não especificados anteriormente</b>		
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA <b>206-2 - Sociedade Empresária Limitada</b>		
LOGRADOURO <b>R ALMIRANTE BARROSO</b>	NÚMERO <b>2337</b>	COMPLEMENTO <b>SALA 02</b>
CEP <b>85.900-020</b>	BAIRRO/DISTRITO <b>CENTRO</b>	MUNICÍPIO <b>TOLEDO</b>
UF <b>PR</b>		
ENDEREÇO ELETRÔNICO <b>NFE@TOLEMED.COM.BR</b>		TELEFONE <b>(45) 3252-0824</b>
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****		
SITUAÇÃO CADASTRAL <b>ATIVA</b>	DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL <b>11/03/2005</b>	
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 19/11/2018 às 17:47:06 (data e hora de Brasília).

Página: 1/1



**MINISTÉRIO DA FAZENDA**  
**Secretaria da Receita Federal do Brasil**  
**Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional**

**CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS FEDERAIS E À DÍVIDA ATIVA DA UNIÃO**

**Nome: RINALDI & COGO LTDA**  
**CNPJ: 07.269.677/0001-79**

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 não constam pendências em seu nome, relativas a créditos tributários administrados pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e a inscrições em Dívida Ativa da União (DAU) junto à Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN).

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 07:01:10 do dia 08/09/2018 <hora e data de Brasília>.  
Válida até 07/03/2019.

Código de controle da certidão: **3480.FA34.3BAE.DEA4**  
Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.

*[Handwritten signatures and marks]*



Estado do Paraná  
Secretaria de Estado da Fazenda  
Coordenação da Receita do Estado

011725

**Certidão Negativa**  
de Débitos Tributários e de Dívida Ativa Estadual  
Nº 018444092-28

Certidão fornecida para o CNPJ/MF: 07.269.677/0001-79  
Nome: RINALDI & COGO LTDA

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 28/11/2018 - Fornecimento Gratuito**

A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada via Internet  
[www.fazenda.pr.gov.br](http://www.fazenda.pr.gov.br)

011726



## MUNICÍPIO DE TOLEDO

ESTADO DO PARANÁ

## CERTIDÃO NEGATIVA 43873/2018

## IMPORTANTE:

FICA RESSALVADO O DIREITO DA FAZENDA MUNICIPAL COBRAR DÉBITOS CONSTATADOS POSTERIORMENTE MESMO REFERENTE AO PERÍODO COMPREENDIDO NESTA CERTIDÃO.

Certificamos que até a presente data não existe débito tributário vencido relativo a empresa com a Localização descrita abaixo.

VALIDADE: 09/01/2019

CÓD. AUTENTICAÇÃO: 9ZTMJCUFFH4ZZX38SQE8

RAZÃO SOCIAL: RINALDI &amp; COGO LTDA

INSCRIÇÃO EMPRESA	CNPJ/CPF	INSCRIÇÃO ESTADUAL	ALVARÁ
248151	07.269.677/0001-79	90.336.358-40	248151

## ENDEREÇO

ALMIRANTE BARROSO, 2337 - EMPRESA - CENTRO CEP: 85900020 Toledo - PR

## ATIVIDADES

Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano, Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças, Comércio atacadista de produtos odontológicos, Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios, Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia

Certidão emitida gratuitamente pela internet em 10/11/2018.

Qualquer rasura invalidará este documento.

Conferir autenticidade em [www.toledo.pr.gov.br](http://www.toledo.pr.gov.br)

IMPRIMIR

VOLTAR

**Certificado de Regularidade do FGTS - CRF**

**Inscrição:** 07269677/0001-79  
**Razão Social:** RINALDI E COGO LTDA  
**Nome Fantasia:** TOLEMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS  
**Endereço:** R ALMIRANTE BARROSO 2337 SALA 02 / CENTRO / TOLEDO / PR / 85900-020

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:** 14/11/2018 a 13/12/2018

**Certificação Número:** 2018111404595434733122

Informação obtida em 20/11/2018, às 09:50:13.

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: RINALDI &amp; COGO LTDA

(MATRIZ E FILIAIS) CNPJ: 07.269.677/0001-79

Certidão n°: 155519744/2018

Expedição: 06/08/2018, às 10:56:28

Validade: 01/02/2019 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que RINALDI & COGO LTDA (MATRIZ E FILIAIS), inscrito(a) no CNPJ sob o n° 07.269.677/0001-79, 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 n° 12.440, de 7 de julho de 2011, e na Resolução Administrativa n° 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.

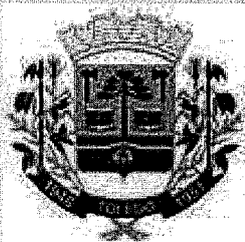
A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

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.

JA  
K  
R  
S



**MUNICÍPIO DE TOLEDO**  
**ESTADO DO PARANÁ**  
 76.205.806/0001-88  
 RUA RAIMUNDO LEONARDI, 1586 - CENTRO - TOLEDO - PR

**ALVARÁ DE LOCALIZAÇÃO E FUNCIONAMENTO n° 248151**

O Município de Toledo, conforme protocolo n° 12780/2015 de 09/04/2015 concede alvará de licença para localização a:

**Nome**

RINALDI E COGO LTDA EPP  
 CNPJ/CPF: 07.269.677/0001-79

**Localização**

ALMIRANTE BARROSO, 2337 - TOLEMED - CENTRO CEP: 85900020 Toledo - PR

**Atividades**

COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS FARMACEUTICOS, INSTRUMENTOSE MATERIAIS MEDICO-CIRURGICO, HOSPITALARES E LABORATORIAIS,

**Horário de funcionamento:** Comercial

Segunda à Sábado das 08:00 às 22:00

**Emitido em**

22/05/2018

**Válido até**

21/05/2019

**Vistorias**

Data	Natureza	Laudo	Validade
10/04/2018	LAUDO DA VIGILANCIA SANITARIA	794/2018	10/04/2019

**Observações**

- 1 - O presente alvará só tem efeito para o período especificado, ficando sujeito a renovação anual.
- 2 - Sera exigida renovação da licença sempre que ocorrer mudanças de ramo de atividade, modificações nas características do estabelecimento ou transferência de Local.
- 3 - Nos casos de alterações tais como: encerramento, mudanças de Endereço, razão social, ramo de atividade, etc o contribuinte será obrigado a comunicar a Prefeitura dentro do prazo máximo de 30 (trinta) dias.

**IMPORTANTE**

- Evite multas, auditorias, fiscalização especial e outros aborrecimentos mantendo em dia sua situação perante o fisco. Futuramente voce precisará de Certidões para fins de aposentadoria, auxílios, pensão, etc. Zele pelo seu futuro.

Alvará emitido pela internet em 22/05/2018.  
 Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.  
 Conferir autenticidade em [www.toledo.pr.gov.br](http://www.toledo.pr.gov.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](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)



**DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **06/06/2018 08:55:17 (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 **RINALDI e COGO LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 1000598

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **06/06/2019 08:40:29 (hora local)**.

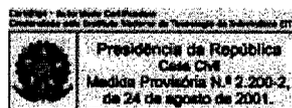
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 36310606180834290276-1

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

O referido é verdade, dou fé.

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b8f44cf7caba43a21297ea57283ced8abd6b29fbd0a07fc8590f140a06b9245efd4c2dc64ccb8496e6f1f94c85f30d06e688b90da1c8563cc297674c6e2d3c56



Presidência da República  
Casa Civil  
Medida Provisória N.º 2.200-2,  
de 24 de agosto de 2001.



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

# PREFEITURA DO MUNICÍPIO DE TOLEDO

Estado do Paraná



# LICENÇA SANITÁRIA

Nº 794/2018

PROTOCOLO: 1388/2018

RAZÃO SOCIAL: RINALDI E COGO LTDA

NOME FANTASIA: TOLEMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS

CNPJ/CPF: 07.269.677/0001-79

ENDEREÇO: RUA ALMIRANTE BARROSO, 2337 SALA 02

BAIRRO: CENTRO

46.45-

### ATIVIDADE:

- 46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano
- 1-03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos
- 46.45-1-02 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia
- 46.64-8-00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odontológico-hospitalar; partes e peças
- 46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios
- 3-00 - Comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos

RESPONSÁVEL TÉCNICO: ENISE COGO RINALDI

DATA DE EMISSÃO: 10/04/2018

CRF/PR: 10.615

VENCIMENTO: 10/04/2019

CLAUDIA TEIXEIRA TOLEDO

Diretora do Departamento de Vigilância em Saúde

ESTA LICENÇA DEVERÁ SER RENOVADA ANUALMENTE, FICANDO EM CASO DE VENCIMENTO, SUJEITA A PENALIDADES PREVISTAS PELA LEI

ESTE DOCUMENTO DEVE SER AFIXADO EM LOCAL VISÍVEL AO PÚBLICO (art. 166 - Código de Saúde do



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

011732

*[Handwritten signature]*

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

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



**DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **13/04/2018 13:39:47 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **RINALDI e COGO LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração: 959439**

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **13/04/2019 12:25:13 (hora local)**.

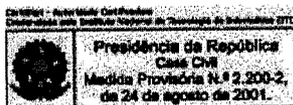
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 36311304181210090470-1

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

O referido é verdade, dou fé.

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b72602ef201d14dee8c13fa26be76a979d4e4bddbe37e6a1fef569f576d8e1f14fd4c2dc64ccb8496e6ff1f94c85f30d06af08dcb267eb51d5bb8ae498ebcd7b25

*[Handwritten mark]**[Handwritten mark]**[Handwritten mark]**[Handwritten mark]*



## DATAVISA Autorizações e Cadastro

Institucional   Anvisa Divulga   Serviços   Áreas de Atuação   Legislação



DADOS DA EMPRESA		
Razão Social RINALDI & COGO LTDA		CNPJ 07.269.677/0001-79
Endereço Completo RUA ALMIRANTE BARROSO, 2337 - SALA 02 - CENTRO CEP: 85900020 - TOLEDO/PR		Telefone 45-32520824
Responsável Técnico ENISE COGO RINALDI	Responsável Legal EDSON JOSE RINALDI	
DADOS DO CADASTRO		
Cadastro Nº 8.05.121-6 (UL9638X93M5H)	Data do Cadastro 06/04/2009	Situação ATIVA
Nº do Processo 25023.203157/20-08	Cadastro Produtos para Saúde	
Atividades / Classes		
<p><b>ARMAZENAR</b></p> <p>- Correlatos</p> <p>_____</p> <p><b>DISTRIBUIR</b></p> <p>- Correlatos</p> <p>_____</p> <p><b>EXPEDIR</b></p> <p>- Correlatos</p> <p>_____</p>		
		<input type="button" value="[ Voltar ]"/> <input type="button" value="[ Nova Consulta ]"/>

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

1/1

## RESOLUÇÃO - RE Nº 1.211, DE 3 DE ABRIL DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 4 da ANVISA, de 6 de janeiro de 2009,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria n.º 354, de 2006,

considerando o art. 2º, da Lei n.º 6.360, de 23 de setembro de 1976, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas de Produtos para a Saúde, constantes no anexo desta resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: STERIMED COMERCIO DE ARTIGOS MEDICOS E ORTOPEDICOS LTDA - ME  
ENDEREÇO: EST DA MURICOCA 9 LOT. VILA MARIZA SALA 14

BAIRRO: SAO MARCOS CEP: 41250420 - SALVADOR/BA  
CNPJ: 08.768.183/0001-00

PROCESSO: 25351.124697/2009-00 AUTORIZ/M.S:  
U9M7H60842LY (8.05141.5)

ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: ALIANÇA HOSPITALAR LTDA  
ENDEREÇO: AVENIDA OSCAR BARCELOS, 205 - SALA 2

BAIRRO: CENTRO CEP: 89160000 - RIO DO SUL/SC  
CNPJ: 03.501.603/0001-65

PROCESSO: 25024.001040/2008-06 AUTORIZ/M.S:  
UM23YL7456M8 (8.05135.5)

ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: OESTE DENTAL LTDA ME

ENDEREÇO: RUA CLEMENTE ALVARES, 566

BAIRRO: LAPA CEP: 05074050 - SÃO PAULO/SP

CNPJ: 64.506.710/0001-70  
PROCESSO: 25351.750756/2008-17 AUTORIZ/M.S:  
WXX39832X220 (8.05133.8)

ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS

EMPRESA: SOMED COMERCIO DE EQUIPAMENTOS HOSPITALARES LTDA EPP

ENDEREÇO: RUA BRAS CUBAS, 359

BAIRRO: VILA MATHIAS CEP: 11013163 - SANTOS/SP

CNPJ: 06.013.305/0001-14  
PROCESSO: 25351.138978/2009-18 AUTORIZ/M.S:  
G8758H412W09 (8.05138.6)

ATIVIDADE/CLASSE  
DISTRIBUIR: CORRELATOS

EMPRESA: D.D.S. HOSPITALAR LTDA

ENDEREÇO: RUA CARLOS GOMES, Nº 617

BAIRRO: PARQUE ANHANGUERA CEP: 74340050 - GOIÂNIA/GO

CNPJ: 01.636.820/0001-37  
PROCESSO: 25351.351425/2007-18 AUTORIZ/M.S:  
KY7131X198Y1 (8.04004.6)

ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATO  
DISTRIBUIR: CORRELATO  
EXPEDIR: CORRELATO

EMPRESA: BRASCOPANY COMÉRCIO EXTERIOR LTDA  
ENDEREÇO: R PROFESSOR ALMEIDA COUSIN , 125, SALA 1402 10VG - PARTE

BAIRRO: ENSEADA DO SUA CEP: 29050565 - VITÓRIA/ES

CNPJ: 04.960.384/0001-45

PROCESSO: 25351.797665/2008-24 AUTORIZ/M.S: P284YHYH1902 (8.05130.7)

ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS  
IMPORTAR: CORRELATOS

EMPRESA: CILAMAR COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME

ENDEREÇO: RUA MAURO PEREIRA DE ALMEIDA, Nº 195

BAIRRO: LINHARES CEP: 36060370 - JUIZ DE FORA/MG

CNPJ: 41.838.251/0001-27  
PROCESSO: 25351.156672/2009-30 AUTORIZ/M.S:  
Y06261X3M31L (8.05112.5)

ATIVIDADE/CLASSE  
DISTRIBUIR: CORRELATO

EMPRESA: PRÓSAUDE DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA

ENDEREÇO: RUA DAS FLORES, Nº 130-D, SALA 02

BAIRRO: MARIA GORETTI CEP: 89801431 - CHAPECÓ/SC

CNPJ: 85.247.385/0001-49  
PROCESSO: 25024.000300/2008-31 AUTORIZ/M.S:  
88Y491435Y8Y (8.05140.1)

ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: R & A EQUIPAMENTOS LTDA

ENDEREÇO: AVENIDA MANOEL MENDES DE CAMARGO Nº 2991

BAIRRO: CENTRO CEP: 87303000 - CAMPO MOURÃO/PR

CNPJ: 09.356.580/0001-29  
PROCESSO: 25351.148903/2009-33 AUTORIZ/M.S:  
P2880XM71819 (8.05115.6)

ATIVIDADE/CLASSE  
FABRICAR: CORRELATOS

EMPRESA: AA SUPORTE MÉDICO HOSPITALAR LTDA/ME

ENDEREÇO: RUA DONATO ARMELIN, 422

BAIRRO: VILA EUCLIDES CEP: 19013810 - PRESIDENTE PRUDENTE/SP

CNPJ: 07.007.825/0001-87  
PROCESSO: 25004.000003/2009-44 AUTORIZ/M.S:  
PMS6WH2XWM67 (8.05126.4)

ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: DISFARMA DISTRIBUIDORA FARMACEUTICA LTDA

ENDEREÇO: RUA CEL EGÍDIO BENÍCIO DE ABREU 8

BAIRRO: SANTA EFIGÊNCIA CEP: 30270170 - BELO HORIZONTE/MG

CNPJ: 48.204.977/0001-38  
PROCESSO: 25351.065910/2008-44 AUTORIZ/M.S:  
0601238X1H3 (8.05127.8)

ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: EDUARDO VINÍCIUS MATRICARDI-ME

ENDEREÇO: RUA ARQUIAS GOMES DE MIRANDA , 29

BAIRRO: MONTALVAO CEP: 19110000 - PRESIDENTE PRUDENTE/SP

CNPJ: 07.962.116/0001-50  
PROCESSO: 25351.104304/2009-46 AUTORIZ/M.S:  
UY37813Y6998 (8.05125.1)

ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: CLINIAUDIO SERVICOS MEDICOS E EMPREENDIMENTOS LTDA

ENDEREÇO: AVENIDA GETULIO VARGAS, 700

BAIRRO: CENTRO CEP: 69020011 - MANAUS/AM

CNPJ: 01.688.063/0001-45  
PROCESSO: 25351.135359/2009-48 AUTORIZ/M.S: U981568015H3 (8.05137.2)

ATIVIDADE/CLASSE  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: MONTEGGIA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

ENDEREÇO: AV. FLORES DA CUNHA, 1320 / 1010

BAIRRO: CENTRO CEP: 94910002 - CACHOEIRINHA/RS

CNPJ: 05.032.608/0001-11

PROCESSO: 25351.124795/2009-50 AUTORIZ/M.S:  
K394MLHWM68H (8.05139.0)

ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS

EMPRESA: ALG BRASIL INDUSTRIA DE EQUIPAMENTOS ELETRONICOS LTDA

ENDEREÇO: RUA SANTOS DUMONT, 800

BAIRRO: VILA CELINA CEP: 13566445 - SÃO CARLOS/SP

CNPJ: 08.599.380/0001-34  
PROCESSO: 25351.057459/2009-54 AUTORIZ/M.S:  
UZY7YM2368Y7 (8.05129.5)

ATIVIDADE/CLASSE  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
FABRICAR: CORRELATOS

EMPRESA: LINHA FARMA COMERCIAL E DISTRIBUIDORA LTDA - EPP

ENDEREÇO: RUA MESQUITA, 793

BAIRRO: VILA DEODORO CEP: 01544010 - SÃO PAULO/SP

CNPJ: 03.665.416/0001-17  
PROCESSO: 25351.889534/2008-58 AUTORIZ/M.S:  
K5531YW65729 (8.05131.1)

ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: MARE TRANSPORTES LTDA

ENDEREÇO: AVENIDA RENEALDO PORCARI, Nº 800

BAIRRO: MEDEIROS CEP: 13212320 - JUNDIAÍ/SP

CNPJ: 63.991.451/0001-85  
PROCESSO: 25351.677033/2008-59 AUTORIZ/M.S:  
33X3445220000805123.3

ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: CORRELATOS

EMPRESA: SOUTO DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

ENDEREÇO: ROD MUNICIPAL FAZENDA INAJA KM 06

BAIRRO: SÍTIO BURITI ZONA RURAL CEP: 75430000 - CATALUÁ/GO

CNPJ: 07.898.728/0001-21  
PROCESSO: 25351.074687/2009-59 AUTORIZ/M.S:  
UM270H197X6 (8.05117.3)

ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: NEW LIFE - DISTRIBUIDORA E COMERCIO DE PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA

ENDEREÇO: AV HISTORIADOR RUBENS DE MENDONÇA 891

ANDAR 4 ANEXO SALA 401 ANEXO EDIFICIO ELDOADO ANEXO EXECUTIVE

BAIRRO: MIGUEL SUTIL CEP: 78008000 - CUIABÁ/MT

CNPJ: 09.013.603/0001-00  
PROCESSO: 25351.728473/2008-61 AUTORIZ/M.S:  
P238X94X42MY (8.05122.0)

ATIVIDADE/CLASSE  
DISTRIBUIR: CORRELATOS

EMPRESA: OMEGA DISTRIBUIDOR LTDA

ENDEREÇO: RUA DOS PARDAIS, Nº 16

BAIRRO: RENASCENÇA II CEP: 65075310 - SÃO LUÍS/MA

CNPJ: 00.136.944/0001-90  
PROCESSO: 25351.124799/2009-66 AUTORIZ/M.S:  
KUMIM7ZHHWL9 (8.05134.1)

ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: CORRELATOS  
DISTRIBUIR: CORRELATOS  
EXPEDIR: CORRELATOS

EMPRESA: DM TRANSPORTE E LOGISTICA INTERNACIONAL S/A

ENDEREÇO: BR 290, KM 108

BAIRRO: MEDIANEIRA CEP: 92990000 - ELDORADO DO SUL/RS

CNPJ: 89.154.041/0001-46  
PROCESSO: 25351.148877/2009-68 AUTORIZ/M.S:  
51151MXL2Y0W (8.05118.7)

ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: CORRELATOS

EMPRESA: ACROUS EQUIPAMENTOS ODONTOLÓGICOS LTDA

ENDEREÇO: RUA VICENTE DE CARVALHO, NR. 323

BAIRRO: VILA SEIXAS CEP: 14020040 - RIBEIRÃO PRETO/SP

CNPJ: 61.321.394/0001-74  
PROCESSO: 25351.148945/2009-69 AUTORIZ/M.S:  
5L738HM7H211 (8.05116.0)

ATIVIDADE/CLASSE  
FABRICAR: CORRELATOS



EMPRESA: BRAVIX MEDICAL COMÉRCIO E SERVIÇO DE MATERIAL CIRÚRGICO LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA BRIGADEIRO FARIA LIMA 1768 1º ANDAR CJ 1C  
 BAIRRO: PINHEIROS CEP: 01451001 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 10.296.468/0001-29  
 PROCESSO: 25351.103455/2009-71 AUTORIZ/MS: UY59155518Y4 (8.05124.7)  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATOS  
 DISTRIBUIR: CORRELATOS  
 EXPEDIR: CORRELATOS  
 IMPORTAR: CORRELATOS

EMPRESA: ARMANDO CICALINI JUNIOR - ME  
 ENDEREÇO: RUA LIBERO BADARO NO. 1639  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 14400690 - FRANCA/SP  
 CNPJ: 02.647.202/0001-55  
 PROCESSO: 25351.110119/2009-75 AUTORIZ/MS: K8628895W1YH (8.05114.2)  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 DISTRIBUIR: CORRELATOS

EMPRESA: CIRURGICA NOVA ERA -COMERCIO DE PRODUTOS MEDICOS E ORTODONTICOS LTDA ME  
 ENDEREÇO: RUA DR COSTA FERREIRA, 1397  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 18602110 - BOTUCATU/SP  
 CNPJ: 08.621.999/0001-06  
 PROCESSO: 25351.812950/2008-38 AUTORIZ/MS: P7Y70377X2X0 (8.05113.9)  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 COMERCIALIZAR: CORRELATOS

EMPRESA: ARMAZENS GERAIS FASSINA LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA MARGINAL DA VIA ANCHIETA Nº 960  
 BAIRRO: CHICO DE PAULA CEP: 11095007 - SANTOS/SP  
 CNPJ: 44.611.234/0001-40  
 PROCESSO: 25351.138964/2009-83 AUTORIZ/MS: 29821LLYL0Y6 (8.05136.9)  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: CORRELATOS

EMPRESA: TRANSPORTES MARVEL LTDA  
 ENDEREÇO: ACESSO BR 282 PLINIO ARLINDO DE NÊS, 2603D  
 BAIRRO: BELVEDERE CEP: 89810300 - CHAPECÓ/SC  
 CNPJ: 83.084.301/0001-78  
 PROCESSO: 25024.001152/2008-84 AUTORIZ/MS: 09W4M3292MY5 (8.05120.2)  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: CORRELATOS

EMPRESA: DLP MEDICAL DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA  
 ENDEREÇO: RUA JOSE MEDEIROS E ALBUQUERQUE, 413  
 BAIRRO: TABOÃO CEP: 09662-030 - SÃO BERNARDO DO CAMPO/SP  
 CNPJ: 10.460.361/0001-74  
 PROCESSO: 25351.152367/2009-90 AUTORIZ/MS: G389X1H7HH40 (8.05119.1)  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATOS  
 DISTRIBUIR: CORRELATOS  
 EXPEDIR: CORRELATOS  
 IMPORTAR: CORRELATOS

EMPRESA: DROGARIA ONOFRE LTDA  
 ENDEREÇO: PRAÇA DA SÉ, Nº 174  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 01001000 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 61.549.259/0001-80  
 PROCESSO: 25351.396978/2007-91 AUTORIZ/MS: XM738WY84790 (8.05128.1)  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: CORRELATOS

EMPRESA: VAT COMÉRCIO E TRANSPORTES LTDA - ME  
 ENDEREÇO: R BLUMENAU 1360  
 BAIRRO: SÃO JOÃO CEP: 88305103 - ITAJAÍ/SC  
 CNPJ: 82.170.978/0001-66  
 PROCESSO: 25351.124774/2009-97 AUTORIZ/MS: WWX44MWH62Y5 (8.05132.4)  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATOS  
 TRANSPORTAR: CORRELATOS

EMPRESA: RINALDI & COGO LTDA  
 ENDEREÇO: RUA ALMIRANTE BARROSO, 2337 - SALA 02  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 85900020 - TOLEDO/PR  
 CNPJ: 07.269.677/0001-79

PROCESSO: 25023.203157/20-08 AUTORIZ/MS: UL9638X93M5H (8.05121.6)  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATOS  
 DISTRIBUIR: CORRELATOS  
 EXPEDIR: CORRELATOS

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 1.212, DE 3 DE ABRIL DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 4 da ANVISA, de 6 de janeiro de 2009,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006,

considerando o art. 2º, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, resolve:

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

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: AMBIENTAL VITARE LTDA  
 ENDEREÇO: EST RURAL SN CAIXA POSTAL 456  
 BAIRRO: VILA VITORASSI CEP: 85875000 - SANTA TEREZINHA DE ITAIPU/PR  
 CNPJ: 03.893.066/0001-46  
 PROCESSO: 25023.000027/2008-87 AUTORIZ/MS: UX330YL6217H (8.05142.9)  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.  
 IMPORTAR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: MG MEDICAL COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA  
 ENDEREÇO: RUA SANTA QUIBERTIA 705  
 BAIRRO: CARLO PRATES CEP: 30710460 - BELO HORIZONTE/MG  
 CNPJ: 06.170.280/0001-10  
 PROCESSO: 25351.144805/2009-04 AUTORIZ/MS: 3.03983.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.  
 IMPORTAR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: NESSA DENTAL PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA  
 ENDEREÇO: RUA ARLINDO COLAÇO, 75 - 1º ANDAR  
 BAIRRO: SÃO MIGUEL PAULISTA CEP: 02400070 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 08.212.585/0001-15  
 PROCESSO: 25351.005808/2009-10 AUTORIZ/MS: 3.03979.8  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.  
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: DM TRANSPORTE E LOGÍSTICA INTERNACIONAL S/A  
 ENDEREÇO: BR 290, KM 108  
 BAIRRO: MEDIANEIRA CEP: 92990000 - ELDORADO DO SUL/RS  
 CNPJ: 89.154.041/0001-46  
 PROCESSO: 25351.148834/2009-10 AUTORIZ/MS: 3.03978.4  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: QUALITY INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA LIMPEZA LTDA  
 ENDEREÇO: RUA BENEDITO RIBEIRO C/ MARIA ALGUSTA QD:04 LT34  
 BAIRRO: CONJUNTO BELA MORADA CEP: 74920610 - APA-RECIDA DE GOIÂNIA/GO  
 CNPJ: 10.231.598/0001-83  
 PROCESSO: 25351.851668/2008-21 AUTORIZ/MS: 3.03981.3  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.  
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.  
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS.  
 FRACIONAR: SANEANTE DOMIS.  
 REEMBALAR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: ALBI QUÍMICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA  
 ENDEREÇO: R MANO MARCELINO 551  
 BAIRRO: PARAÍSO CEP: 59900000 - PAU DOS FERROS/RN  
 CNPJ: 05.766.235/0001-02

PROCESSO: 25351.712417/2008-25 AUTORIZ/MS: 3.03980.0  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.  
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.  
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: STERIMED COMÉRCIO DE ARTIGOS MÉDICOS E ORTOPÉDICOS LTDA - ME  
 ENDEREÇO: EST DA MURICOCA 9 LOT. VILA MARIZA SALA 14  
 BAIRRO: SÃO MARCOS CEP: 41250420 - SALVADOR/BA  
 CNPJ: 08.768.183/0001-00  
 PROCESSO: 25351.124691/2009-39 AUTORIZ/MS: 3.03977.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: GCR MATERIAL HOSPITALAR LTDA  
 ENDEREÇO: RUA CAPITÃO FELIX 110, SOBRELHOIA 06  
 BAIRRO: BENFICA CEP: 20920310 - RIO DE JANEIRO/RJ  
 CNPJ: 03.287.401/0001-62  
 PROCESSO: 25351.648594/2008-41 AUTORIZ/MS: 3.03988.9  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: DENTAL SOLIDENT LTDA EPP  
 ENDEREÇO: RUA TURIASSU, Nº 681  
 BAIRRO: PERDIZES CEP: 05005001 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 58.362.674/0001-16  
 PROCESSO: 25351.891874/2008-41 AUTORIZ/MS: 3.03984.4  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: ANTONIO FRANCISCO RODRIGUES TRANSPORTES EPP  
 ENDEREÇO: RUA ISOLINA CHICONE MARTINS, Nº 65  
 BAIRRO: PARQUE SÃO PAULO CEP: 13052480 - CAMPINAS/SP  
 CNPJ: 04.333.897/0001-26  
 PROCESSO: 25351.150646/2009-56 AUTORIZ/MS: 3.03987.5  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: ANDREY IVANKIO  
 ENDEREÇO: R COLONIA MATOS 280  
 BAIRRO: VILA SAO JOAO CEP: 83800000 - MANDRITUBA/PR  
 CNPJ: 05.258.255/0001-72  
 PROCESSO: 25351.110162/2009-71 AUTORIZ/MS: 3.03982.7  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.  
 EMBALAR: SANEANTE DOMIS.  
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.  
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS.  
 REEMBALAR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: SANEX COMÉRCIO E INDÚSTRIA VETERINÁRIA LTDA  
 ENDEREÇO: RUA JOSE MENDES SOBRINHO 420  
 BAIRRO: CIDADE INDUSTRIAL CEP: 81350320 - CURITIBA/PR  
 CNPJ: 05.251.013/0001-83  
 PROCESSO: 25023.024114/2008-71 AUTORIZ/MS: 3.03986.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.  
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.

EMPRESA: THIAGO B DEO TRINDADE  
 ENDEREÇO: RUA LÚCIO SANTANA, Nº 180  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 59360000 - PARELHAS/RN  
 CNPJ: 07.379.771/0001-80  
 PROCESSO: 25351.149996/2009-73 AUTORIZ/MS: 3.03985.8  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.  
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.  
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS.

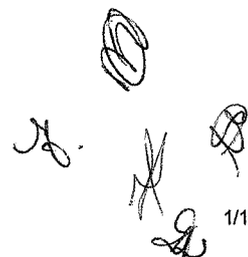
EMPRESA: QD DISTRIBUIDORA LTDA - ME  
 ENDEREÇO: RUA JORGE CHAMMAS, Nº 320  
 BAIRRO: VILA MARIANA CEP: 04016070 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 05.147.261/0001-52  
 PROCESSO: 25351.106459/2009-80 AUTORIZ/MS: 3.03976.7  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.  
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.

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



DADOS DA EMPRESA		
Razão Social RINALDI & COGO LTDA		CNPJ 07.269.677/0001-79
Endereço Completo RUA ALMIRANTE BARROSO, 2337 - SALA 02 - CENTRO CEP: 85900020 - TOLEDO/PR		Telefone 45-32520824
Responsável Técnico ENISE COGO RINALDI		Responsável Legal EDSON JOSE RINALDI
DADOS DO CADASTRO		
Cadastro Nº 1.14.084-2	Data do Cadastro 08/06/2015	Situação ATIVA
Nº do Processo 25351.317816/2015-14		Cadastro Comum
Atividades / Classes		
<b>ARMAZENAR</b> - Medicamento <input type="text"/>		
<b>DISTRIBUIR</b> - Medicamento <input type="text"/>		
<b>EXPEDIR</b> - Medicamento <input type="text"/>		
		<input type="button" value="[ Voltar ]"/> <input type="button" value="[ Nova Consulta ]"/>

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





BAIRRO: Porto da Igreja CEP: 07034904 - GUARULHOS/SP  
 CNPJ: 53.162.095/0024-00  
 PROCESSO: 25351.491665/2008-27 AUTORIZ/MS: 1.22099.0  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: hypermarcas s/a  
 ENDEREÇO: ROD WASHINGTON LUIZ, NÚMERO 4370, GAL-  
 POES A,B,C,D,E,F, I  
 BAIRRO: VILA SÃO SEBASTIAO CEP: 25055009 - DUQUE DE  
 CAXIAS/RJ  
 CNPJ: 02.932.074/0056-65  
 PROCESSO: 25351.616865/2012-31 AUTORIZ/MS: 1.23472.3  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: EXPRESSA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS  
 LTDA  
 ENDEREÇO: RUA JOSÉ BONIFÁCIO, Nº 62  
 BAIRRO: TORRE CEP: 50710000 - RECIFE/PE  
 CNPJ: 06.234.797/0004-10  
 PROCESSO: 25019.005092/2006-40 AUTORIZ/MS: 1.21377.7  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS NUNES E GO-  
 MES LTDA ME  
 ENDEREÇO: RUA SEVERINO FERREIRA DE BARROS, 15  
 BAIRRO: JARDIM MARIANA CEP: 37011015 - VARGINHA/MG  
 CNPJ: 12.628.603/0001-11  
 PROCESSO: 25351.250165/2011-46 AUTORIZ/MS: 1.22897.6  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: C.M DISTRIBUIDORA E REPRESENTAÇÕES DE  
 MEDICAMENTOS LTDA  
 ENDEREÇO: RUA TANCREDO NEVES, Nº 1124  
 BAIRRO: VILA NOVA CEP: 65913230 - IMPERATRIZ/MA  
 CNPJ: 07.842.423/0001-06  
 PROCESSO: 25014.018047/2009-84 AUTORIZ/MS: 1.22837.9  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: Utildrogas distribuidora de produtos farmaceuticos  
 ENDEREÇO: q qs 07 nua 800 lote 11 lojas: nº 2 e 3,  
 BAIRRO: taguatinga CEP: 71971540 - BRASÍLIA/DF  
 CNPJ: 01.072.835/0003-81  
 PROCESSO: 25351.551438/2010-89 AUTORIZ/MS: 1.22661.0  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: MALTA DISTRIBUIDORA de PRODUTOS FARMA-  
 CÊUTICOS LTDA  
 ENDEREÇO: RUA SEBASTIANO MAZZONI, Nº 975  
 BAIRRO: VILA MORAES CEP: 04710000 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 02.397.921/0001-65  
 PROCESSO: 25351.005552/01-37 AUTORIZ/MS: 1.20950.5  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: AL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA  
 ENDEREÇO: RUA ONOFRE GONÇALVES FERRÃO, Nº 17 17  
 BAIRRO: TOMAZZETTI CEP: 97065270 - SANTA MARIA/RS  
 CNPJ: 95.623.831/0001-26  
 PROCESSO: 25025.040741/01-01 AUTORIZ/MS: 1.21013.5  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: ANGEOMED COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICO  
 HOSPITALAR EIRELI EPP  
 ENDEREÇO: RUA OCTAVIANO TEIXEIRA DOS SANTOS,  
 1132  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 85601030 - FRANCISCO BELTRÃO/PR  
 CNPJ: 02.607.956/0001-81  
 PROCESSO: 25023.080111/98-87 AUTORIZ/MS: 1.20603.7  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: AMERICAN HOSP DISTRIBUIDORA LTDA  
 ENDEREÇO: RUA MONTE PASCAL, Nº 105

BAIRRO: LAPA CEP: 05078010 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 03.885.943/0001-37  
 PROCESSO: 25351.006078/01-33 AUTORIZ/MS: 1.20952.2  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: CRISMED COMERCIAL HOSPITALAR LTDA  
 ENDEREÇO: RUA SÃO PAULO Nº 13  
 BAIRRO: VILA BELMIRO CEP: 11075330 - SANTOS/SP  
 CNPJ: 04.192.876/0001-38  
 PROCESSO: 25351.002679/02-11 AUTORIZ/MS: 1.21078.0  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: LM EQUIPAMENTOS HOSPITALARES LTDA  
 ENDEREÇO: ALAMEDA P-02, Nº 855  
 BAIRRO: SETOR DOS FARMACIÓTIPOS CEP: 74543030 - GOIÂN-  
 IA/GO  
 CNPJ: 37.647.559/0001-18  
 PROCESSO: 25000.036545/98-35 AUTORIZ/MS: 1.20543.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
 Total de Empresas : 18

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.670, DE 5 DE JUNHO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, da Presidente da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I, § 1º, do art. 6º e no inciso I do art. 36 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, resolve:

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

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

RENATO ALENCAR PORTO

ANEXO

EMPRESA: TRANSPORTADORA TODOS OS SANTOS LTDA  
 ENDEREÇO: RUA TENENTE DJALMA DUTRA, N 1205 SALA 12  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 83005360 - SÃO JOSÉ DOS PI-  
 NHAIS/PR  
 CNPJ: 05.318.990/0001-24  
 PROCESSO: 25351.318296/2015-15  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
 A empresa já possui AE vigente para a classe de produtos solicitada, nº 1236252, contrariando o disposto na RDC nº 222/2006, RDC nº 76/2008 e Lei 9782/99.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.671, DE 5 DE JUNHO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, da Presidente da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I, § 1º, do art. 6º e no inciso I do art. 36 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, resolve:

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

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

RENATO ALENCAR PORTO

ANEXO

EMPRESA: POLIMÉDICA DO VALE EQUIPAMENTOS E ACES-  
 SÓRIOS HOSPITALARES LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA PADROEIRA DO BRASIL, Nº 827  
 BAIRRO: AROEIRA CEP: 12570000 - APARECIDA/SP  
 CNPJ: 96.450.820/0001-54  
 PROCESSO: 25351.024080/00-86  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
 Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 457450/14, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. É de responsabilidade do interessado a verificação quanto a existência de exigências, conforme estabelecem os artigos 4 e 5 da RDC 204/2005  
 Total de Empresas : 1

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.672, DE 5 DE JUNHO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, da Presidente da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I, § 1º, do art. 6º e no inciso I do art. 36 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, resolve:

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

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

RENATO ALENCAR PORTO

ANEXO

EMPRESA: APOTEKA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - ME  
 ENDEREÇO: AVENIDA DR. JAMBEIRO COSTA, 2907  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 13610236 - LEME/SP  
 CNPJ: 17.153.030/0001-30  
 PROCESSO: 25351.318264/2015-01 AUTORIZ/MS: 2.08088.3  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
 EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
 EMPRESA: REQUINTE DISTRIBUIÇÃO E IMPORTAÇÃO DE  
 PRODUTOS INDUSTRIALIZADOS LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA SÃO FRANCISCO, 822 QD. 44 LT. 46  
 BAIRRO: SANTA GENOVEVA CEP: 74672010 - GOIÂNIA/GO  
 CNPJ: 10.641.901/0001-16  
 PROCESSO: 25351.323994/2015-12 AUTORIZ/MS: 2.08094.3  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
 EMPRESA: ZMR DISTRIBUIDORA DE COSMETICOS LTDA -  
 ME  
 ENDEREÇO: R COUTO MAGALHÃES Nº 204 QD. 02 LT 17  
 BAIRRO: CIDADE JARDIM CEP: 74425350 - GOIÂNIA/GO  
 CNPJ: 08.464.988/0001-51  
 PROCESSO: 25351.150174/2015-15 AUTORIZ/MS: 2.08084.9  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EMPRESA: SPINA LOGISTICA E TRANSPORTES LTDA - EPP  
 ENDEREÇO: AV REYNALDO DE PORCARI, 800  
 BAIRRO: MEDEIROS CEP: 13212258 - JUNDIAÍ/SP  
 CNPJ: 20.469.145/0001-43  
 PROCESSO: 25351.307052/2015-19 AUTORIZ/MS: 2.08076.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
 EMPRESA: MEDFEN - MATERIAIS E EQUIPAMENTOS LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA DÁRIO DE ANUNCIACÃO GROSSI,  
 1469  
 BAIRRO: DÁRIO GROSSI CEP: 35300253 - CARATINGA/MG  
 CNPJ: 12.931.676/0001-88  
 PROCESSO: 25351.330219/2015-23 AUTORIZ/MS: 2.08098.8  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EMPRESA: OTTO MIELKE NETO ME  
 ENDEREÇO: Rua Antônio Cipriano Correa, 61  
 BAIRRO: Industrial Norte CEP: 89295000 - RIO NEGRINHO/SC  
 CNPJ: 05.757.106/0001-58  
 PROCESSO: 25351.318134/2015-35 AUTORIZ/MS: 2.08090.9  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
 EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
 FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
 REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
 EMPRESA: PICOELLI S/A TRANSPORTES  
 ENDEREÇO: AVENIDA BRASIL, 8683  
 BAIRRO: PENHA CEP: 21012351 - RIO DE JANEIRO/RJ  
 CNPJ: 21.570.775/0001-72



PROCESSO: 25351.308958/2015-61 AUTORIZ/MS: 2.08081.8  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EMPRESA: ORIGINAL CLEAN SOLUCOES EM HIGIENIZACAO PROFESSIONAL E EQUIPAMENTOS EIRELI - EPP  
 ENDEREÇO: RUA DJANIRA MARIA BASTOS, 1372 - GALPÃO 12  
 BAIRRO: CAJI CEP: 42700000 - LAURO DE FREITAS/BA  
 CNPJ: 12.868.901/0001-89  
 PROCESSO: 25351.308565/2015-68 AUTORIZ/MS: 2.08083.5  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE  
 EMPRESA: TSB COMERCIO EIRELI - ME  
 ENDEREÇO: RUA PARAIBA, 966 / SALA 906  
 BAIRRO: FUNCIONÁRIOS CEP: 30130141 - BELO HORIZONTE/MG  
 CNPJ: 21.913.484/0001-30  
 PROCESSO: 25351.317996/2015-73 AUTORIZ/MS: 2.08092.6  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE  
 EMPRESA: RINALDE DE SOUZA LTDA  
 ENDEREÇO: RUA ALMIRANTE BARROSO, 2357 - SALA 02  
 BAIRRO: CENTRO CEP: 45000200 - NOBES/BA  
 CNPJ: 07.269.617/0001-74  
 PROCESSO: 25351.312816/2015-54 AUTORIZ/MS: 1.14084.2  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: atica importadora e distribuidora de produtos quimicos lida  
 ENDEREÇO: rua atica 150  
 BAIRRO: jardim brasili CEP: 04634040 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 21.102.680/0001-24  
 PROCESSO: 25351.318002/2015-17 AUTORIZ/MS: 1.14109.0  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS  
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS  
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS  
 FRACTIONAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS  
 IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS  
 EMPRESA: BRASMED BRASÍLIA MEDICAMENTOS LTDA  
 ENDEREÇO: ade - aguas claras - conjunto 17 - lote 09  
 BAIRRO: aguas claras CEP: 71988340 - BRASÍLIA/DF  
 CNPJ: 37.086.899/0001-17  
 PROCESSO: 25351.308860/2015-56 AUTORIZ/MS: 1.14076.5  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: ALVES CARVALHO DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA-ME  
 ENDEREÇO: RUA JUSSARA, 1622  
 BAIRRO: FUNDAÇÃO BRADESCO CEP: 44900000 - IRECÊ/BA  
 CNPJ: 19.532.277/0001-08  
 PROCESSO: 25351.318306/2015-57 AUTORIZ/MS: 1.14089.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: MEDMEDIC COMERCIO DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS PARA SAUDE LTDA ME  
 ENDEREÇO: shin ca3 lote 15 bl. d loja 03  
 BAIRRO: CEP: - LAGO NORTE/DF  
 CNPJ: 20.472.977/0001-19  
 PROCESSO: 25351.330563/2015-81 AUTORIZ/MS: 1.14111.5  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: ALBERTO MARCIO RODRIGUES FAZZA EIRELI-ME  
 ENDEREÇO: AV. EUGENIO DO NASCIMENTO, Nº 995 -LOJA 502  
 BAIRRO: AEROPORTO CEP: 36038330 - JUIZ DE FORA/MG  
 CNPJ: 08.600.433/0001-90  
 PROCESSO: 25351.169928/2015-98 AUTORIZ/MS: 1.14078.2  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: dental garavati comercio materiais ortodonticos lida epp  
 ENDEREÇO: rua votorantim, 1064 - sala 01  
 BAIRRO: rudge ramos CEP: 09631010 - SÃO BERNARDO DO CAMPO/SP  
 CNPJ: 05.218.603/0001-88  
 PROCESSO: 25351.319074/2015-01 AUTORIZ/MS: 1.14169.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 COMERCIALIZAR: CORRELATOS  
 EMPRESA: R9C IMPORTAÇÃO E ALUGUEL DE EQUIPAMENTOS PARA SAUDE LTDA

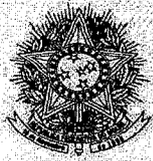
ENDEREÇO: AVENIDA NOVE DE JULHO 3229 CONJUNTO 111  
 BAIRRO: JARDIM PAULISTA CEP: 01407000 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 21.691.619/0001-60  
 PROCESSO: 25351.306491/2015-04 AUTORIZ/MS: 1.14174.8  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATOS  
 DISTRIBUIR: CORRELATOS  
 EXPEDIR: CORRELATOS  
 IMPORTAR: CORRELATOS  
 EMPRESA: CURE MATERIAIS MÉDICOS LTDA - ME  
 ENDEREÇO: RUA CORINTA ROSAS, 95 - SALA 305  
 BAIRRO: TORRE CEP: 58040190 - JOÃO PESSOA/PB  
 CNPJ: 20.212.885/0001-08  
 PROCESSO: 25351.310304/2015-07 AUTORIZ/MS: 1.14168.8  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATOS  
 DISTRIBUIR: CORRELATOS  
 EXPEDIR: CORRELATOS  
 EMPRESA: EMPRESA DE TRANSPORTES PAJUÇARA LTDA  
 ENDEREÇO: ESTRADA MUNICIPAL MINEKO ITO 2680 AREA A GALPÃO 4 MOD 05.06.07  
 BAIRRO: LOTEAMENTO INDUSTRIAL VECCON Z CEP: 1317840 - SUMARÉ/SP  
 CNPJ: 53.237.962/0005-59  
 PROCESSO: 25351.257056/2015-09 AUTORIZ/MS: 1.14177.9  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: CORRELATOS  
 EMPRESA: Casa Centro de Apoio a Saude Auditiva Ltda  
 ENDEREÇO: Av. Cipriano Del Pávero, nº 80  
 BAIRRO: Centro CEP: 38400106 - UBERLÂNDIA/MG  
 CNPJ: 01.413.603/0001-88  
 PROCESSO: 25351.319037/2015-11 AUTORIZ/MS: 1.14167.2  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 COMERCIALIZAR: CORRELATOS  
 EMPRESA: INDUSTRIA QUÍMICA DO ESTADO DE GOIÁS S/A IQUEGO  
 ENDEREÇO: AVENIDA ANHANGUERA N. 12527 QUADRA 44/45  
 BAIRRO: IPIRANGA CEP: 74453390 - GOIÂNIA/GO  
 CNPJ: 01.541.283/0003-03  
 PROCESSO: 25351.323776/2015-18 AUTORIZ/MS: K6610XWYMHM2 (8.12188.7)  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATOS  
 EXPEDIR: CORRELATOS  
 IMPORTAR: CORRELATOS  
 TRANSPORTAR: CORRELATOS  
 EMPRESA: GE HEALTHCARE DO BRASIL COMERCIO E SERVIÇOS PARA EQUIPAMENTOS MÉDICO-HOSPITALARES LTDA  
 ENDEREÇO: Avenida marcos penteado de ulhôa rodrigues,690 - galpão 5 e 8 sl 21/22  
 BAIRRO: tamboré CEP: 06460040 - BARUERI/SP  
 CNPJ: 00.029.372/0003-02  
 PROCESSO: 25351.312976/2015-33 AUTORIZ/MS: 1.14195.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATOS  
 DISTRIBUIR: CORRELATOS  
 EXPEDIR: CORRELATOS  
 EXPORTAR: CORRELATOS  
 IMPORTAR: CORRELATOS  
 EMPRESA: Profarma Distribuidora de Produtos Farmacêuticos S/A  
 ENDEREÇO: Rua Liberdade, 1051, Parte II  
 BAIRRO: Marechal Rondon CEP: 92020240 - CANOAS/RS  
 CNPJ: 45.453.214/0031-77  
 PROCESSO: 25351.386447/2014-35 AUTORIZ/MS: 6592LX6H9HMX (8.12149.2)  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATOS  
 DISTRIBUIR: CORRELATOS  
 EXPEDIR: CORRELATOS  
 EMPRESA: GOIASLAB PRODUTOS LABORATORIAIS E HOSPITALARES LTDA - ME  
 ENDEREÇO: RUA C-139, 813 QUADRA 341, LOTE 01  
 BAIRRO: JARDIM AMÉRICA CEP: 74275070 - GOIÂNIA/GO  
 CNPJ: 15.686.362/0001-55  
 PROCESSO: 25351.320050/2015-40 AUTORIZ/MS: 1.14176.5  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATOS  
 DISTRIBUIR: CORRELATOS  
 EXPEDIR: CORRELATOS  
 EMPRESA: recol distribuicao e comercio lida  
 ENDEREÇO: AV. JOSE BONIFACIO, Nº 652  
 BAIRRO: SERRARIA CEP: 76850000 - GUAJARÁ-MIRIM/RO  
 CNPJ: 04.598.413/0005-02  
 PROCESSO: 25351.542350/2014-55 AUTORIZ/MS: 1.14151.8  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATOS  
 DISTRIBUIR: CORRELATOS  
 EXPEDIR: CORRELATOS  
 EMPRESA: Edimara Modesti Equipamentos Médicos - ME  
 ENDEREÇO: RUA 24 DE OUTUBRO, 390 - SALA 15

BAIRRO: Centro CEP: 13280000 - VINHEDO/SP  
 CNPJ: 97.545.905/0001-89  
 PROCESSO: 25351.318999/2015-58 AUTORIZ/MS: 1.14166.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATOS  
 DISTRIBUIR: CORRELATOS  
 EXPEDIR: CORRELATOS  
 EMPRESA: HYPERMARCAS S/A  
 ENDEREÇO: Rua Tom Jobim, 600, galpão 2 MD 4/5  
 BAIRRO: Cidade Industrial CEP: 32210190 - CONTAGEM/MG  
 CNPJ: 02.932.074/0029-92  
 PROCESSO: 25351.251282/2015-67 AUTORIZ/MS: 1.14180.8  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATOS  
 DISTRIBUIR: CORRELATOS  
 EXPEDIR: CORRELATOS  
 EMPRESA: DENTAL TRINKS COMERCIAL LTDA - ME  
 ENDEREÇO: RUA ANTONIO RAIOL, 42, CASA 02  
 BAIRRO: PIRITUBA CEP: 05174450 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 04.666.059/0001-74  
 PROCESSO: 25351.303755/2015-69 AUTORIZ/MS: 1.14157.0  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATOS  
 DISTRIBUIR: CORRELATOS  
 EXPEDIR: CORRELATOS  
 EMPRESA: G.M. DOS REIS INDUSTRIA E COMERCIO LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA SETE DE SETEMBRO Nº 4848, CONJUNTOS 2101/2102  
 BAIRRO: BATEL CEP: 80240000 - CURITIBA/PR  
 CNPJ: 60.040.599/0018-67  
 PROCESSO: 25351.260018/2015-72 AUTORIZ/MS: 1.14178.2  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATOS  
 DISTRIBUIR: CORRELATOS  
 EMPRESA: SIMBIOSE IND. E COM. DE FERTILIZANTES E INSUMOS MICROBIOLÓGICOS LTDA  
 ENDEREÇO: BR 158, Km 206  
 BAIRRO: Distrito Industrial CEP: 98045030 - CRUZ ALTA/RS  
 CNPJ: 08.879.643/0001-69  
 PROCESSO: 25351.312738/2015-01 AUTORIZ/MS: 3.06384.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.  
 EMBALAR: SANEANTE DOMIS.  
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.  
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS.  
 REEMBALAR: SANEANTE DOMIS.  
 EMPRESA: METROMED COM. DE MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA  
 ENDEREÇO: ESTRADA BOA ESPERANÇA Nº 1918  
 BAIRRO: FUNDO CANOAS CEP: 89160000 - RIO DO SUL/SC  
 CNPJ: 83.157.032/0001-22  
 PROCESSO: 25351.323950/2015-22 AUTORIZ/MS: 3.06394.5  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.  
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.  
 EMPRESA: MIX CARE INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - EPP  
 ENDEREÇO: RUA SUME, 165  
 BAIRRO: CUMBICA CEP: 07224030 - GUARULHOS/SP  
 CNPJ: 17.830.682/0001-62  
 PROCESSO: 25351.325761/2015-59 AUTORIZ/MS: 3.06398.0  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.  
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.  
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS.  
 EMPRESA: espumax industria quimica lida me  
 ENDEREÇO: RUA ALEIXO SCHULGA,1079 B  
 BAIRRO: CENTRO INDUSTRIAL MAÚA CEP: 83413550 - COLOMBO/PR  
 CNPJ: 11.206.801/0001-24  
 PROCESSO: 25351.330809/2015-69 AUTORIZ/MS: 3.06402.2  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.  
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.  
 EMBALAR: SANEANTE DOMIS.  
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.  
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS.  
 FRACTIONAR: SANEANTE DOMIS.  
 Total de Empresas : 34

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.673, DE 5 DE JUNHO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, da Presidenta da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a Portaria nº 504, de 27 de abril de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I, § 1º, do art. 6º e no inciso I do art. 36 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, resolve:

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page, including a large signature that appears to be 'A.' and other smaller initials.



# SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL

## CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA

### CERTIDÃO DE REGULARIDADE

011739

CADASTRADO NO CRF SOB Nº 15593		NATUREZA DE ATIVIDADE DISTRIBUIDOR/IMPORT./EXPORT. MEDICAMENTO		VALIDADE 31/03/2019	
RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL RINALDI & COGO LTDA					
NOME DE FANTASIA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS TOLEMED					
HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO SEG A SEX 08:00 AS 12:00 / 13:30 AS 18:30 / SAB 08:00 AS 12:00 H					
ENDEREÇO R ALMIRANTE BARROSO 2337 SALA 02				CNPJ 07.269.677/0001-79	
LOCALIDADE CENTRO			CIDADE TOLEDO - PR		
<b>RESPONSÁVEL(IS) TÉCNICO(S)</b>					
TIPO INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO		SITUAÇÃO	
F 10615	ENISE COGO RINALDI	DIRETOR TÉCNICO		SOCIO 50.00 %	
DOMINGO	SEGUNDA	TERÇA	QUARTA	QUINTA	SEXTA
*****	08:00 AS 12:00	08:00 AS 12:00	08:00 AS 12:00	08:00 AS 12:00	08:00 AS 12:00
*****	13:30 AS 18:30	13:30 AS 18:30	13:30 AS 18:30	13:30 AS 18:30	13:30 AS 18:30
					SÁBADO
					08:00 AS 12:00
					*****

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

Curitiba, 16 de Março de 2018.

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

ESTA CERTIDÃO DEVE SER AFIKADA EM UM LUGAR BEM VISÍVEL AO PÚBLICO

- Certificamos que o estabelecimento a que se refere esta Certidão de Regularidade está inscrito neste Conselho Regional de Farmácia, ateni- dispõem os artigos 22, parágrafo único e 24, da Lei nº 3.820/60 e do Título IX da Lei nº 6.360/76. Tratando-se de Farmácia e Drogeria, certifi regularizada em sua atividade durante os horários estabelecidos pelos Farmacêuticos Responsáveis Técnicos, de acordo com os artigos 15, 1º e 2º, e 23, alínea "c" da Lei nº 5.991/73.
- Por ocasião de mudanças no quadro de assistência farmacêutica, este documento deverá ser retirado pelo Responsável Técnico interessad para o respectivo CRF para as devidas alterações.

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 Rua São João, 154 - Centro - Curitiba - PR - CEP: 81.001-900  
 Fone: (41) 324.4444 - Fax: (41) 324.4445 - E-mail: cartorio@azevedobastos.com.br  
 Autenticação Digital  
 O presente documento eletrônico foi assinado digitalmente pelo Sr. ENISE COGO RINALDI, inscrita no CPF nº 034.655.094-2, em 16/03/2018 às 16:34:00, sob o protocolo nº 36312603181632410234-1. O conteúdo e a validade do documento são de inteira responsabilidade do usuário. O conteúdo e a validade do documento são de inteira responsabilidade do usuário.  
 Cod. Autenticação: 36312603181632410234-1 - Data: 26/03/2018 16:34  
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGF21460-HYPR  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,23  
 Val. Total do Ato: R\$ 4,23  
 Confirma os dados do ato em: <https://sebidigital.fpb.jus.br>

**OBSERVAÇÕES:**

1 - Por infração a qualquer norma relativa a atividade profissional perderá este documento seu valor, podendo o respectivo CRF determinar o seu recolhimento.

2 - A baixa de Responsabilidade técnica (RT) deverá ser comunicada pelo profissional à Vigilância Sanitária correspondente.

3 - Na baixa da Responsabilidade Técnica (RT) será obrigatória a devolução deste documento ao respectivo CRF.

**TERMO DE DEVOLUÇÃO:**

Ao CRF-\_\_\_\_\_

Eu \_\_\_\_\_ inscrito (a) neste órgão sob o nº \_\_\_\_\_, comunico que a partir desta data de demissão \_\_\_\_\_ deixo de exercer a função de \_\_\_\_\_ pelo estabelecimento de razão social \_\_\_\_\_ recolhendo e devolvendo esta CRT para as providências cabíveis ao CRF-\_\_\_\_\_.

Local \_\_\_\_\_

Data da comunicação \_\_\_\_\_

Assinatura do Farmacêutico \_\_\_\_\_

Outrossim, declaro que deixo esta responsabilidade técnica pelo seguinte motivo:

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

**CÓDIGO DE ÉTICA DA PROFISSÃO FARMACÊUTICA  
Aprovado pela Resolução N° 596/2014**

Art. 13 - O farmacêutico deve comunicar previamente ao Conselho Regional de Farmácia, por escrito, o afastamento temporário das atividades profissionais pelas quais detém responsabilidade, caso houver outro farmacêutico que, legalmente, o substitua.

§ 1º - Na hipótese de afastamento por motivo de doença, acidente pessoal, outro imprevisível, que requeira avaliação pelo Conselho Regional de Farmácia, a comunicação deverá ocorrer em 5 (cinco) dias úteis após o fato.

§ 2º - Quando o afastamento ocorrer por motivo de férias, congressos, cursos, atividades administrativas ou outras previamente agendadas, a comunicação ao Conselho Regional deverá ocorrer com antecedência mínima de 48 (quarenta e oito) horas.

Art. 14 - É proibido ao farmacêutico:

(...)

XXXIV - intitular-se responsável técnico por qualquer estabelecimento sem a aprovação do Conselho Regional de Farmácia, comprovada mediante a Certidão de Regularidade correspondente.

Nº 126238  
A



J

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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **26/03/2018 16:59:24 (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 **RINALDI e COGO LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração: 944701**

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **26/03/2019 16:34:14 (hora local)**.

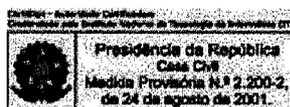
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 36312603181632410234-1 a 36312603181632410234-2

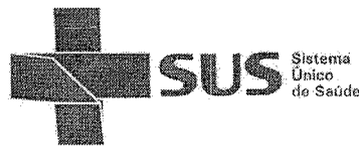
<sup>2</sup>**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bd2114d5ae6a3b60b5390e6df1a153b6c92ae370bf1c12b04d0859d4612ca58afd4c2dc64ccb8496e6f1f94c85f30d069a5b505ca5394738d375bdc4c12e2a28





*JS*

**ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA**

Atestamos para os devidos fins a pedido da interessada que a empresa Rinaldi & Cogo LTDA, CNPJ 07.269.677-0001-79, sediada na Rua Almirante Barroso nº 2337, Bairro centro, na cidade de Toledo-PR, CEP 85.900-020, fornece satisfatoriamente á PREFEITURA MUNICIPAL DE TOLEDO - PR, FUNDO MUNICIPAL DE SAÚDE DE TOLEDO CNPJ 08.885.072/0001-75, medicamentos, materiais hospitalares e materiais odontológicos.

Toledo, 03 de Setembro de 2018.

*Diane Michely Cassaro*  
**Diane Michely Cassaro**  
Diretora de Atenção Básica  
Secretaria da Saúde - Toledo - PR

Diretora de Atenção Básica  
Diane Michely Cassaro.  
CPF: 227.820.918-32

**2º SERVIÇO NOTARIAL**  
Titular: Lucio Borges dos Reis  
Rua Santos Dumont, 2870 - Sala 2804 - Centro - TOLEDO - PARANÁ  
CEP 85900-010 - Fone/Fax: (45) 3372-1946 - e-mail: rls@certis.com.br



Selo Digital Nº 09W4VWKLZD EKTAK-6GPVW-84HW  
Valide esse selo em: <http://funar.gov.com.br>  
Reconheço verdadeira e assinatura de  
**DIANE MICHELY CASSARO** 68248870618. Dou fe.  
Toledo, 03 de setembro de 2018 - 13:15:38h.  
Em Test. da Verdade

**2º SERVIÇO NOTARIAL**  
*Elizandra Carla Silva*  
Aux. Juramentada  
Toledo - Paraná

**CARTÓRIO AZEVEDO, BASTOS** \* OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELionato DE NOTAS - Código CNJ 66.8704  
Rua Francisco de Paula, 105 - Bairro São Roberto - Toledo - Paraná - CEP 85900-000 - Fone: (45) 3372-1946 - Fax: (45) 3372-1946  
**Autenticação Digital**  
De acordo com os artigos 1º, 6º, 7º, 8º, 11º e 12º da Lei Federal 8.934/1994 e Art. 1º, III do Decreto nº 27.616/1998 e de acordo com os artigos 1º, 5º, 6º, 11º e 12º da Lei Estadual 8.724/2008 autentico a presente imagem impressa e reproduzo a mesma em formato digital no presente ato de autenticação.  
Cód. Autenticação: 36310309181446380739-1; Data: 03/09/2018 14:53:47  
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AHJ03892-0000;  
Valor Total do Ato: R\$ 4,23  
Bail. (Werner de Menezes Cavallari) Confirma os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

*JS*  
*MD*  
*JS*

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: cartório@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 03/09/2018 15:03:12 (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 RINALDI e COGO LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 1067741

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 03/09/2019 14:53:48 (hora local).

<sup>1</sup>Código de Autenticação Digital: 36310309181446380730-1

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f05712d69fe6bc05b3137c2862f449308fa9567b876bde92edef7df9f7639df635b02d5e1b82fc50fd4c2dc64ccb8496e6f1f94c85f30d067336ec2af707270f5710e47af9bdc5be



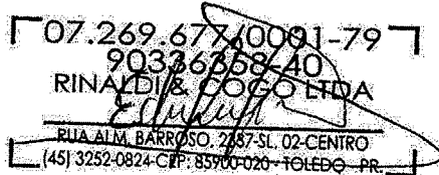
011744

ANEXO III

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

A empresa Rinaldi & Cogo LTDA - EPP inscrita no CNPJ 07.269.677/0001-79 sediada na Rua Almirante Barroso nº 2337 na cidade de Toledo - PR, 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.

Toledo, 20 de novembro de 2018.



*P/ Edson José Rinaldi*  
**EDSON JOSÉ RINALDI**  
**RG: 6.331.588-5 SSP/PR**  
**CPF: 865.677.729-72**  
**Sócio/Gerente**

**ANEXO IV**

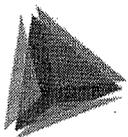
**DECLARAÇÃO DE REGULARIDADE NO MINISTÉRIO DO TRABALHO EM  
ATENDIMENTO AO DISPOSTO NO ARTIGO 7º DA CONSTITUIÇÃO  
FEDERAL**

A empresa Rinaldi & Cogo LTDA - EPP inscrita no CNPJ 07.269.677/0001-79 sediada na Rua Almirante Barroso nº 2337 na cidade de Toledo – PR, DECLARA, sob pena da Lei, para fins do disposto no inciso V do artigo 27 da Lei Federal n.º 8.666/93, de 21 de junho de 1.993, acrescido pela Lei n.º 9.854, de 27 de outubro de 1999, que não emprega menor de dezoito anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e que não emprega menor de dezesseis anos.

Toledo, 20 de novembro de 2018.

*[Handwritten signature]*  
[ 07.269.677/0001-79 ]  
90336358-40  
RINALDI & COGO LTDA  
RUA ALM. BARROSO, 2337-SL. 02-CENTRO  
[ (45) 3252-0824 - CEP: 85900-020 - TOLEDO - PR ]

*[Handwritten signature]*  
**EDSON JOSÉ RINALDI**  
RG: 6.331.588-5 SSP/PR  
CPF: 865.677.729-72  
Sócio/Gerente



**TCEPR**  
TRIBUNAL DE CONTAS DO ESTADO DO PARANÁ

011746

Consulta de Impedidos de Licitar

**Pesquisa Impedidos de Licitar**

**Fornecedor**

Tipo documento	CNPJ	Número documento	07269677000179
Nome	RINALDI & COGO LTDA		
Período publicação : de		até	
Data de Início Impedimento: de		até	
Data de Fim Impedimento: de		até	

Pesquisar

NENHUM ITEM ENCONTRADO PARA O CNPJ: 07269677000179!

SEDEX 011747  
H



DISTRIBUIDORA  
**TOLEMED**  
MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

*Proporcionam*

Correios	<input checked="" type="checkbox"/> AR	<b>SED</b>
	<input type="checkbox"/> MP	
PESO (kg)	670	
DZ 08052039 5 BR		

**A.R.**

**CONINS – Consórcio intermunicipal de  
saúde**

**Rua: Afonso Pena, n.º 1902, Bairro Anchieta  
Pato Branco/PR**

**CEP: 85501-530**

**Aos cuidados do Setor de Licitações à  
pregoeira Cassilda**

**(45) 3252-0824**  
**www.tolemed.com.br**

AGF TERMINAL  
20 NOV  
TOLE

Jo. M.

(M)

H

H

H



**DISTRIBUIDORA**  
**TOLEMED**  
MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

*Preparando bem estar!*



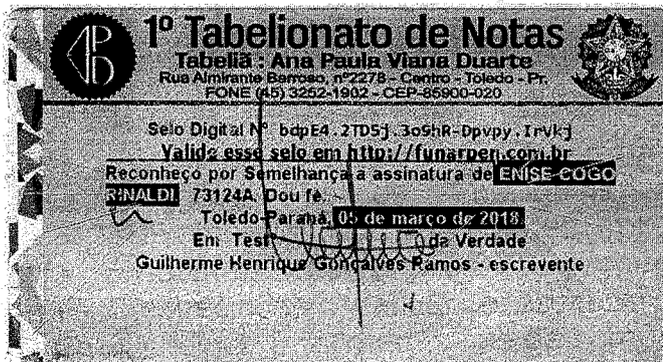
011748

**PROCURAÇÃO**

A empresa **RINALDI & COGO LTDA.**, inscrita no CNPJ nº. 07.269.677/0001-79, com sede à Rua Almirante Barroso, 2337 - sala 02- centro, na cidade de Toledo - Paraná, neste ato representada pelo(s) diretor (s) ou SÓCIO - Gerente, **Sr(a). Enise Cogo Rinaldi**, portadora do RG. 5.763.710-2 emitida pela SSP/PR, e C.P.F. 913.627.769-04, brasileiro, casado, Empresário, residente e domiciliado a Rua Nossa Senhora do Rocio, 1665 centro na cidade de Toledo - Paraná, pelo presente instrumento de mandato, nomeia e constitui, seu(s) Procurador(es) o Senhor(es) **Fabio Hartmann**, RG. 8.447.256-5 emitida pela SSP/PR, e C.P.F. 072.592.929-46, brasileiro, casado, representante comercial, residente na cidade de Toledo/PR, a quem confere(m) amplos poderes de representá-la e exercer todas as atividades relacionadas a Licitações correspondente a Convites, Tomadas de Preços, Concorrências e Pregões, podendo retirar Editais, dar Lances Verbais, assinar termos de responsabilidades e documentos integrantes do processo Licitatório, propor e desistir de recursos, inclusive assiná-los, entregar documentos e envelopes de Habilitação e de Propostas, podendo ainda elaborar e assinar propostas, atas, Contratos para fornecimento de mercadorias, Declarações e todos os Anexos deste Edital, enfim tudo de bom para representá-la em Processos Licitatórios perante a Órgãos Públicos, Municipais, Estaduais, Federais e Autarquias, exercendo as atividades previstas em Lei, podendo ainda substabelecer a presente procuração exclusivamente para licitações específicas, realizar e atualizar cadastros junto a órgãos públicos, sites de intermediações de compras.

Esta procuração é válida até 05 de Março de 2019.

Toledo - PR, 05 de Março de 2018.



*Enise Cogo Rinaldi*  
**Enise Cogo Rinaldi**  
**RG. 5.763.710-2 SSP/PR**  
**CPF: 913.627.769-04**  
**SÓCIO-GERENTE**

contato@tolemed.com.br

Rua Almirante Barroso, 2337 - Centro - Toledo/PR - CEP: 85900-020

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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **05/03/2018 17:54:31 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **RINALDI e COGO LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 927688

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **05/03/2019 17:22:47 (hora local)**.

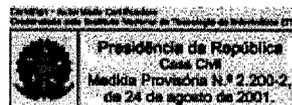
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 36310503181720240090-1

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

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b0378816d62db4de7bf03d1163b4bcf858509193124e63babab016f9fec36be8fd4c2dc64ccb84966f1f94c85f30d06d8b78905cec3e9fc838494819d5ab6f9



Presidência da República  
Casa Civil  
Medida Provisória nº 2.200-2,  
de 24 de agosto de 2001.



011750

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
 MINISTÉRIO DAS CIDADANIAS  
 DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRÁNSITO  
 CARTEIRA NACIONAL DE HABILITACÃO

PR

VALIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL  
 1567580621

PROIBIDO PLASTIFICAR  
 1567580621

PARANÁ

Nome: **FABIO HARTMANN**

SEX. IDENTIDADE / ORIG. ESPÉCIE / UF: 8447256-5 BRP PR

CPF: 072.592.929-46 DATA NASCIMENTO: 21/11/1989

PLACAS: **TELMO HARTMANN**  
**VERGNICA HARTMANN**

PERMISSÃO: ACC DAT. HAB. AB

Nº REGISTRO: 04320730030 VALIDADE: 06/12/2022 1ª HABILITACÃO: 20/03/2008

OBSERVAÇÕES

ASSINATURA DO PORTADOR: *F. Hartmann*

LOCAL: TOLEDO, PR DATA EMISSÃO: 06/12/2017

ASSINATURA DO EMISSOR: *[Assinatura]* 83354648618 PR913801347

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.878-0  
 Av. Princesa Isabel, 116 - Jd. São Luiz - Curitiba - PR - CEP: 81333-400 - Fone: (41) 334-5441 - Fax: (41) 334-5441

**Autenticação Digital**

Cod. Autenticação: 36310503184720150151-1 - Data: 05/03/2018 07:22

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C - AC006760-0/04  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,23

Del. Vble. de Matr. de Cartório: Confirma os dados do ato em: <https://selodigital.npb.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.azevedobastos.not.br>  
E-mail: [cartorio@azevedobastos.not.br](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **05/03/2018 17:54:10 (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 **RINALDI e COGO LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 927693

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **05/03/2019 17:22:39 (hora local)**.

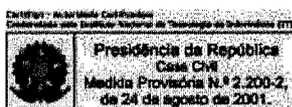
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 36310503181720150151-1

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

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b0378816d62db4de7bf03d1163b4bcf85c75e9fb0da716567086688c38ed5ee9ffd4c2dc64ccb8496e6f1f94c85f3  
0d0673480e67ccbea4e49cdae7577e92d5d9



Handwritten signatures and initials.



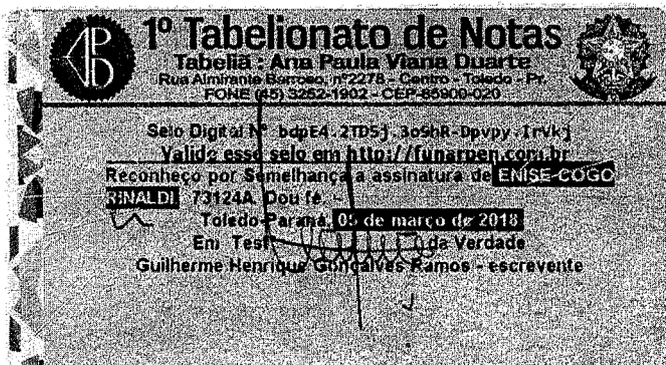
011752

**PROCURAÇÃO**

A empresa **RINALDI & COGO LTDA.**, inscrita no CNPJ nº. 07.269.677/0001-79, com sede à Rua Almirante Barroso, 2337 - sala 02- centro, na cidade de Toledo - Paraná, neste ato representada pelo(s) diretor (s) ou SÓCIO - Gerente, **Sr(a). Enise Cogo Rinaldi**, portadora do RG. 5.763.710-2 emitida pela SSP/PR, e C.P.F. 913.627.769-04, brasileiro, casado, Empresário, residente e domiciliado a Rua Nossa Senhora do Rocio, 1665 centro na cidade de Toledo - Paraná, pelo presente instrumento de mandato, nomeia e constitui, seu(s) Procurador(es) o Senhor(es) **Fabio Hartmann**, RG. 8.447.256-5 emitida pela SSP/PR, e C.P.F. 072.592.929-46, brasileiro, casado, representante comercial, residente na cidade de Toledo/PR, a quem confere(m) amplos poderes de representá-la e exercer todas as atividades relacionadas a Licitações correspondente a Convites, Tomadas de Preços, Concorrências e Pregões, podendo retirar Editais, dar Lances Verbais, assinar termos de responsabilidades e documentos integrantes do processo Licitatório, propor e desistir de recursos, inclusive assiná-los, entregar documentos e envelopes de Habilitação e de Propostas, podendo ainda elaborar e assinar propostas, atas, Contratos para fornecimento de mercadorias, Declarações e todos os Anexos deste Edital, enfim tudo de bom para representá-la em Processos Licitatórios perante a Órgãos Públicos, Municipais, Estaduais, Federais e Autarquias, exercendo as atividades previstas em Lei, podendo ainda substabelecer a presente procuração exclusivamente para licitações específicas, realizar e atualizar cadastros junto a órgãos públicos, sites de intermediações de compras.

Esta procuração é válida até 05 de Março de 2019.

Toledo - PR, 05 de Março de 2018.



*Enise Cogo Rinaldi*  
**Enise Cogo Rinaldi**  
**RG. 5.763.710-2 SSP/PR**  
**CPF: 913.627.769-04**  
**SÓCIO-GERENTE**

contato@tolemed.com.br

Rua Almirante Barroso, 2337 - Centro - Toledo/PR - CEP: 85900-020

011753

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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **05/03/2018 17:54:31 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **RINALDI e COGO LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração: 927688**

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **05/03/2019 17:22:47 (hora local)**.

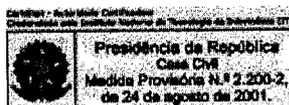
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 36310503181720240090-1

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

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b0378816d62db4de7bf03d1163b4bcf858509193124e63babab016f9fec36be8efd4c2dc64ccb8496e6f1f94c85f30d06d8b78905cec3e9fc838494819d5ab6f9



Handwritten signatures and initials.

011754

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
 DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRANSPORTES E VIABILIDADE  
 DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRANSPORTES E VIABILIDADE

VALIDE EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL  
 1567580621

PROIBIDO PLASTIFICAR  
 1567580621

Nome: **FABIO HARTMANN**

DOC. IDENTIFICAD. / OUT. D. PASS. / UF: **8417256-5** **SESP** **PR**

CPF: **072.592.929-46** DATA NASCIMENTO: **21/11/1989**

Relação: **TELMO HARTMANN**  
**VERONICA HARTMANN**

PROFISSÃO: ACC. CAT. HAB. A.D.

Nº REGISTRO: **04320730030** VALIDADE: **06/12/2022** Nº HABILITAÇÃO: **20/03/2008**

INSCRIÇÕES

Assinatura do Portador: *F. Hartmann*

LOCAL: **TOLEDO, PR** DATA EMISSÃO: **06/12/2017**

Assinatura do Emissor: *[Assinatura]* **83354648618**  
**PARANÁ** **PR013651343**

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.876-3  
 Av. Paraná, 144 - Bairro dos Estados - Jd. Pousa - CEP 81333-900 - Curitiba - PR - Fone: (41) 3341-1111

**Autenticação Digital**

Cod. Autenticação: **36310503181720150151-1** - Data: **05/03/2018 17:22:38**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: **AG004168-01Y1**  
 Valor Total do Ato: **R\$ 4,23**

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

011755

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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **05/03/2018 17:54:10 (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 **RINALDI e COGO LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 927693

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **05/03/2019 17:22:39 (hora local)**.

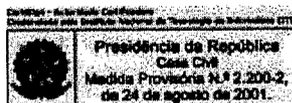
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 36310503181720150151-1

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

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b0378816d62db4de7bf03d1163b4bcf85c75e9fb0da716567086688c38ed5ee9ffd4c2dc64ccb8496e6f1f94c85f30d0673480e67cbea4e49cdae7577e92d5d9



*Jb.*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

011756  
154

**Ministério da Saúde**  
**Agência Nacional de Vigilância Sanitária**

**RESOLUÇÃO - RDC Nº 27, DE 6 DE AGOSTO DE 2010**

**Dispõe sobre as categorias de alimentos e embalagens isentos e com obrigatoriedade de registro sanitário.**

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o inciso IV do art. 11 do Regulamento aprovado pelo Decreto Nº 3.029, de 16 de abril de 1999, e tendo em vista o disposto no inciso II e nos §§ 1º e 3º do art. 54 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Consulta Pública Nº 95, de 21 de dezembro de 2009, publicada no Diário Oficial da União Nº 244 de 22 de dezembro de 2009, em reunião realizada em 5 de agosto de 2010, adota a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Fica aprovado o Regulamento Técnico que estabelece as categorias de alimentos e embalagens isentos de registro sanitário e as categorias de alimentos e embalagens com obrigatoriedade de registro sanitário, conforme os Anexos I e II desta Resolução.

Art. 2º As empresas que detêm o número de registro de produtos que, de acordo com esta Resolução, passam a ser isentos, podem, optativamente, usá-lo na rotulagem de seu respectivos produto, até o término do estoque de embalagem ou até a data do vencimento do registro.

Art. 3º O descumprimento das disposições contidas nesta Resolução constitui infração sanitária, nos termos da Lei Nº 6.437, de 20 de agosto de 1977, sem prejuízo das responsabilidades civil, administrativa e penal cabíveis.

~~Art. 4º Ficam revogados o item 8.2 do Anexo da Resolução 23, de 15 de março de 2000 e a Resolução da Diretoria Colegiada da ANVISA - RDC Nº 278, de 22 de setembro de 2005.~~

Art. 4º Ficam revogados os Anexos I e II, do item 9.1, da Resolução 23, de 15 de março de 2000 e a Resolução da Diretoria Colegiada da ANVISA - RDC nº 278, de 22 de setembro de 2005. (Retificado pelo DOU Nº 109 de 10.06.2013, seção 1, pág. 50)

Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

**DIRCEU RAPOSO DE MELLO**

ANEXO I

ALIMENTOS E EMBALAGENS ISENTOS DA OBRIGATORIEDADE DE REGISTRO SANITÁRIO

CÓDIGO	CATEGORIA
100115	AÇÚCARES E PRODUTOS PARA ADOÇAR (1)
4200047	ADITIVOS ALIMENTARES (2)
4100114	ADOÇANTES DIETÉTICOS
4300164	ÁGUAS ADICIONADAS DE SAIS
4200020	ÁGUA MINERAL NATURAL E ÁGUA NATURAL

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

4200038	ALIMENTOS E BEBIDAS COM INFORMAÇÃO NUTRICIONAL COMPLEMENTAR
4300083	ALIMENTOS PARA CONTROLE DE PESO
4300078	ALIMENTOS PARA DIETAS COM RESTRIÇÃO DE NUTRIENTES
4300086	ALIMENTOS PARA DIETAS COM INGESTÃO CONTROLADA DE AÇÚCARES
4300088	ALIMENTOS PARA GESTANTES E NUTRIZES
4300087	ALIMENTOS PARA IDOSOS
4300085	ALIMENTOS PARA ATLETAS
4300167	BALAS, BOMBONS E GOMAS DE MASCAR
4100018	CAFÉ, CEVADA, CHÁ, ERVA-MATE E PRODUTOS SOLÚVEIS
4100166	CHOCOLATE E PRODUTOS DE CACAU
4200055	COADJUVANTES DE TECNOLOGIA (3)
4200071	EMBALAGENS
4300194	ENZIMAS E PREPARAÇÕES ENZIMÁTICAS (4)
4100042	ESPECIARIAS, TEMPEROS E MOLHOS
4200012	GELADOS COMESTÍVEIS E PREPARADOS PARA GELADOS COMESTÍVEIS
4200123	GELO
4200098	MISTURAS PARA O PREPARO DE ALIMENTOS E ALIMENTOS PRONTOS PARA O CONSUMO
4100158	ÓLEOS VEGETAIS, GORDURAS VEGETAIS E CREME VEGETAL
4300151	PRODUTOS DE CEREAIS, AMIDOS, FARINHAS E FARELOS
4300196	PRODUTOS PROTÉICOS DE ORIGEM VEGETAL
4100077	PRODUTOS DE VEGETAIS (EXCETO PALMITO), PRODUTOS DE

JF.



	FRUTAS E COGUMELOS COMESTÍVEIS (5)
4000009	VEGETAIS EM CONSERVA (PALMITO)
4100204	SAL
4200101	SAL HIPOSSÓDICO / SUCEDÂNEOS DO SAL
4300041	SUPLEMENTO VITAMÍNICO E OU MINERAL

## Observações:

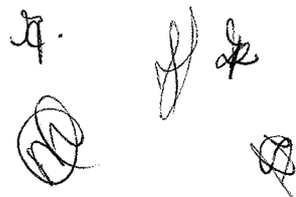
- (1) Adoçante de Mesa - desde que os edulcorantes e veículos estejam previstos em Regulamentos Técnicos específicos.
- (2) Todos os aditivos alimentares devem estar previstos em regulamento técnico específico.  
Estão incluídos os fermentos químicos.
- (3) Incluindo os fermentos biológicos e as culturas microbianas.
- (4) Enzimas e preparações enzimáticas - desde que previstas em Regulamentos Técnicos específicos, inclusive suas fontes de obtenção, e que atendam às especificações estabelecidas nestes regulamentos.
- (5) Cogumelos Comestíveis - nas formas de apresentação: inteiras, fragmentadas, moídas e em conserva.

## ANEXO II

## ALIMENTOS E EMBALAGENS COM OBRIGATORIEDADE DE REGISTRO SANITÁRIO

CÓDIGO	CATEGORIA
4300032	ALIMENTOS COM ALEGAÇÕES DE PROPRIEDADE FUNCIONAL E OU DE SAÚDE
4300033	ALIMENTOS INFANTIS
4200081	ALIMENTOS PARA NUTRIÇÃO ENTERAL
4300031	EMBALAGENS NOVAS TECNOLOGIAS (RECICLADAS)
4300030	NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES
4300090	SUBSTÂNCIAS BIOATIVAS E PROBIÓTICOS ISOLADOS COM ALEGAÇÃO DE PROPRIEDADES FUNCIONAL E OU DE SAÚDE

**Saúde Legis - Sistema de Legislação da Saúde**



# Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + ÁCIDO SALICÍLICO

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.038529/2003-06	Categoria Regulatória		Data do registro	21/01/2004
Nome Comercial	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + ÁCIDO SALICÍLICO	Registro	102350652	Vencimento do Registro	01/2019
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA, ÁCIDO SALICÍLICO			Medicamento de referência	
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.			ATC	
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,5 MG/G + 30 MG/G POM CT BG AL X 30 G <b>ATVA</b>	1023506520018	Pomada	21/01/2004	24 meses

Voltar

*Handwritten signatures and initials:*  
 Jo.  
 [Signature]  
 [Signature]  
 [Signature]

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351369211200790/?cnpj=73856593000166&nomeProduto=ALOPURINOL

BRASIL **Consultas** Serviços

ir para o conteúdo  ir para o menu  ir para a busca  ir para o rodapé

ACESSIBILIDADE ALTO CONTRASTE MAPA DO SITE

Participe Acesso à informação Legislação Canais

# Consultas

## ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ALOPURINOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.369211/2007-90	Categoria Regulatória		Data do registro	10/03/2008
Nome do Produto	ALOPURINOL	Registro	125680191	Vencimento do registro	03/2023
Princípio Ativo	ALOPURINOL			Medicamento de referência	
Classe Terapêutica	ANTIGOTOSOS			ATC	
Parceir Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801910017	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
2	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 <b>ATIVA</b>	1256801910025	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
3	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 <b>ATIVA</b>	1256801910033	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
4	300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801910041	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses

011760

*[Handwritten signatures and marks]*

*[Handwritten signature]*

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351369211200790/?cnpj=73856593000166&nomeProduto=ALOPURINOL

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801910017	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
2	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 <b>ATIVA</b>	1256801910025	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
3	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 <b>ATIVA</b>	1256801910033	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
4	300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1256801910041	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
5	300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 <b>ATIVA</b>	1256801910051	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
6	300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1256801910068	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
7	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801910076	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
8	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801910084	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
9	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801910092	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
10	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801910106	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
11	300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801910114	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
12	300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801910122	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
13	300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801910130	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
14	300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801910149	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses

Voltar

*[Handwritten signatures and marks]*

124

011762

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: BROMETO DE PINAVERIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.531775/2011-81	Categoria Regulatória		Data do registro	16/07/2012
Nome Comercial	BROMETO DE PINAVERIO	Registro	103700581	Vencimento do Registro	07/2022
Princípio Ativo	BROMETO DE PINAVERIO			Medicamento de referência	
Classe Terapêutica	ANTIESPASMODICOS			ATC	
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM.REV.CT.BL.AL.PLAS.PVC.TRANS.X.10 	1037005810013	COMPRIMIDO REVESTIDO	16/07/2012	24 meses
2	50 MG COM.REV.CT.BL.AL.PLAS.PVC.TRANS.X.20 	1037005810021	COMPRIMIDO REVESTIDO	16/07/2012	24 meses
3	50 MG COM.REV.CT.BL.AL.PLAS.PVC.TRANS.X.30 	1037005810031	COMPRIMIDO REVESTIDO	16/07/2012	24 meses
4	50 MG COM.REV.CT.BL.AL.PLAS.PVC.TRANS.X.60 	1037005810048	COMPRIMIDO REVESTIDO	16/07/2012	24 meses
5	50 MG COM.REV.CT.BL.AL.PLAS.PVC.TRANS.X.200 	1037005810056	COMPRIMIDO REVESTIDO	16/07/2012	24 meses

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

165

011763

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cefaclor

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.405105/2005-15	Categoria Regulatória		Data do registro	10/03/2006
Nome Comercial	cefaclor	Registro	105830504	Vencimento do Registro	03/2021
Princípio Ativo	CEFACLOR			Medicamento de referência	
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas:

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 80 ML + SER DOS	1058305040011	SUSPENSÃO ORAL	10/03/2006	24 meses
2	50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS	1058305040021	SUSPENSÃO ORAL	10/03/2006	24 meses

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

168

011764

*[Handwritten mark]*

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CEFALOTINA SÓDICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.323700/2013-98	Categoria Regulatória		Data do registro	12/08/2013
Nome Comercial	CEFALOTINA SÓDICA	Registro	116370100	Vencimento do Registro	09/2022
Princípio Ativo	CEFALOTINA SODICA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL VD X 5 ML <b>ATVA</b>	1163701000015	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
2	1000 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL VD X 5 ML <b>ATVA</b>	1163701000023	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
3	1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS+ 100 AMP DIL PLAS X 5 ML <b>ATVA</b>	1163701000031	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
4	1000 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL	1163701000041	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses

*[Handwritten signatures and marks]*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CETOPROFENO

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	<b>CNPJ</b>	17.159.229/0001-76	<b>Autorização</b>	1.00.370-7
<b>Processo</b>	25351.411343/2009-21	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	16/11/2010
<b>Nome do Produto</b>	CETOPROFENO	<b>Registro</b>	103700548	<b>Vencimento do registro</b>	16/11/2020
<b>Princípio Ativo</b>	CETOPROFENO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML <b>ATIVA</b>	1037005480013	SOLUÇÃO ORAL	16/11/2010	24 meses
2	. <b>ATIVA</b>	1037005480021	SOLUÇÃO ORAL	16/11/2010	24 meses
3	. <b>ATIVA</b>	1037005480031	SOLUÇÃO ORAL	16/11/2010	24 meses
4	20 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB GOT X 20 ML <b>ATIVA</b>	1037005480048	SOLUÇÃO ORAL	16/11/2010	24 meses
5	. <b>ATIVA</b>	1037005480056	SOLUÇÃO ORAL	16/11/2010	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: trometamol cetorolaco

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	EMS S/A	<b>CNPJ</b>	57.507.378/0003-65	<b>Autorização</b>	1.00.235-1
<b>Processo</b>	25351.222317/2016-11	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	10/04/2017
<b>Nome do Produto</b>	trometamol cetorolaco	<b>Registro</b>	102351200	<b>Vencimento do registro</b>	10/04/2022
<b>Princípio Ativo</b>	trometamol cetorolaco			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTINFLAMATORIOS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5ML <b>ATIVA</b>	1023512000012	SOLUÇÃO OFTALMICA	10/04/2017	24 meses

**Voltar**

188

011767

*[Handwritten signature]*

Detalhe do Produto: CICLOPIROX OLAMINA					
Nome da Empresa Detentora do registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.630247/2008-61	Categoria Regulatória		Data do registro	20/04/2009
Nome Comercial	CICLOPIROX OLAMINA	Registro	105830643	Vencimento do Registro	04/2019
Princípio Ativo	CICLOPIROX OLAMINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICOS PARA USO TOPICO			ATC	
Recuper Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML SOL TOP CT FR GOT PLAS TRANS X 10 ML <b>ATIVA</b>	1058306430018	SOLUÇÃO TOPICA	20/04/2009	24 meses
2	10 MG/ML SOL TOP CT FR GOT PLAS TRANS X 15 ML <b>ATIVA</b>	1058306430026	SOLUÇÃO TOPICA	20/04/2009	24 meses
3	10 MG/ML SOL TOP CT FR GOT PLAS TRANS X 20 ML <b>ATIVA</b>	1058306430034	SOLUÇÃO TOPICA	20/04/2009	24 meses
4	10 MG/ML SOL TOP CT FR GOT PLAS TRANS X 30 ML <b>ATIVA</b>	1058306430042	SOLUÇÃO TOPICA	20/04/2009	24 meses
5	10 MG/ML SOL TOP CT 50 FR GOT PLAS TRANS X 15 ML <b>ATIVA</b>	1058306430050	SOLUÇÃO TOPICA	20/04/2009	24 meses

*[Handwritten signatures]*

277

011768

PESQUISAS PATROCINADAS

Alimentos para todos  
Afe anvisa

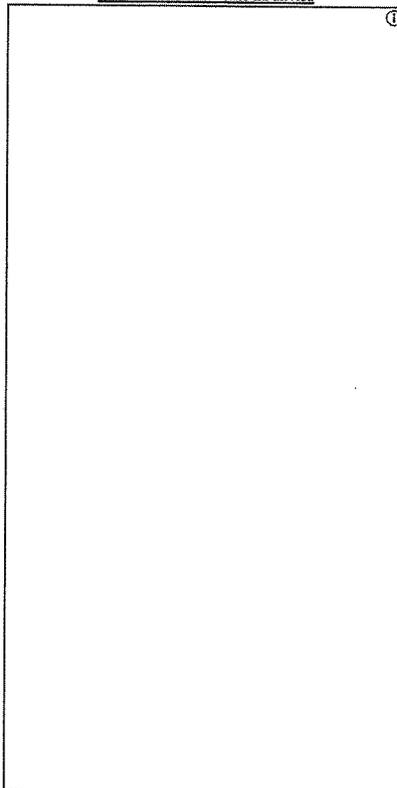
Acesso e cadastro  
Alimento empresa

Acompanhamento de processos trabalhistas  
Alimentos con colageno

[Comentários](#) [Similares](#) [Diário oficial \(Jusbrasil\)](#) [Consultar na anvisa](#) [Nova consulta](#) [Voltar](#)

Área  
6 - ALIMENTOS  
Registro  
671980070  
Produto  
COLÁGENO NÃO HIDROLISADO EM CÁPSULAS  
Categoria  
NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES  
Autorização  
6071980  
Processo  
25351.080633/2017-05  
Validade/Situação  
31/05/2023 Publicado deferimento

» conforme visto em 19/11/2018  
» [consultar diretamente na anvisa](#)



Apresentação/Marca

ABBOTT  
ALETAM  
BIOLAB  
CATALENT  
DISFOR ACTIVE  
DISFOR CAPS  
DISFOR ONE  
DISFOR UNO  
TOLARIF

Nome da Empresa/Detentor

CATALENT BRASIL LTDA. (45.569.555/0007-82)

[mais deste detentor](#) - [autorização de funcionamento](#)

Origem

Última Atualização  
19/11/2018

Este registro é válido.

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	09/02/2017	Registro Único de Novos Alimentos e Novos Ingredientes - NACIONAL. Foi publicado em veículo oficial manifestação da ANVISA favorável ao pedido da empresa.	

19/11/2018

Registro ANVISA nº 671980070 - COLÁGENO NÃO HIDROLISADO EM CÁPSULAS - VÁLIDO

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
404003181	15/05/2018	Retificação de Publicação de Registro - Pedido Empresa	Distribuído para a área responsável
161000187	28/02/2018	ADITAMENTO	Aditado ao processo
2324773178	27/12/2017	ADITAMENTO	Aditado ao processo
2103468171	10/10/2017	ADITAMENTO	Aditado ao processo

011769



Diário Oficial da União



306

011770

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351117253200402/?numeroProcesso=25351117253200402

Detalhe do Produto: DEXAMETASONA					
Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.117253/2004-02	Categoria Regulatória		Data do registro	24/09/2004
Nome do Produto	DEXAMETASONA	Registro	102350702	Vencimento do registro	09/2019
Princípio Ativo	DEXAMETASONA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	GLICOCORTICÓIDES SISTÊMICOS			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,5 MG COM CT-BL-AL-PLAS INC X 10 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023507020019	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses
2	0,5 MG COM CT-BL-AL-PLAS INC X 20 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023507020027	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses
3	0,5 MG COM CT-BL-AL-PLAS INC X 30 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023507020035	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses
4	0,5 MG COM CT-BL-AL-PLAS INC X 40 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023507020043	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses
5	0,5 MG COM CT-BL-AL-PLAS INC X 60 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023507020051	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses
6	0,5 MG COM CT-BL-AL-PLAS INC X 500 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023507020061	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses
7	0,5 MG COM CT-BL-AL-PLAS OPC X 10 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023507020078	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09	24 meses

Orion Conexão Remota  
Clique para Fechar:  
-192.168.1.220





https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351117253200402/?numeroProcesso=25351117253200402

40	4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 40 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023507020401	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses
41	4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023507020418	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses
42	4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023507020426	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses
43	4 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 <b>ATIVA</b>	1023507020434	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses
44	4 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 <b>ATIVA</b>	1023507020442	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses
45	4 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 <b>ATIVA</b>	1023507020450	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses
46	4 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 40 <b>ATIVA</b>	1023507020469	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses
47	4 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 <b>ATIVA</b>	1023507020477	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses
48	4 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1023507020485	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses
49	4 MG COM CT BL AL/AL X 10 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023507020493	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses
50	4 MG COM CT BL AL/AL X 20 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023507020507	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses
51	4 MG COM CT BL AL/AL X 30 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023507020515	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses
52	4 MG COM CT BL AL/AL X 40 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023507020523	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses
53	4 MG COM CT BL AL/AL X 60 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023507020531	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses
54	4 MG COM CT BL AL/AL X 500 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1023507020541	COMPRIMIDO SIMPLES	24/09/2004	24 meses

Voltar

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

342

011772

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + SULFATO DE GENTAMICINA					
Nome da Empresa Detentora do registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.154672/2004-17	Categoria Regulatória		Data do registro	31/12/2004
Nome Comercial	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + SULFATO DE GENTAMICINA	Registro	105830373	Vencimento do Registro	12/2019
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA, SULFATO DE GENTAMICINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	GLUCOCORTICOIDES TOPICOS - ASSOCIACAO MEDICAMENTOSA			ATC	
Recuperar Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,5 MG/G + 1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 20 G <b>ATIVA</b>	1058303730010	CREME DERMATOLOGICO	31/12/2004	24 meses
2	0,5 MG/G + 1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G <b>ATIVA</b>	1058303730029	CREME DERMATOLOGICO	31/12/2004	24 meses
3	0,5 MG/G + 1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 45 G <b>ATIVA</b>	1058303730037	CREME DERMATOLOGICO	31/12/2004	24 meses







Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: Versa

<b>Nome da Empresa</b>	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
<b>CNPJ</b>	61.190.096/0001-92	<b>Autorização</b>	1.00.043-8
<b>Nome Comercial</b>	Versa		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTICOAGULANTES		
<b>Registro</b>	100431016		
<b>Processo</b>	25351.189816/2007-07		
<b>Vencimento do Registro</b>	03/2019		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PREENC VD TRANS X 0,2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	23/03/2009
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004310160012
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co. Ltd.; - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	SUBCUTÂNEA - INTRAVENOSA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG/ML SOL INJ CT 10 SER PREENC VD TRANS X 0,2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	23/03/2009
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004310160020
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co. Ltd.; - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	SUBCUTÂNEA - INTRAVENOSA
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PREENC VD TRANS X 0,4 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	23/03/2009
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004310160039
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co. Ltd.; - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	SUBCUTÂNEA - INTRAVENOSA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação

## PESQUISAS PATROCINADAS

Lista de empresas

Cnpj empresa

3 on 6

A doctor of medicine

Afe anvisa

Agencia empresa

[Comentários](#) [Similares](#) [Diário oficial \(Instituto\)](#) [Consultar na anvisa](#) [Nova consulta](#) [Voltar](#)

Área  
1 - MEDICAMENTOS

Registro  
102990002

Produto  
OLINA - ESSÊNCIA DA VIDA

Classe Terapêutica  
FITOTERAPICO COMPOSTO LAXANTES DIGESTIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS

Autorização  
1002993

Processo  
25001.005976/78

Validade/Simacão  
31/10/2019 Publicado deferimento

» conforme visto em 19/11/2018  
» consultar diretamente na anvisa



Princípio Ativo  
ALOE FEROX MILL.  
Gentiana lutea

Nome da Empresa/Detentor  
LABORATÓRIO WESP LTDA (92.690.999/0001-66)

mais deste detentor - [autorização de funcionamento](#)

Origem  
LABORATÓRIO WESP LTDA - 92690999000166 - BRASIL - RS - CANOAS

Última Atualização  
19/11/2018

Este registro é válido.

## Apresentações do Medicamento

A lista abaixo apresenta as apresentações deste registro ou medicamento.

Registro	Apresentação	Administração Hospitalar	Ativa
<a href="#">1029900020022</a>	(0,18 ML + 4 MG)/ML SOL OR CT FR VD AMB X 60 ML	ORAL	SIM
<a href="#">1029900020030</a>	(0,18 ML + 4 MG)/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML	ORAL	SIM
<a href="#">1029900020052</a>	(0,18 ML + 4 MG)/ML SOL OR CX 48 FLAC PLAS AMB X 15 ML	ORAL	SIM
<a href="#">1029900020087</a>	(0,18 ML + 4 MG)/ML SOL OR CX 24 FLAC PLAS AMB X 15 ML	ORAL	SIM
<a href="#">1029900020095</a>	(0,18 ML + 4 MG)/ML SOL OR CX FLAC PLAS X 15 ML	ORAL	SIM
<a href="#">102990002</a>	SOL OR CT FLAC PLAS FR VD AMB X 10 ML	ORAL I	NÃO

## Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	01/01/1955	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Registro de Medicamento	Foi publicado em veículo oficial manifestação da ANVISA favorável ao pedido da empresa.
1066180188	07/11/2018	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Histórico de Mudanças do Produto com inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1040398181	26/10/2018	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação da Alteração de Texto de Bula	Distribuído para a área responsável
1040396185	26/10/2018	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação da alteração de rotulagem	Distribuído para a área responsável
1022362182	23/10/2018	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
1023752186	23/10/2018	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
986967181	10/10/2018	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Histórico de Mudanças do Produto sem inclusão de modificação exclusiva HMP	Aditado ao processo
2320719171	26/12/2017	FITOTERÁPICO ? Inclusão da análise de agrotóxicos a Fitoterápicos	Distribuído para a área responsável
902247143	06/10/2014	FITOTERÁPICO ? Alteração de Local de Fabricação do Medicamento	Publicado deferimento
238995149	28/03/2014	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Renovação de Registro de Medicamento.	Revalidação automática
225572143	26/03/2014	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Retificação de publicação - ANVISA.	Publicado deferimento
225596141	26/03/2014	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Retificação de publicação - EMPRESA	Publicado deferimento
332813119	28/11/2011	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Retificação de publicação - ANVISA.	Publicado deferimento
335838111	28/11/2011	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Aditamento	Aditado ao processo
332765115	28/11/2011	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Aditamento	Aditado ao processo
500899119	10/06/2011	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial	Publicado deferimento
500906115	10/06/2011	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de Nova Apresentação Comercial	Petição encerrada
223796112	17/03/2011	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Retificação de publicação - ANVISA.	Publicado deferimento
76976112	27/01/2011	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Retificação de publicação - ANVISA.	Publicado deferimento
953949102	10/12/2010	FITOTERAPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA	Publicado deferimento
156299101	11/11/2010	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Aditamento	Petição encerrada
155312107	11/11/2010	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Aditamento	Petição encerrada
626547102	22/07/2010	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Aditamento	Petição encerrada
610413104	16/07/2010	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Alteração de Texto de Bula (que não possui Bula Padrão) - adequação à RDC 47/2009	Anuído
187855107	09/03/2010	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Aditamento	Petição encerrada
187861101	09/03/2010	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Aditamento	Petição encerrada
5689108	24/12/2009	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Aditamento	Petição encerrada
5693106	24/12/2009	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Aditamento	Petição encerrada
318503096	06/05/2009	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Notificação da alteração de rotulagem	Não anuído
207118095	25/03/2009	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Inclusão de novo acondicionamento	Publicado deferimento

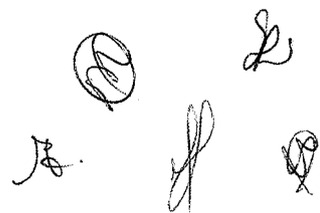
Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
207201097	25/03/2009	MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - Renovação de Registro de Medicamento.	Publicado deferimento
68641097	30/12/2008	MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - Notificação de Terceirização de Etapas da Produção ou Controle de Qualidade	Concluída análise
46983051	02/02/2005	Recurso Administrativo por Reconsideração de Indeferimento.	Publicado deferimento
69000047	22/03/2004	Renovação de Registro de Medicamento Fitoterápico Tradicional	Concluída análise
265284036	22/12/2003	Inclusão de novo acondicionamento	Concluída análise
265186036	22/12/2003	Inclusão de nova forma farmacêutica já aprovada no País	Concluída análise

Situação

011776



Diário Oficial da União



460

011777

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

**Detalhe do Produto: GINGILONE**

Nome da Empresa Detentora do Registro	COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A.	CNPJ	61.082.426/0002-07	Autorização	1.07.817-7
CNPJ	25351.672951/2009-54	Categoria Regulatória		Data do registro	12/01/2015
Nome Comercial	GINGILONE	Registro	178170772	Vencimento do Registro	10/2022
Princípio Ativo	ACETATO DE HIDROCORTISONA-SULFATO DE NEOMICINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS E ANTISSEPTICOS TOPICOS PARA OROFARINGE			ATC	
Disponível para o Público	<input checked="" type="checkbox"/>	Bula Paciente		Bula Profissional	

Mostrar Todas

Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
POM BUCAL CT BG AL X 10 G <b>ATIVA</b>	1781707720016	POMADA BUCAL	12/01/2015	24 meses

*(Handwritten signatures and initials)*

519

011778

P

ISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE LINCOMICINA

Nome da Empresa Detentora do registro	BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACEUTICA S.A	CNPJ	05.161.069/0001-10	Autorização	1.05.584-9
Processo	25351.541383/2011-02	Categoria Regulatória		Data do registro	27/02/2012
Nome Comercial	CLORIDRATO DE LINCOMICINA	Registro	155840288	Vencimento do Registro	07/2020
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LINCOMICINA			Medicamento de referência	
Classe Terapêutica	ANTIBIÓTICOS SISTÊMICOS SIMPLES			ATC	
Preço Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG/ML SOL INJ CT AMP VD TRANS X 1 ML 	1558402880012	SOLUÇÃO INJETÁVEL	27/02/2012	24 meses
2	300 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML 	1558402880020	SOLUÇÃO INJETÁVEL	27/02/2012	24 meses
3	300 MG/ML SOL INJ CT AMP VD TRANS X 2 ML 	1558402880039	SOLUÇÃO INJETÁVEL	27/02/2012	24 meses
4	300 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML 	1558402880047	SOLUÇÃO INJETÁVEL	27/02/2012	24 meses

P

P

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HELMIZOL			
Nome da Empresa	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Nome Comercial	HELMIZOL		
Classe Terapêutica	ANTIPARASITARIOS		
Registro	103700071		
Processo	25000.013839/88		
Vencimento do Registro	08/2021		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	16/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1037000710017
Princípio Ativo	METRONIDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 80 ML + CP MED	SUSPENSAO ORAL	2	16/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1037000710025
Princípio Ativo	METRONIDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	16/10/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037000710045
<b>Princípio Ativo</b>	METRONIDAZOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação

250 MG COM CT BL AL PLAS INC X 50 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	16/10/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037000710053
<b>Princípio Ativo</b>	METRONIDAZOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500MG/5G GEL VAG CT 50 BG AL X 50 G + 50 APLIC	GEL VAGINAL	8	16/10/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037000710088
<b>Princípio Ativo</b>	METRONIDAZOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	VAGINAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional		

Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500MG/5G GEL VAG CT BG AL X 50G + 1 APLIC	GEL VAGINAL	9	16/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1037000710096
Princípio Ativo	METRONIDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	VAGINAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	10	16/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1037000710101
Princípio Ativo	METRONIDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 24	COMPRIMIDO SIMPLES	11	16/10/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037000710118
<b>Princípio Ativo</b>	METRONIDAZOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	16/10/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037000710126
<b>Princípio Ativo</b>	METRONIDAZOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

565

011784

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351202205200753/?numeroRegistro=125680184

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Nitrato de Miconazol					
Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA.	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.202205/2007-53	Categoria Regulatória		Data do registro	29/10/2007
Nome do Produto	Nitrato de Miconazol	Registro	125680184	Vencimento do registro	10/2022
Princípio Ativo	NITRATO DE MICONAZOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICOS PARA USO TOPICO			ATC	
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/G CREM DERM CT BG AL X 28 G <b>ATIVA</b>	1256801840019	CREME DERMATOLOGICO	29/10/2007	24 meses
2	20 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 28 G <b>ATIVA</b>	1256801840027	CREME DERMATOLOGICO	29/10/2007	24 meses
3	20 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G <b>ATIVA</b>	1256801840035	CREME DERMATOLOGICO	29/10/2007	24 meses
4	20 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 30 G <b>ATIVA</b>	1256801840043	CREME DERMATOLOGICO	29/10/2007	24 meses

[Voltar](#)

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

574

011785

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

[Acesso Rápido](#) | 
 [Auto Lustrar](#) | 
 [Mapa do Site](#)

# Consultas

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: FUROATO DE MOMETASONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.309180/2005-56	Categoria Regulatória		Data do registro	24/10/2005
Nome Comercial	FUROATO DE MOMETASONA	Registro	102350790	Vencimento do Registro	10/2020
Princípio Ativo	FUROATO DE MOMETASONA			Medicamento de referência	
Classe Terapêutica	GLICOCORTICÓIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.			ATC	
Recorrido Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Mostrar Todas

	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/G CREM CT BG AL X 10 G <b>ATIVA</b>	1023507900019	CREME	24/10/2005	24 meses
2	1 MG/G CREM CT BG AL X 20 G <b>ATIVA</b>	1023507900027	CREME	24/10/2005	24 meses
3	1 MG/G CREM CT BG AL X 30 G <b>ATIVA</b>	1023507900035	CREME	24/10/2005	24 meses

[Voltar](#)

JB  
  
  


595

011786

## Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

44

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CAZIDERM

Nome da Empresa Detentora do Registro	CAZI QUIMICA FARMACEUTICA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	CNPJ	44.010.437/0001-81	Autorização	1.00.715-1
Processo	25000.006014/83	Categoria Regulatória		Data do registro	22/05/2000
Nome Comercial	CAZIDERM	Registro	107150031	Vencimento do Registro	08/2023
Princípio Ativo	NITROFURAZONA			Medicamento de referência	
Classe Terapêutica	ANTINFECCIOSOS TOPICOS			ATC	
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/G POM DERM CT BG AL X 20 G <b>ATIVA</b>	1071500310011	POMADA DERMATOLOGICA	22/05/2000	24 meses
2	SOL TOP FR C/ 100 ML <b>ATIVA</b>	1071500310021	SOLUCAO TOPICA	22/05/2000	24 meses
3	SOL TOP FR C/ 30 ML <b>ATIVA</b>	1071500310038	SOLUCAO TOPICA	22/05/2000	24 meses
4	SOL TOP FR C/ 500 ML <b>ATIVA</b>	1071500310046	SOLUCAO TOPICA	22/05/2000	24 meses

Voltar

B-

M

44

44

44

Consultas / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados

## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa</b>	HADASSAH COSMÉTICOS LTDA		
<b>CNPJ</b>	07.967.729/0001-80	<b>Autorização</b>	2043637
<b>Produto</b>	MEU SOL FPS 30		
<b>Categoria</b>	PROTETOR SOLAR - GRAU 2		
<b>Processo</b>	25351.238165/2016-74		
<b>Vencimento do Registro</b>	22/01/2022		
<b>Publicação do Registro</b>	22/01/2017		

Nº	Apresentação	Registro	Tonalidade
Q 1	FRASCO DE PLASTICO - Primária	243630026.001-3	Não se aplica para essa categoria

## Petições

Expediente	Data da Publicação	Transação	Assunto	Situação
Q 1019670/18- 6		10254142018	289 - Alteração de Rotulagem de Produto Registrado	Aguardando análise

748

011788

*[Handwritten signature]*

Detalhe do Produto: SULFERBEL					
da Empresa Detentora do	BELFAR LTDA	CNPJ	18.324.343/0001-77	Autorização	1.00.571-1
so	25992.018586/76	Categoria Regulatória		Data do registro	15/05/2001
Comercial	SULFERBEL	Registro	105710004	Vencimento do Registro	10/2023
io Ativo	SULFATO FERROSO, SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO			Medicamento de referência	-
Terapêutica	ANTIANEMICOS			ATC	
r Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

dir Todas

25 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML	<b>ATIVA</b>	1057100040021	XAROPE	15/05/2001	24 meses
152 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 50	<b>ATIVA</b>	1057100040038	DRAGEA SIMPLES	15/05/2001	24 meses
68 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML	<b>ATIVA</b>	1057100040046	SOLUÇÃO ORAL	15/05/2001	24 meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 50	<b>ATIVA</b>	1057100040054	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/05/2001	24 meses
125 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML	<b>ATIVA</b>	1057100040062	SOLUÇÃO ORAL	15/05/2001	24 meses
5MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100ML	<b>ATIVA</b>	1057100040070	XAROPE	15/05/2001	24 meses
125 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 30ML	<b>ATIVA</b>	1057100040089	SOLUÇÃO ORAL	15/05/2001	24 meses
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 50	<b>ATIVA</b>	1057100040097	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/05/2001	24 meses
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500	<b>ATIVA</b>	1057100040100	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/05/2001	24 meses
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 1000	<b>ATIVA</b>	1057100040119	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/05/2001	24 meses

Voltar

*[Handwritten signatures and initials]*

822

011789

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: CLORIDRATO DE MOXIFLOXACINO

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.	<b>CNPJ</b>	61.190.096/0001-92	<b>Autorização</b>	1.00.043-8
<b>Processo</b>	25351.619700/2012-81	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	30/05/2016
<b>Nome Comercial</b>	CLORIDRATO DE MOXIFLOXACINO	<b>Registro</b>	100431183	<b>Vencimento do Registro</b>	05/2021
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE MOXIFLOXACINO			<b>Medicamento de referência</b>	
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>		<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	400 MG COM REV CT BL AL AL X 5 <b>ATIVA</b>	1004311830011	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses
5	400 MG COM REV CT BL AL AL X 7 <b>ATIVA</b>	1004311830054	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses
6	400 MG COM REV CT BL AL AL X 10 <b>ATIVA</b>	1004311830062	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses
7	400 MG COM REV CT BL AL AL X 50 <b>ATIVA</b>	1004311830070	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page, including a large signature and several smaller initials.

## ADVERTÊNCIA

Este texto não substitui o publicado no Diário Oficial da União

**Ministério da Saúde**  
**Agência Nacional de Vigilância Sanitária****RESOLUÇÃO - RDC Nº 27, DE 6 DE AGOSTO DE 2010*****Dispõe sobre as categorias de alimentos e embalagens isentos e com obrigatoriedade de registro sanitário.***

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o inciso IV do art. 11 do Regulamento aprovado pelo Decreto Nº 3.029, de 16 de abril de 1999, e tendo em vista o disposto no inciso II e nos §§ 1º e 3º do art. 54 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Consulta Pública Nº 95, de 21 de dezembro de 2009, publicada no Diário Oficial da União Nº 244 de 22 de dezembro de 2009, em reunião realizada em 5 de agosto de 2010, adota a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Fica aprovado o Regulamento Técnico que estabelece as categorias de alimentos e embalagens isentos de registro sanitário e as categorias de alimentos e embalagens com obrigatoriedade de registro sanitário, conforme os Anexos I e II desta Resolução.

Art. 2º As empresas que detêm o número de registro de produtos que, de acordo com esta Resolução, passam a ser isentos, podem, optativamente, usá-lo na rotulagem de seu respectivos produto, até o término do estoque de embalagem ou até a data do vencimento do registro.

Art. 3º O descumprimento das disposições contidas nesta Resolução constitui infração sanitária, nos termos da Lei Nº 6.437, de 20 de agosto de 1977, sem prejuízo das responsabilidades civil, administrativa e penal cabíveis.

~~Art. 4º Ficam revogados o item 8.2 do Anexo da Resolução 23, de 15 de março de 2000 e a Resolução da Diretoria Colegiada da ANVISA - RDC Nº 278, de 22 de setembro de 2005.~~

Art. 4º Ficam revogados os Anexos I e II, do item 9.1, da Resolução 23, de 15 de março de 2000 e a Resolução da Diretoria Colegiada da ANVISA - RDC nº 278, de 22 de setembro de 2005. (Retificado pelo DOU Nº 109 de 10.06.2013, seção 1, pág. 50)

Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

**DIRCEU RAPOSO DE MELLO**

ANEXO I

## ALIMENTOS E EMBALAGENS ISENTOS DA OBRIGATORIEDADE DE REGISTRO SANITÁRIO

CÓDIGO	CATEGORIA
100115	AÇÚCARES E PRODUTOS PARA ADOÇAR (1)
4200047	ADITIVOS ALIMENTARES (2)
4100114	ADOÇANTES DIETÉTICOS
4300164	ÁGUAS ADICIONADAS DE SAIS
4200020	ÁGUA MINERAL NATURAL E ÁGUA NATURAL

4200038	ALIMENTOS E BEBIDAS COM INFORMAÇÃO NUTRICIONAL COMPLEMENTAR
4300083	ALIMENTOS PARA CONTROLE DE PESO
4300078	ALIMENTOS PARA DIETAS COM RESTRIÇÃO DE NUTRIENTES
4300086	ALIMENTOS PARA DIETAS COM INGESTÃO CONTROLADA DE AÇÚCARES
4300088	ALIMENTOS PARA GESTANTES E NUTRIZES
4300087	ALIMENTOS PARA IDOSOS
4300085	ALIMENTOS PARA ATLETAS
4300167	BALAS, BOMBONS E GOMAS DE MASCAR
4100018	CAFÉ, CEVADA, CHÁ, ERVA-MATE E PRODUTOS SOLÚVEIS
4100166	CHOCOLATE E PRODUTOS DE CACAU
4200055	COADJUVANTES DE TECNOLOGIA (3)
4200071	EMBALAGENS
4300194	ENZIMAS E PREPARAÇÕES ENZIMÁTICAS (4)
4100042	ESPECIARIAS, TEMPEROS E MOLHOS
4200012	GELADOS COMESTÍVEIS E PREPARADOS PARA GELADOS COMESTÍVEIS
4200123	GELO
4200098	MISTURAS PARA O PREPARO DE ALIMENTOS E ALIMENTOS PRONTOS PARA O CONSUMO
4100158	ÓLEOS VEGETAIS, GORDURAS VEGETAIS E CREME VEGETAL
4300151	PRODUTOS DE CEREAIS, AMIDOS, FARINHAS E FARELOS
4300196	PRODUTOS PROTÉICOS DE ORIGEM VEGETAL
4100077	PRODUTOS DE VEGETAIS (EXCETO PALMITO), PRODUTOS DE