



PREFEITURA MUNICIPAL

NOVA SANTA BÁRBARA

PREGÃO ELETRÔNICO n° 2/2016

Processo Administrativo n.º 05/2016

OBJETO: Aquisição de medicamentos para suprir as necessidades da Secretária Municipal de Saúde.

RECEBIMENTO DAS PROPOSTAS: das 08h00min do dia 03/03/2016 às 07h59min do dia 17/03/2016.

ABERTURA DAS PROPOSTAS: das 08h00min às 12h59min do dia 17/03/2016.

INÍCIO DA SESSÃO DE DISPUTA DE PREÇOS: às 13h00min do dia 17/03/2016.

DOTAÇÃO:

DOTAÇÕES			
Exercício da despesa	Código da despesa	Funcional programática	Fonte de recurso
2016	2430	08.001.10.301.0340.2026	0
2016	2440	08.001.10.301.0340.2026	303
2016	2750	08.002.10.301.0380.2030	498

VALOR MÁXIMO: R\$ 181.201,30 (cento e oitenta e um mil, duzentos e um reais e trinta centavos).

VOLUME III



Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.

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

PREFEITURA MUNICIPAL DE NOVA SANTA BARBARA - PR
PREGÃO ELETRONICO Nº. 02/2016

DADOS DA PROPOSTA

- ⇒ Prazo de Validade: A validade da proposta será de 60 (cento e oitenta) dias.
- ⇒ A validade dos produtos será conforme edital.
- ⇒ Prazo de entrega: A entrega será efetuada de acordo com o edital.
- ⇒ Prazo de Pagamento: O pagamento será efetuado em acordo com o edital.
- ⇒ Responsável pelo Contrato: Edivar Szymanski sócio – gerente, portador do RG: 5051132966 e CPF: 670.481.290-34, residente na Avenida 21 de Abril, 33 Barão de Cotegipe – RS, CEP: 99.740-000.
- ⇒ O objeto ofertado atende a todas as especificações descritas no edital.

DECLARAÇÕES:

- Declaramos conhecer e aceitar a todos os termos do edital que rege a supracitada licitação que até que o contrato seja assinado, esta proposta constituirá um compromisso de nossa parte, observando as condições do edital.
- Declaramos que nos preços cotados estão inclusas todas as despesas inerentes ao contrato, como: encargos, impostos, etc., necessários à aquisição do objeto.
- Declaramos que todos os medicamentos são de nacionalidade brasileira.

DADOS BANCARIOS PARA CRÉDITOS DE PAGAMENTOS:

BANCO DO BRASIL
 CIDADE: ERECHIM – RS
 AGENCIA: 0132-5
 CONTA CORRENTE: 12871-67
 TITULAR: CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA.

Item	Quant	Und	Descrição	Marca	R\$ Unit	R\$ Total
6	30.000	CPR	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO 100 MG COMPRIMIDOS	Sobral	R\$ 0.020	R\$ 600.00
7	7.000	CPR	ACIDO FOLICO 5 MG	Natulab	R\$ 0.040	R\$ 280.00
10	200	FR	ALBENDAZOL 40 MG/ML SUSP. ORAL FRASCO COM 10 ML.	Prati d.	R\$ 1.100	R\$ 220.00
14	1.500	CPR	ALOPURINOL 300 MG	Prati d.	R\$ 0.130	R\$ 195.00

Edivar Szymanski
 RG nº. 5051132966 e CPF nº. 670.481.290-34
 Sócio - Gerente

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

Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.

19	8.000	CPR	AMITRIPTILINA (CLORIDRATO) 25 MG COMPRIMIDOS	Brainfarma	R\$ 0.040	R\$ 320.00
22	200	FR	AMOXICILINA 50 MG/ML. PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL. COM 150 ML	Prati d.	R\$ 3,950	R\$ 790.00
25	1.000	CPR	AMPICILINA 500 MG CPR	Prati d.	R\$ 0.150	R\$ 150.00
28	2.500	CPR	ATENOLOL 100 MG	Prati d.	R\$ 0.050	R\$ 125.00
29	25.000	CPR	ATENOLOL 50 MG COMPRIMIDOS	Prati d.	R\$ 0.040	R\$ 1.000.00
30	210	CPR	ATORVASTATINA CÁLCICA 40 MG	Brainfarma	R\$ 0.880	R\$ 184.80
34	15.000	CPR	BESILATO DE ANLÓDIPINO 5 MG	Teuto	R\$ 0.020	R\$ 300.00
35	3.000	CPR	BIPERIDENO 2 MG COMPRIMIDOS	Cristalia	R\$ 0.200	R\$ 600.00
38	5.000	CPR	BROMOPRIDA 10 MG	Prati d.	R\$ 0.130	R\$ 650.00
42	25.000	CPR	CAPTÓPRIL 25 MG COMPRIMIDOS	Geolab	R\$ 0.020	R\$ 500.00
58	2.500	CPR	CIPROFLOXACINO (CLORIDRATO) 500 MG	Prati d.	R\$ 0.170	R\$ 425.00
72	3.000	CPR	CLORIDRATO DE PROMETAZINA 25 MG	Teuto	R\$ 0,090	R\$ 270.00
82	350	FR	DEXCLORFENIRAMINA (MALEATO) 0.4MG/ML. SOLUÇÃO ORAL. COM 100 ML OU MAIS	Hipolabor	R\$ 0,840	R\$ 294.00
85	3.000	CPR	DIAZEPAN 5 MG	Santisa	R\$ 0.040	R\$ 120.00
88	10.000	CPR	DICLOFENACO DE SÓDIO 50 MG	Vitamed	R\$ 0.030	R\$ 300.00
90	4.000	CPR	DIGOXINA 0.25 MG	Pharlab	R\$ 0.040	R\$ 160.00
94	10.000	CPR	DIPIRONA 500 MG	Green Pharma	R\$ 0.070	R\$ 700.00
96	10.000	CPR	ENALAPRIL (MALEATO) 10 MG	Teuto	R\$ 0.040	R\$ 400.00
104	1.000	CPR	ESTROGENIOS CONJUGADOS 0.625 MG	Mabra	R\$ 0.380	R\$ 380.00
108	10.000	CPR	FENOBARBITAL 100 MG	Teuto	R\$ 0.090	R\$ 900.00
114	10.000	CPR	FUROSEMIDA 40 MG	Hipolabor	R\$ 0.030	R\$ 300.00
115	20.000	CPR	GLIBENCLAMIDA 5 MG	Geolab	R\$ 0.030	R\$ 600.00
121	10.000	CPR	HIDROCLOROTIAZIDA 25 MG	Teuto	R\$ 0.020	R\$ 200.00

Edivar Szymanski

RG nº. 5051132966 e CPF nº. 670.481.290-34

Sócio - Gerente

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



Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.

552
RODOVIA BR 480, 795
BARÃO DE COTEGIPE – RS CEP: 99740-000
CNPJ: 03.652.030/0001-70 INSC. EST 170/0004449
FONE/FAX: 54 3523 2700
medicamentos@centermedi.com.br

122	15.000	CPR	HIDROCLOROTIAZIDA 50 MG	Pharlab	R\$ 0.040	R\$ 600.00
134	1.000	CPR	LEVOMEPRMAZINA 100 MG	Cristalia	R\$ 0.730	R\$ 730.00
135	1.000	CPR	LEVOMEPRMAZINA 25 MG	Cristalia	R\$ 0.290	R\$ 290.00
142	40.000	CPR	LOSARTANA POTÁSSICA 50 MG	Geolab	R\$ 0.040	R\$ 1.600.00
158	12.000	CPR	NIFEDIPINO RETARD 20 MG	Med Quimica	R\$ 0.070	R\$ 840.00
164	30.000	CPR	OMEPRAZOL 20 MG	Teuto	R\$ 0.040	R\$ 1.200.00
173	12.000	CPR	POLIVITAMINICO OU VITAMINAS DO COMPLEXO B POLIVITAMINICO OU VITAMINAS DO COMPLEXO B CPR.	Vitamed	R\$ 0.040	R\$ 480.00
175	100	FR	PREDNISOLONA (FOSFATO SÓDICO) 3 MG/ML , SOL. ORAL	Prati d.	R\$ 3.590	R\$ 359.00
181	20.000	CPR	PROPRANOLOL 40 MG	Geolab	R\$ 0.020	R\$ 400.00
192	10.000	CPR	SINVASTATINA 20 MG	Sanval	R\$ 0.070	R\$ 700.00
195	1.000	CPR	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 400 MG+80 MG	Prati d.	R\$ 0.090	R\$ 90.00
199	5.000	CPR	SULFATO FERROSO	Natulab	R\$ 0.040	R\$ 200.00
205	2.000	CPR	VERAPAMIL 80 MG	Prati d.	R\$ 0.060	R\$ 120.00
Total da proposta: Dezoito mil, quinhentos e setenta e dois reais e oitenta centavos.						R\$ 18.572,80

Barão de Cotegipe, 18 de Março de 2016.

03652030/0001-70

CENTERMEDI-COMERCIO DE
PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

BR 480, 795
BARÃO DE COTEGIPE-RS

Edivar Szymanski
RG nº. 5051132966 e CPF nº. 670.481.290-34
Sócio - Gerente

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



Comércio de Produtos Hospitalares Ltda

553

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



A empresa Centermedi Comércio de Produtos Hospitalares Ltda, inscrita no CNPJ sob o nº. 03.652.030/0001-70, sediada na BR 480, nº. 795, na cidade de Barão de Cotegipe – RS, por intermédio de seu representante legal o Sr. Edivar Szymanski, portador do RG: 5051132966 e CPF: 670.481.290-34 DECLARA, para fins no disposto no inciso V do artigo 27 da Lei 8.666, de 21 de junho de 1993, acrescido pela Lei 9.854, de 27 de outubro de 1999, que não emprega menor de dezoito anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de dezesseis anos.

Ressalva: emprega menor, a partir de quatorze anos, na condição de aprendiz (X).

Barão de Cotegipe – RS, 18 de Março de 2016.

Edivar Szymanski
Sócio - Gerente
RG: 5051132966
CPF: 670.481.290-34

03652030/0001-70
CENTERMEDI-COMÉRCIO DE
PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

BR 480, nº 795
CEP 99740-000
BARÃO DE COTEGIPE-RS

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



Comércio de Produtos Hospitalares Ltda

554

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

DECLARAÇÃO

A empresa Centermedi Comércio de Produtos Hospitalares Ltda, inscrita no CNPJ sob o nº. 03.652.030/0001-70, sediada na BR 480, nº. 795, na cidade de Barão de Cotegipe – RS, por intermédio de seu representante legal o Sr. Edivar Szymanski, portador do RG: 5051132966 e CPF: 670.481.290-34 DECLARA não existe em seu quadro de empregados, servidores públicos da ativa; empregado de empresa pública ou empregado de empresa de economia mista da contratante exercendo funções de gerência, administração ou tomada de decisão, na forma do art. 9º, inciso III da Lei 8.666/93. (Art. 4º, 9º, III da Lei 8.666/1.993);

Barão de Cotegipe – RS, 18 de Março de 2016.

Edivar Szymanski
Sócio - Gerente
RG: 5051132966
CPF: 670.481.290-34

03652030/0001-70
CENTERMEDI-COMÉRCIO DE
PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

BR 480, nº 795
CEP 99740-000
BARÃO DE COTEGIPE-RS

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



Comércio de Produtos Hospitalares Ltda

555

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


DECLARAÇÃO DE IDONEIDADE.


Edivar Szymanski, na qualidade de representante legal da empresa citada ao cabeçalho desta, declara para fins de participação na qualidade de proponente no certame licitatório e para a concentração junto ao poder público, sob as penas da lei, que a empresa não possui emitida contra si, declaração de idoneidade, expedida em face de inexecução de total ou parcial de contratos com os outros entes públicos, em qualquer de suas esfera, nos termos do Inciso IV do Artigo 87 e Inciso III do Artigo 88 da Lei Federal 8.666/93, lei de licitações e contratos.

Declara também, que se trata de empresa idônea, que cumpriu na integra todos os compromissos assumidos perante entidades públicas e privados, não estando, portanto suspensa de contratar com a administração pública, não foi apenada com rescisão de contrato, quer por deficiência dos serviços prestados, quer por outro motivo igualmente grave, no transcorrer dos últimos 05 (cinco) anos; declaro ainda que não incorra contra si, as demais condições impeditivas previstas no art. 9º da Lei Federal 8.666/93 consolidada pela Lei Federal 8.883/93.

E por ser expressão da verdade, firma o presente.

Barão de Cotegipe – RS, 18 de Março de 2016.


Edivar Szymanski
Sócio / Gerente
RG: 5051132966
CPF: 670.481.290-34


03652030/0001-70
CENTERMEDI-COMÉRCIO DE
PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
BR 480, nº 795
CEP 99740-000
BARÃO DE COTEGIPE-RS

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



Comércio de Produtos Hospitalares Ltda

556

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

DECLARAÇÃO

Empresa **Centermedi Comércio de Produtos Hospitalares Ltda**, CNPJ N°. **03.652.030/0001-70**, sediada **Br 480, N°. 795, saída para Erechim**, declara, sob as penas da Lei, que até a presente data inexistem fatos impeditivos para sua habilitação no presente processo ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores, nos termos do § 2º do art. 32 e do art. 97 da Lei 8.666, de 21 de junho de 1993 e suas alterações subsequentes, relativamente ao Edital em epígrafe.


Barão De Cotegipe – RS, 18 de Março de 2016

03652030/0001-70

CENTERMEDI-COMÉRCIO DE
PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

BR 480, nº 795
CEP 99740-000

BARÃO DE COTEGIPE-RS


Edivar Szymanski
Sócio - Gerente
RG: 5051132966
CPF: 670.481.290-34

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

ALTERAÇÃO E CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO SOCIAL
CENTERMEDI-COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

NIRE Nº 4320437835-0

EDIVAR SZYMANSKI, brasileiro, casado pelo regime de comunhão universal de bens, comerciante, residente e domiciliado a rua Princesa Isabel, 76, centro da cidade de Barão de Cotegipe-Rs, portador da cédula de identidade nº 5051132966 SSP-RS e CIC 670.481.290-34 e **VILSON SZYMANSKI**, brasileiro, casado pelo regime de comunhão universal de bens, residente e domiciliado a rua Adão Welker, 90 centro da cidade de Barão de Cotegipe-Rs, portador da cédula de identidade nº 1021870736 SSP-RS e CIC 162.522.250-53, únicos sócios da sociedade **CENTERMEDI-COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA**, com sede social na BR-480 nº 795, centro da cidade de Barão de Cotegipe-Rs, inscrita no CNPJ sob nº 03.652.030/0001-70, devidamente registrada na Junta Comercial do RGS, sob NIRE nº 4320437835-0, e filial nº 01 localizada na Avenida 21 de abril, 495 centro da cidade de Barão de Cotegipe-Rs, CEP 99740-000, inscrita no CNPJ sob nº 03.652.030/0002-51, devidamente registrada na Junta Comercial do RGS sob NIRE 4390153340-3, resolvem alterar e consolidar seu contrato constitutivo e demais alterações, conforme cláusulas e condições seguintes:

I-DA ALTERAÇÃO CONTRATUAL

Cláusula Primeira

Os sócios de comum acordo resolvem encerrar as atividades da filial nº 01, localizada na Avenida 21 de abril, 495 centro da cidade de Barão de Cotegipe-Rs, CEP 99740-000, a partir da presente data.

II- DA CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO SOCIAL

A vista da modificação ora ajustada, **CONSOLIDA-SE O CONTRATO SOCIAL**, com a seguinte redação:

I- Da Denominação e Sede

Cláusula primeira

A Sociedade Empresária Limitada, gira, sob a denominação social de **CENTERMEDI-COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA**, com sede social localizada na BR- 480 – nº 795, cidade de Barão de Cotegipe-Rs, CEP 99740-000.

Parágrafo único

Ao presente contrato social aplicam-se supletivamente, no que couber, as disposições legais da Lei de Sociedades por Ações, no termo do parágrafo único do artigo 1.053 do código civil (lei 10.406/2002).

II- Filiais

A sociedade poderá a qualquer tempo, abrir ou fechar filial ou outra dependência, mediante alteração contratual assinada pela maioria representativa do capital social.

III- Do Prazo de duração e início de atividades

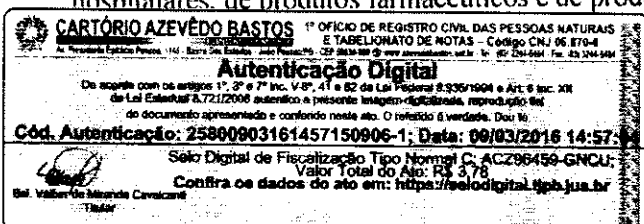
Cláusula Terceira

A sociedade teve suas atividades iniciadas em 01 de fevereiro de 2000 sendo sua duração por prazo indeterminado.

IV- Do Objeto Social

Cláusula Quarta

A sociedade tem por objetivos sociais, a exploração por conta própria o comércio atacadista, de produtos hospitalares, de produtos farmacêuticos e de produtos odontológicos.



V- Do Capital Social e Distribuição

Cláusula Quinta

O capital social da sociedade é de R\$ 500.000,00 (Quinhentos mil reais), devidamente integralizado, em moeda corrente nacional, e assim distribuídos entre os sócios:

- a) **Edivar Szymanski** – acima já qualificado, com uma participação social de R\$ 250.000,00 (duzentos e cinquenta mil reais), representando uma participação social de 50,00% (cinquenta por cento), do capital social;
- b) **Vilson Szymanski** – acima já qualificado, com uma participação social de R\$ 250.000,00 (duzentos e cinquenta mil reais), representando uma participação social de 50,00% (cinquenta por cento), do capital social;

Parágrafo Primeiro:

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

VI- Da Administração

Cláusula Sexta

A administração e o uso do nome empresarial, caberá a ambos os sócios, de forma individual ou em conjunto, competindo-lhes todos os poderes necessários à administração e representação da sociedade, vedado, no entanto, a concessão de avais, endossos, fianças e quaisquer outras garantias estranhas ao interesse social ou assumir obrigações seja em favor de qualquer dos quotistas ou de terceiros.

Parágrafo Primeiro

A sociedade poderá ser administrada por administradores não sócios.

Parágrafo Segundo

A alienação e o gravame de bens imóveis dependerão da autorização da maioria representativa do capital social.

VII- Da Remuneração

Cláusula Sétima

Os sócios no exercício da administração, terão direito a uma retirada mensal, a título de pró-labore, fixada consensualmente entre os sócios, e em caso de divergência, o limite de isenção prevista na legislação do imposto de renda, na tabela do trabalho assalariado.

VIII- Do Encerramento do Exercício Social

Cláusula Oitava

Anualmente, ao término de cada exercício social, que se dará em 31 de dezembro, o(s) administrador(es) prestarão contas justificadas de sua(s) administração, procedendo à elaboração do inventário, do balanço patrimonial e do balanço de resultado econômico, cabendo aos sócios, na proporção de suas quotas, as perdas ou lucros porventura apurados.

Cláusula Nona

Nos quatro meses seguintes ao término do exercício social, os sócios se reunirão para discutir e votar as contas do administrador.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.879-8 <small>Av. Paranaíba, 146 - Bairro Des. Galvão - Joinville/SC - CEP 89094-000 - www.cartorioab.com.br - In: 08 324-1444 - Fax: 08 324-1454</small>	
Autenticação Digital	
<small>De acordo com as legislações 11, 2º e 7º Inc. V.º 41 e 52 da Lei Federal nº 8.933/1994 e Art. 6 Inc. XII da Lei Estadual nº 7.721/2006 assinado e impresso em imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.</small>	
Cód. Autenticação: 25900903161457150906-2; Data: 09/03/2016 14:57	
Setor Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AC298468-XRQ; Valor Total do Ato: R\$ 3,70	
Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br	
<small>Def. Valério de Menezes Cavalcante Trib. Juiz</small>	

IX- Da Retirada, interdição ou Falecimento de Sócio

Cláusula Décima

Falecendo ou interditado qualquer sócio, a sociedade continuará suas atividades com os herdeiros, sucessores e o incapaz. Não sendo possível ou inexistindo interesse destes ou dos sócios remanescentes, o valor de seus haveres será apurado e liquidado com base na situação patrimonial da sociedade à data da resolução, verificada em balanço especialmente levantado para esta finalidade.

Parágrafo único:

O mesmo procedimento será adotado em outros casos em que a sociedade se resolva em relação a um dos sócios.

X- Das Deliberações

Cláusula Décima-primeira

As deliberações sociais serão tomadas na forma da lei, contados segundo o valor das quotas de cada sócio.

XI- Do Foro Jurídico

Cláusula Décima-segunda

As partes elegem o foro da cidade de Erechim-Rs, para dirimir quaisquer duvidas, ou controvérsias oriundas do presente contrato.

XII- Da Declaração

Cláusula Decima-terceira

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, fé pública, ou a propriedade. E, por assim terem convencionado, assinam o presente contrato em 03 (três) vias de igual forma e teor, na presença de duas testemunhas abaixo assinadas.

Barão de Cotegipe(Rs), 24 de junho de 2011.

Edivar Szymanski

Wilson Szymanski

Testemunhas:

Adelar Rigoni
RG 1005706922 SSP-RS
CIC 150.440.410-68

Sandra Cristina Zaians
RG 2042281531 SSP-RS
CIC 514.400.320-68

COMUNICAÇÃO REGISTRADA

CERTIFICO O REGISTRO EM: 01/07/2011 SOB Nº: 3485451

Protocolo: 11/162375-8, DE 30/06/2011

Empresa: 43 2 0437835 0

INTERMEDIÁRIO COMERCIAL DE
SERVIÇOS HOSPITALARES LTDA

JOSÉ TADEU JACOBY
SECRETÁRIO-GERAL

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06 876-0
24 Presidente Epitácio Pessoa, 116 - Bairro Das Estrelas - João Pessoa/PB - CEP 50640-000 - www.cartorioabastos.pb.br - Tel: (51) 3244-9884 - Fax: 333 3244-5604

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V P.P. 41 e 52 de Lei Federal 8.339/1994 e Art. 6º inc. XII de Lei Estadual 8.721/2006 autentica a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 25800903161457150806-3; Data: 09/03/2016 14:57:54

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C-AC296457-00CW
Valor Total do Ato: R\$ 3,75
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valter de Miranda Cavalcanti
Titular

**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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

Certifica com base na Lei 8935/94 - art. 7º - inc. V, que o(s) documento(s) em anexo é reprodução fiel do original que me foi apresentado e neste ato confirmo sua autenticidade através do Código de Controle e Autenticação abaixo.
O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 10/03/2016 às 11:18:50 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b8ccb4e19e628b4f418ca01bd3bc633925f601bcb3be61b8a364098b9b
cf39d217b3c7061788dbe82de5abe9f6fe22b3b50a0c54fc15b55acd4886d2faeccbee

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA e emitido através do site do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com a Legislação Federal em vigor Art 1º. e 10º. § 1º. da MP 2200/01.

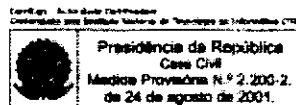
Esta certidão tem a sua validade até: 10/03/2017 às 06:39:50 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 500402

Código de Controle da Autenticação:

25800903161457150906-1 a 25800903161457150906-3

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.not.br>



Comprovante de Inscrição e de Situação Cadastral

Contribuinte,

Confira os dados de Identificação da Pessoa Jurídica e, se houver qualquer divergência, providencie junto à RFB a sua atualização cadastral.

		REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA	
NÚMERO DE INSCRIÇÃO 03.652.030/0001-70 MATRIZ		COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL	
		DATA DE ABERTURA 01/02/2000	
NOME EMPRESARIAL CENTERMEDI-COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA			
TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) *****			
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATMDADE ECONÔMICA PRINCIPAL 46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano			
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATMDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS Não informada			
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - SOCIEDADE EMPRESARIA LIMITADA			
LOGRADOURO ROD BR-480		NÚMERO 795	COMPLEMENTO
CEP 99.740-000	BAIRRO/DISTRITO CENTRO	MUNICÍPIO BARAO DE COTEGIPE	UF RS
ENDEREÇO ELETRÔNICO		TELEFONE (54) 3522-3081	
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****			
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA		DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 09/04/2004	
MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL			
SITUAÇÃO ESPECIAL *****		DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL *****	

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 1.470, de 30 de maio de 2014.

Emitido no dia **07/03/2016** às **09:23:10** (data e hora de Brasília).

Página: **1/1**

[Consulta QSA / Capital Social](#)

[Voltar](#)

ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL
 PREFEITURA MUNICIPAL DE BARÃO DE COTEGIPE
 SECRETARIA MUNICIPAL DA FAZENDA

ALVARÁ - 2016

Insc Municipal 511 NOME/RAZÃO SOCIAL.: 3464 - CENTERMEDI-COM.PROD.HOSP LTDA
 ENDEREÇO.: BR 480, 795 Barão de Cotegipe - RS 99.740-000
 BAIRRO.: Centro CNPJ.: 03.652.030/0001-70

ATIVIDADE(S)
 Distribuidora de Medicamentos e correlatos


 Camila Cadore
 Secretária Fazenda

VALIDO ATE 30/04/2017

Barão de Cotegipe, 6 de Janeiro de 2016

CARTORIO AZEVEDO BASTOS	OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
	E TABELONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
Autenticação Digital	
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.936/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reproduzida fielmente do documento apreendido e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.	
Cód. Autenticação: 25800903181457000968-1; Data: 09/03/2016 14:56:38	
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C, ACZ98456-0N2C; Valor Total do Ato: R\$ 3,76	
Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br	
	Bel. Valber de Miranda Cavalcanti
TJ/PB	

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

Certifica com base na Lei 8935/94 - art. 7º - inc. V, que o(s) documento(s) em anexo é reprodução fiel do original que me foi apresentado e neste ato confirmo sua autenticidade através do Código de Controle e Autenticação abaixo.

O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 10/03/2016 às 07:38:34 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b8ccb4e19e628b4f418ca01bd3bc63392d85fa1bc1cd16644f3fb3dd5ffc65f917b3c7061788dbe82de5abe9f6fe22b3e04da908d50708579c5eab8b6166aede

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA e emitido através do site do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com a Legislação Federal em vigor Art 1º. e 10º. § 1º. da MP 2200/01.

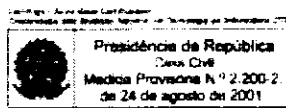
Esta certidão tem a sua validade até: 10/03/2017 às 06:39:50 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 500401

Código de Controle da Autenticação:

25800903161457000968-1

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.not.br>



DOCUMENTO DE IDENTIFICAÇÃO DA RECEITA ESTADUAL (DI/RE)

CONTRIBUINTE: CENTERMEDI COM DE PROD HOSPLS LTDA

INSCRIÇÃO ESTADUAL: 170/0004449

CNPJ: 03.652.030/0001-70



Mais informações leia o QR-CODE

563

EXIJA DOCUMENTO FISCAL

A inclusão do CPF no documento fiscal é obrigação da empresa!

Participe do Programa Nota Fiscal Gaúcha

Lei 14.020/12 e Decreto 50.199/13



Nota Fiscal Gaúcha



RECEITA ESTADUAL RS



GOVERNO DO ESTADO
RIO GRANDE DO SUL
SECRETARIA DA FAZENDA

**IDENTIFICAÇÃO****ENDEREÇO**

DOCUMENTO DE IDENTIFICAÇÃO DA RECEITA ESTADUAL (DI/RE)

Inscrição Estadual	170/0004449
CNPJ	03.652.030/0001-70
Nome Fantasia	
Razão Social	Centermedi Comercio De Produtos Hospitalares Ltda
Enquadramento	Geral
Situação Cadastral Vigente	Habilitado

Veja mais em www.nfg.sefaz.rs.gov.br

Situação do contribuinte na data: 04/12/2015

Cadastro Atualizado até: 04/12/2015 10:21:00

IDENTIFICAÇÃO

CAD ICMS	170/0004449	Inscrição Única	
CNPJ	03.652.030/0001-70		
Razão Social	CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA		
Nome Fantasia			

ENDEREÇO

Logradouro	EST BR 480		
Número	795	Complemento	
Bairro	CENTRO		
Município	Barão de Cotegipe	UF	RS
CEP	99740-000	Telefone	54 3523-2700

INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES

Enquadramento Empresa	GERAL	Delegacia Fazendária	14 - ERECHIM
Natureza Jurídica	3 - SOC P/COTAS RESP. LTDA.		
CNAE Fiscal Principal	4645-1/01 - COMERCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MEDICO, CIRURGICO, HOSPITALAR E DE LABORATORIOS		
CNAE Fiscal	4644-3/01 - COMERCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO		
CNAE Fiscal	4645-1/03 - COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLOGICOS		
Data Abertura	16/05/2000	Motivo Inclusão	INCLUSÃO
Data Baixa		Motivo Baixa	
Situação Cadastral Vigente (1)	HABILITADO	Data desta Situação	05/2000
Nota Fiscal Eletrônica	EMPRESA OBRIGADA A EMISSÃO EM 01/12/2008		

CAE

730030000 - medicamentos (exceto os produtos das posicoes)
--

OBSERVAÇÃO: Os dados acima estão baseados em informações fornecidas pelos próprios contribuintes cadastrados. Não valem como certidão de sua efetiva existência de fato e de direito, não são oponíveis à Fazenda e nem excluem a responsabilidade tributária derivada de operações com eles ajustadas.

(1) Situação Cadastral Vigente refere-se tão somente ao Cadastro de Contribuintes do Estado do Rio Grande do Sul (Inscrição Estadual).

[Nova Consulta](#)



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: CENTERMEDI-COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
CNPJ: 03.652.030/0001-70

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 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://www.receita.fazenda.gov.br>> ou <<http://www.pgfn.fazenda.gov.br>>.

Certidão emitida gratuitamente com base na Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751, de 02/10/2014.

Emitida às 13:28:24 do dia 07/01/2016 <hora e data de Brasília>.

Válida até 05/07/2016.

Código de controle da certidão: **4E58.8E0A.9D97.B872**

Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.



Certidão de Situação Fiscal nº **0009426881**

Identificação do titular da certidão:

Nome: **CENTERMEDI COM DE PROD HOSPLS LTDA**

Endereço: **EST BR 480, 795
CENTRO, BARAO DE COTEGIPE - RS**

CNPJ: **03.652.030/0001-70**

Certificamos que, aos **18** dias do mês de **MARÇO** do ano de **2016**, revendo os bancos de dados da Secretaria da Fazenda, o titular acima enquadra-se na seguinte situação:

CERTIDAO POSITIVA COM EFEITOS DE NEGATIVA, NOS TERMOS DO ARTIGO 206 DO CTN

Descrição dos Débitos/Pendências:

possui 3 Debito(s) AUL/DAT:

3 Adm Parcelado

Esta certidão **NÃO É VÁLIDA** para comprovar;

a) a quitação de tributos devidos mensalmente e declarados na Declaração Anual de Simples Nacional (DASN) e no Programa Gerador do Documento de Arrecadação do Simples Nacional (PGDAS-D) pelos contribuintes optantes pelo Simples Nacional;

b) em procedimento judicial e extrajudicial de inventário, de arrolamento, de separação, de divórcio e de dissolução de união estável, a quitação de ITCD, Taxa Judiciária e ITBI, nas hipóteses em que este imposto seja de competência estadual (Lei nº 7.608/81).

No caso de doação, a Certidão de Quitação do ITCD deve acompanhar a Certidão de Situação Fiscal.

Esta certidão constitui-se em meio de prova de existência ou não, em nome do interessado, de débitos ou pendências relacionados na Instrução Normativa nº 45/98, Título IV, Capítulo V, 1.1.

A presente certidão não elide o direito de a Fazenda do Estado do Rio Grande do Sul proceder a posteriores verificações e vir a cobrar, a qualquer tempo, crédito que seja assim apurado.

Esta certidão é válida até 16/5/2016.

Certidão expedida gratuitamente e com base na IN/DRP nº 45/98, Título IV, Capítulo V.

Autenticação: **0018476150**

A autenticidade deste documento deverá ser confirmada em <https://www.sefaz.rs.gov.br>.



ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE
BARÃO DE COTEGIPE

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITO DE TRIBUTOS MUNICIPAIS

Contribuinte.....: **CENTERMEDI-COM.PROD.HOSP LTDA**
CPF/CNPJ.....: **03.652.030/0001-70**
Insc. Municipal...: **511**
Endereço.....: **BR 480, 795**
Bairro.....: **Centro**
Cidade.....: **Barão de Cotegipe**
Atividade(s).....:
Distribuidora de Medicamentos e correlatos

Ressalvado o direito de a Fazenda Pública Municipal cobrar quaisquer créditos tributários que vierem a ser apurados, é certificado que o contribuinte acima especificado, não possui débitos com este município referente a taxas, impostos e contribuições de melhorias.

Esta certidão é válida inclusive para participação em processos licitatórios.

A autenticidade da Certidão pode ser verificada no site www.baraodecotegipe.rs.gov.br.

Certidão emitida gratuitamente e válida até **02/05/2016**

Qualquer rasura ou emenda invalida este documento.

Identificador : 203652030000170
Emitida às 07:31:22 do dia 04/11/2015.
Código de Autenticidade 30B4.1AD6



Certificado de Regularidade do FGTS - CRF

Inscrição: 03652030/0001-70
Razão Social: CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
Endereço: ROD BR 480 795 / CENTRO / BARAO DE COTEGIPE / RS / 99740-000

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: 21/03/2016 a 19/04/2016

Certificação Número: 2016032109260831614632

Informação obtida em 21/03/2016, às 10:12:00.

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: CENTERMEDI-COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA (MATRIZ E FILIAIS)

CNPJ: 03.652.030/0001-70

Certidão nº: 201975893/2015

Expedição: 02/12/2015, às 14:05:29

Validade: 29/05/2016 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **CENTERMEDI-COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA (MATRIZ E FILIAIS)**, inscrito(a) no CNPJ sob o nº 03.652.030/0001-70, **NÃO CONSTA** do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas.

Certidão emitida com base no art. 642-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentado pela Lei nº 12.440, de 7 de julho de 2011, e na Resolução Administrativa nº 1470/2011 do Tribunal Superior do Trabalho, de 24 de agosto de 2011.

Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho e estão atualizados até 2 (dois) dias anteriores à data da sua expedição.

No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais.

A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

Certidão emitida gratuitamente.

INFORMAÇÃO IMPORTANTE

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a emolumentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho ou Comissão de Conciliação Prévia.




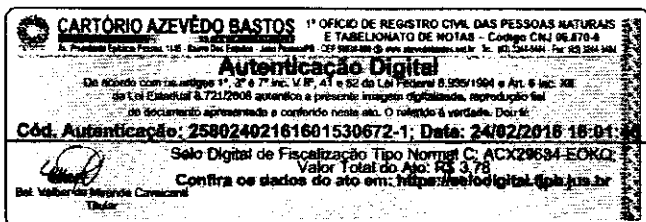
CERTIDÃO JUDICIAL CÍVEL NEGATIVA

À vista dos registros constantes nos sistemas de Informática do Poder Judiciário do Estado do Rio Grande do Sul é expedida a presente certidão por não constar distribuição de ação falimentar, concordatária, recuperação judicial e extrajudicial em tramitação contra a seguinte parte interessada:

Centermedi Comercio de Produtos Hospitalares Ltda *****
 Empresa com sede nesta comarca sob CNPJ:03.652.030/0001-70*****
 Localizada na BR 480/Nº795-Barão de Cotegipe/RS*****

Erechim, 24 de fevereiro de 2016, às 13h31min





**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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

Certifica com base na Lei 8935/94 - art. 7º - inc. V, que o(s) documento(s) em anexo é reprodução fiel do original que me foi apresentado e neste ato confirmo sua autenticidade através do Código de Controle e Autenticação abaixo.
 O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 29/02/2016 às 14:37:31 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b467dccaafd3590c92d346478e090d76bce5f311caccde07aa36e49f296a
 9ca72317b3c7061788dbe82de5abe9f6fe22b37cf38ccbc39a029b3363ac4fa8772d73

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA e emitido através do site do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com a Legislação Federal em vigor Art 1º. e 10º. § 1º. da MP 2200/01.

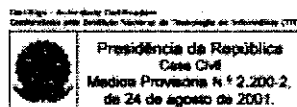
Esta certidão tem a sua validade até: 25/02/2017 às 03:43:49 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 493189

Código de Controle da Autenticação:

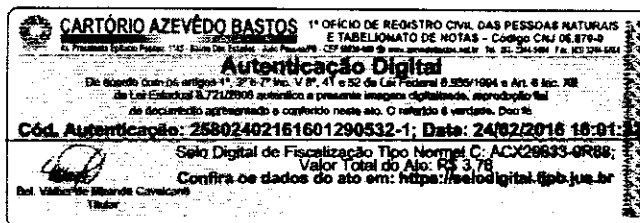
25802402161601530672-1

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.not.br>





ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL
PODER JUDICIÁRIO



573

COMARCA DE ERECHIM – RS
Cartório da Direção do Foro

CERTIDÃO

Certifico, usando a faculdade que me confere a lei e, por haver sido pedido pela parte interessada que, revendo em meu Cartório, verifiquei constar nesta Comarca de Erechim-RS, quatro (04) Cartórios de Protestos de Títulos e de Registros Especiais, sendo um (01) em Erechim; um (01) em Aratiba; um (01) em Jacutinga; um (01) em Campinas do Sul; e, ainda, um (01) Cartório de Distribuição e Contadoria no Foro de Erechim, o qual distribuí todos os feitos, inclusive os de Falências e Concordata. Certifico ainda que, por ora, não há previsão de instalação de outros cartórios de Protestos de Títulos, Registros Especiais e Distribuição e Contadoria. Era o que me cabia certificar. O referido é verdade e dou fé.

Erechim, 24 de fevereiro de 2016.


Kátia Garcéz Severo

Oficiala Escrevente – M. 1284 8476

Poder Judiciário do Estado do Rio Grande do Sul – Comarca de Erechim
Rua Clementina Rossi, n.º 129 – CEP: 99700-000 - Erechim – RS
Fone: (54) 3321 2811 – R: 1505 / 1506
E-mail: frerechimjzdir@tj.rs.gov.br

(Cota: 0,15 URC'S: R\$ 4,60)

**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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

Certifica com base na Lei 8935/94 - art. 7º - inc. V, que o(s) documento(s) em anexo é reprodução fiel do original que me foi apresentado e neste ato confirmo sua autenticidade através do Código de Controle e Autenticação abaixo.
O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 25/02/2016 às 15:41:19 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b48edb046c5c1199040f012f1a3bdc18093a4fbb749d5637e596ba132b7
aeb55617b3c7061788dbe82de5abe9f6fe22b30b56dc78a8f40632c3b58e0a2ecad2a8

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA e emitido através do site do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com a Legislação Federal em vigor Art 1º. e 10º. § 1º. da MP 2200/01.

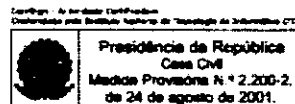
Esta certidão tem a sua validade até: 25/02/2017 às 03:43:49 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 493188

Código de Controle da Autenticação:

25802402161601290532-1

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.not.br>



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS - OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 2º e 7º inc. V, Art. 18º da Lei nº 8.000/1990 e Art. 6º inc. II da Lei nº 11.127/2005 alterada a presente certidão digitalizada, reproduzindo fielmente o documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 25802109151343480703-1; Data: 21/09/2015 13:43:38

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: ACC77057-8JZ4.

Valor Total do Ato: R\$ 2,99

Para saber mais sobre o processo de autenticação, acesse o endereço eletrônico: <http://www.cartorio.org.br>

Cartório de Registro Civil das Pessoas Naturais - Rua Vinte e Nove de Abril, nº 112 - Bairro São Francisco - Fone: (51) 3024.3434 - CEP: 91120-000 - Porto Alegre, RS, Brasil. E-mail: cartorio@cartorio.org.br

PROCELOS-ALIAS

OBSERVAÇÕES

ÓRGÃO EMISSOR (DMS)
 99700-000 ERRECHIM RS
 RUA PASSO FUNDO, 615
 DECIMA PRIMEIRA COORDENAD. REGIONAL DE SAUDE

RESPONSÁVEL TÉCNICO
 RENATA DASSOLFER
 CRF
 NUMERO DE REGISTRO : 13087

RAMOS DE ATIVIDADE
 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS
 DISTRIB. MEDICAMENTO C/CONTROLE ESPECIAL

ENDEREÇO
 99740-000 BARAO DO COTEGIPE RS
 ROD BR 480, 795

RAZÃO SOCIAL
 CENTERMEDI COM DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

PERÍODO DE VALIDADE
 11/09/2015 A 10/09/2016

COD. ESTABELECIMENTO
 800748/16

ALVARÁ DE LICENÇA

SUS RS
 GOVERNO DO ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL
 SECRETARIA DA SAUDE E DO MEIO AMBIENTE
 DIVISÃO DE VIGILANCIA SANITARIA

00000

**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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

Certifica com base na Lei 8935/94 - art. 7º - inc. V, que o(s) documento(s) em anexo é reprodução fiel do original que me foi apresentado e neste ato confirmo sua autenticidade através do Código de Controle e Autenticação abaixo.
O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 21/09/2015 às 14:52:16 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b788663513c96e05ef2cd0af54dab5fb1a5179ddd3f989d5ba6bdc1dc99f
c51dd17b3c7061788dbe82de5abe9f6fe22b32e8e45fc596586c921363e3be41a307d

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA e emitido através do site do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com a Legislação Federal em vigor Art 1º. e 10º. § 1º. da MP 2200/01.

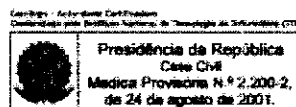
Esta certidão tem a sua validade até: 21/09/2016 às 14:37:15 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 429485

Código de Controle da Autenticação:

25802109151343480703-1

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.not.br>





577

ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE BARÃO DE COTEGIPE
Secretaria Municipal de Saúde Meio Ambiente e Assistência social
Rua Porto Alegre, 356 - 99740-000
Fone/fax: 54 523 2128 e-mail: sec.saude@awo.com.br

DECLARAÇÃO

Declaramos para os devidos fins, que a Empresa CENTERMEDI - COM. DE PROD. HOSPITALARES LTDA, CNPJ 03.652.030/0001-70, MATRIZ, situada à RODOVIA BR-480, nesta cidade de Barão de Cotegipe - RS, não possui Alvará Sanitário expedido pela Prefeitura Municipal, pois este é de competência Estadual.

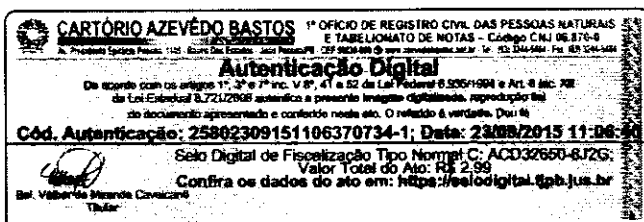
A referida Empresa encontra-se em dia, pois possui o Alvará do SUS, fornecido pelo Estado através da Secretaria Estadual de Saúde.

Esta Declaração SUS é válida de 11 de setembro de 2015 a 10 setembro de 2016.

Barão de Cotegipe - RS, 23 de setembro de 2015.

Silvana Trierveiler
Médica Veterinária
CRMV-RS 3899
Resp. Vigilância Sanitária

SILVANA TRIERVEILER
Médica Veterinária
Coordenadora Vigilância Sanitária Municipal



**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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

Certifica com base na Lei 8935/94 - art. 7º - inc. V, que o(s) documento(s) em anexo é reprodução fiel do original que me foi apresentado e neste ato confirmo sua autenticidade através do Código de Controle e Autenticação abaixo.
O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 23/09/2015 às 14:58:39 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05be152d37326b5513a007cd0adcf682788f4a6a4f5ad36a6940bea292cf0
9deefd17b3c7061788dbe82de5abe9f6fe22b3f8f74ad5ae31aec1286e0d33ae4fc88f

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA e emitido através do site do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com a Legislação Federal em vigor Art 1º. e 10º. § 1º. da MP 2200/01.

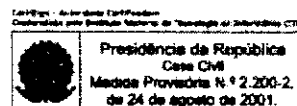
Esta certidão tem a sua validade até: 23/09/2016 às 13:41:13 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 430581

Código de Controle da Autenticação:

25802309151106370734-1

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azedobastos.not.br>





SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA
CERTIDÃO DE REGULARIDADE



Conselho Regional de Farmácia do Rio Grande do Sul

579

Porto Alegre, 15 de fevereiro de 2016

Validade 31/03/2017

ESTABELECIMENTO

Cadastro no CRF RS sob nº: 14648

Hor. Func. - Semana : 08:00 - 12:00 / 13:00 - 17:00

Razão Social : CENTERMEDI-COM.PRODS.HOSPITALARES LTDA

Hor. Func. - Sábado : 00:00 - 00:00 / 00:00 - 00:00

Atividade : DISTRIBUICAO - MEDICAMENTOS

Hor. Func. - Domingo : 00:00 - 00:00 / 00:00 - 00:00

Endereço : ROD BR 480 795

CNPJ : 03652030/0001-70

Bairro : CENTRO

Cidade/CEP : BARAO COTEGIPE - CEP 99740000

Outras Ativ. :

Franqueador :

CNPJ Franqueador:

DIRETOR/RESPONSÁVEL TÉCNICO

NATA DASSOLER

Inscrição: 1-13087

Horário de Assistência: De seg. à sex: 13:00 - 17:00 / 00:00 - 00:00

Renato Vianna
Diretor do CRF-RS

ESTA CERTIDÃO DEVE SER AFIXADA EM UM LUGAR BEM VISÍVEL AO PÚBLICO

Esta certidão tem o estabelecimento e suas informações constantes nesta Certidão de Regularidade está inscrito neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo ao artigo 24, da Lei nº 13.021/14, farmácia de qualquer natureza, certificamos que está regularizada durante os horários de funcionamento estabelecidos no artigo 13.021/14.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 E TABELIONATO DE NOTAS - Cadastro Civil 06.879-9
 Rua Princesa Isabel, 116 - Bairro De Lacerda - Porto Alegre - RS 91020-000 - www.crbast.com.br - Tel. 051 324.5444 - Fax 051 324.5444

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 9º, 41 e 52 da Lei Federal 5.000/1904 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2006 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 25802402161602060000-1; Data: 24/02/2016 16:01:11

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C, ACX29635-SNHM;
 Valor Total do Ato: R\$ 3,78
 Confira os dados do ato em: <https://secedigital.spb.jus.br>
 Prof. Valber de Miranda Cavalcanti
 TAMB

91030-230 Tel/Fax: (51) 3027-7500 - www.crf.rs.org.br / crf.rs@crf.rs.org.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. 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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

Certifica com base na Lei 8935/94 - art. 7º - inc. V, que o(s) documento(s) em anexo é reprodução fiel do original que me foi apresentado e neste ato confirmo sua autenticidade através do Código de Controle e Autenticação abaixo.
O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 29/02/2016 às 14:05:02 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b467dccaafd3590c92d346478e090d76bc5b40e27059bf7f1d675382e494
f4853517b3c7061788dbe82de5abe9f6fe22b38daf686d060b882afc1de672e1de7546

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA e emitido através do site do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com a Legislação Federal em vigor Art 1º. e 10º. § 1º. da MP 2200/01.

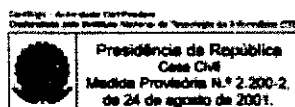
Esta certidão tem a sua validade até: 25/02/2017 às 03:43:49 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 493190

Código de Controle da Autenticação:

25802402161602060000-1

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.not.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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

Certifica com base na Lei 8935/94 - art. 7º - inc. V, que o(s) documento(s) em anexo é reprodução fiel do original que me foi apresentado e neste ato confirmo sua autenticidade através do Código de Controle e Autenticação abaixo.
O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 04/09/2015 às 10:01:19 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b00e4869d53832a65310472b718f7b7111f4b417b8681ebcc5fcb965db62d6fe817b3c7061788dbe82de5abe9f6fe22b3d62db7e8caa4d397d98e5632cddb441f

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA e emitido através do site do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com a Legislação Federal em vigor Art 1º. e 10º. § 1º. da MP 2200/01.

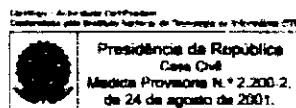
Esta certidão tem a sua validade até: 04/09/2016 às 09:34:39 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 422948

Código de Controle da Autenticação:

25800309151153200031-1

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.not.br>



DADOS DA EMPRESA		
Razão Social CENTERMEDI COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA.		CNPJ 03.652.030/0001-70
Endereço Completo RODOVIA BR 480, Nº 795 - N/A CEP: 99740000 - BARÃO DE COTEGIPE/RS		Telefone 54 35231168
Responsável Técnico RENATA DASSOLER	Responsável Legal EDIVAR SZYMANSKI	
DADOS DO CADASTRO		
Cadastro Nº 1.10.345-9	Data do Cadastro 30/06/2014	Situação ATIVA
Nº do Processo 25351.310953/2014-50	Cadastro 1-Medicamento	
Atividades / Classes		
ARMAZENAR		
- Medicamento		
DISTRIBUIR		
- Medicamento		
EXPEDIR		
- Medicamento		
		[Voltar] [Nova Consulta]

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

**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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

Certifica com base na Lei 8935/94 - art. 7º - inc. V, que o(s) documento(s) em anexo é reprodução fiel do original que me foi apresentado e neste ato confirmo sua autenticidade através do Código de Controle e Autenticação abaixo.
O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 04/09/2015 às 10:01:35 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b00e4869d53832a65310472b718f7b71123081e84974843f2f749152181
991ac317b3c7061788dbe82de5abe9f6fe22b33295edfbd3640a21b09190b70fc0b1dc

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA e emitido através do site do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com a Legislação Federal em vigor Art 1º. e 10º. § 1º. da MP 2200/01.

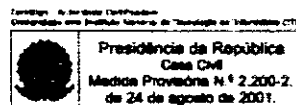
Esta certidão tem a sua validade até: 04/09/2016 às 09:34:39 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 422947

Código de Controle da Autenticação:

25800309151153100765-1 a 25800309151153100765-3

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.not.br>





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

DATAVISA Autorizações e Cadastro

Institucional Anvisa Divulgação Serviços Áreas de Atuação Legislação



DADOS DA EMPRESA

Razão Social CENTERMEDI COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA.		CNPJ 03.652.030/0001-70
Endereço Completo RODOVIA BR 480, Nº 795 - N/A CEP: 99740000 - BARÃO DE COTEGIPE/RS		Telefone 54 35231168
Responsável Técnico RENATA DASSOLER	Responsável Legal EDIVAR SZYMANSKI	

DADOS DO CADASTRO

Cadastro Nº 1.10.346-2	Data do Cadastro 24/06/2014	Situação ATIVA
Nº do Processo 25351.311098/2014-89	Cadastro 1-Medicamento Especial	
Atividades / Classes		
ARMAZENAR		
- Medicamento		
DISTRIBUIR		
- Medicamento		
EXPEDIR		
- Medicamento		
		<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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



PREFEITURA MUNICIPAL DE ARAPUÁ-PR

Estado do Paraná

CNPJ/MF: 01.612.388/0001-44

Rua Presidente Café Filho, s/n – Centro – CEP: 86.884-000 – Arapuá/Pr.

Fone/Fax: (0**43) 444-1230 – 444-1211 – 444-1257

Atestado de Cadastro e Capacidade Técnica

A Prefeitura Municipal de Arapuá – PR, atesta para os devidos fins que a empresa **CENTERMEDI COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA**, com sede na cidade **BARÃO DE COTEGIPE - RS**, BR NR 480-795- Saída p/ Erechim CEP 99740-000, portadora do CNPJ nº 03.652.030/0001-70, devidamente cadastrada nessa prefeitura, esta em execução aos termos firmados na contratação, nada tendo esta Prefeitura que possa desabonar a referida empresa.

Relação dos produtos fornecidos:

- Medicamentos;

Por ser expressão da verdade firmamos o presente com validade de 12(doze) meses.

Arapuá - PR, 08 de setembro de 2015.

Cristiane Garcia Kalat
Cristiane Garcia Kalat
Pregoeira Municipal e Presidente da CPL

PREFEITURA DE ARAPUÁ
Cristiane Garcia Kalat
Presidente da CPL / Pregoeira

 **Firma Reconhecida**
OFÍCIO DE NOTAS
ARAPUÁ - PR



Reconhecimento por	A	até	Fev
<i>Cristiane Garcia Kalat</i>			
08/09/2015 ARAPUÁ PR			
<i>Cristiane Garcia Kalat</i>			
<input type="checkbox"/>	HAMILTON A. C. DA CONCEIÇÃO - Oficial		
<input type="checkbox"/>	LUIS GUSTAVO CHAVES		
<input checked="" type="checkbox"/>	DAMIANE CRISTINA DA SILVA RAMILINDO		



**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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

Certifica com base na Lei 8935/94 - art. 7º - inc. V, que o(s) documento(s) em anexo é reprodução fiel do original que me foi apresentado e neste ato confirmo sua autenticidade através do Código de Controle e Autenticação abaixo.
 O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 09/09/2015 às 11:29:45 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b4a3b66167a8aa855df70fe2d041f35921cef1e8fb34a73d30a088eaa01e8bc8a17b3c7061788dbe82de5abe9f6fe22b36db9028be22ce24215e6ec1d14553029

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA e emitido através do site do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com a Legislação Federal em vigor Art 1º. e 10º. § 1º. da MP 2200/01.

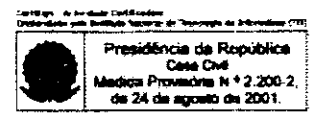
Esta certidão tem a sua validade até: 09/09/2016 às 10:47:49 (Dia/Mês/Ano)


Código de Controle da Certidão: 424429

Código de Controle da Autenticação:

25800909150843460125-1

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.not.br>



RECEBEMOS DE CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA OS PRODUTOS CONSTANTES NA NOTA FISCAL INDICADA AO LADO		 NFe Nº 85509 SÉRIE 000	
DATA DE RECEBIMENTO	IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBEDOR		
	CTR: 77773 1838-PREFEITURA MUNICIPAL DE ARAPUA RS 3.636,00		

 CENTERMEDI CENTERMEDI Com. de Prod. Hosp. LTDA. BR 480 - 795 Barão de Cotagipe/RS 99740-000 medicamentos@centermedi.com.br 54 3523-2700	DANFE Documento Auxiliar da Nota Fiscal Eletrônica 1 - SAÍDA 1 2 - ENTRADA Nº 85509 SÉRIE 000 FOLHA 1/1	 CHAVE DE ACESSO DA NFE 4315 0703 6520 3000 0170 5500 0000 0855 0915 6703 2021 Consulta de autenticidade no portal nacional da NF-e www.nfe.fazenda.gov.br/portal ou no site da Sefaz Autorizadora
	NATUREZA DA OPERAÇÃO VENDA DE MERCADORIA OUTRA UF INSCRIÇÃO ESTADUAL 170/0004449 INSC. EST. SUBS. TRIBUTÁRIO CNPJ/CPF 03.652.030/0001-70	

DESTINATÁRIO/REMETENTE			
NOME/RAZÃO SOCIAL 1838-PREFEITURA MUNICIPAL DE ARAPUA		CNPJ/CPF 01.612.388/0001-44	DATA DA EMISSÃO 29/7/2015
ENDEREÇO RUA PRESIDENTE CAFE FILHO, 1410		BAIRRO/DISTRITO CENTRO	CEP 86884-000
MUNICÍPIO ARAPUA	FONE/FAX 43 3444-1230	UF PR	INSCRIÇÃO ESTADUAL Isento
		HORA DE SAÍDA/ENTRADA 13:49	

FATURA			
9/1 28/08/15 R\$ 3.636,00			

CÁLCULO DO IMPOSTO					
BASE DE CÁLCULO ICMS 600,00	VALOR DO ICMS 102,00	BASE CÁLCULO ICMS ST 0,00	VALOR DO ICMS ST 0,00	VALOR TOTAL DOS PRODUTOS 3.636,00	
VALOR DO FRETE 0,00	VALOR DO SEGURO 0,00	DESCONTO 0,00	OUTRAS DESPESAS 0,00	VALOR DO IPI 0,00	VALOR TOTAL DA NOTA 3.636,00

TRANSPORTADOR/VOLUMES TRANSPORTADOS						
RAZÃO SOCIAL TRANSPORTADORA PLIMOR LTDA		FRETE POR CONTA 0-Emitente	CÓDIGO ANTT	PLACA	UF	CNPJ/CPF 88.085.485/0007-08
ENDEREÇO RUA DR. ALCEBIADES CUNHA CABRAL, 326		MUNICÍPIO ERECHIM		UF RS	INSCRIÇÃO ESTADUAL 039/0070718	
QUANTIDADE 1,00	ESPECIE CAIXAS	MARCA	NUMERAÇÃO	PESO BRUTO 3,00	PESO LÍQUIDO 2,80	

DESCRIÇÃO DOS PRODUTOS																
COD.	DESCRIÇÃO DO PRODUTO	LOTE	PMC	NCM/SH	CST	CFOP	UN	QTDE	V. UNIT.	DESC	V. TOTAL	BC ICMS	BC ST	V. ICMS	V. ST	ICMS
5785	C ALPRAZOLAM 1MG CPR (-)	B14G0527	0,00	30049064	000	6108	CPI	600	0,15	0,00%	90,00	90,00	0,00	15,30	0,00	17%
5496	C CLONAZEPAM 0,5MG CPR (-)	14100922	0,21	30049069	000	6108	CPI	1200	0,10	0,00%	120,00	120,00	0,00	20,40	0,00	17%
5498	C PAROXETINA 20MG CPR (-)	PA0214029A	0,55	30049079	000	6108	CPI	600	0,65	0,00%	390,00	390,00	0,00	66,30	0,00	17%
5981	C TOPIRAMATO 25MG CPR (-)	381612	1,25	30049079	040	6108	CPI	600	1,82	0,00%	1.092,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0%
5821	C TOPIRAMATO 50MG CPR (-)	MP7191	0,00	30049099	040	6108	CPI	1200	1,62	0,00%	1.944,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0%

DADOS ADICIONAIS

INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES
 "ISENTO DE ICMS CFME LIVRO I, ART. 9. INCISO C X V. APENDICE X X I I I - DECRETO 37.699 97 RICMS RS".
 T. TRIB: 600,00 BC: 600,00 ICMS: 102,00 | T. ISENTO: 3036,00 | T. PIS: 0,00 T. COFINS: 0,00
 TRIB APROX RS. FEDERAL RS 777,91 (21,39%) FONTE: IBPT RS 5017EW
 REFERENTE RP 11/2014 PP 05/2014 PROCESSO 08/2014 REQ 14088
 DEPOSITO: BCO DO BRASIL: AG.0132-5 CC.12871-6 // BRADESCO: AG.3274-3 CC.0530320-6
 BANRISUL: AG.0122 CC.2400892804 // CAIXA: AG.3881 CC.279-1
 ISENTA CONF. CONV. ICMS 87.02. ALTERADO PELO CONV. ICMS 126 02 F. PRORROGADO PELO CONV. 18 05
 VENDEDOR: 28-AILTON LOPES
 CRT 3 - REGIME NORMAL

RESERVADO DO FISCO

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : ACETILDOR

Nome da Empresa:	THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA		
CNPJ:	06.597.801/0001-62	Autorização:	1009636
Nome Comercial:	ACETILDOR		
Categoria:	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS		
Registro:	109630036		
Processo:	25000.015265/89-20		
Vencimento do Registro:	11/2017		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT ENV PAP X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	1	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360010
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT ENV PAP X 250	COMPRIMIDO SIMPLES	2	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360029
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT ENV PAP X 1000 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360037
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT ENV PAP X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	4	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360045
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		

	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundaria		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT ENV PAP X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360053
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT ENV PAP X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360061
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT ENV PLAS X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	7	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360071
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT ENV PLAS X 500	COMPRIMIDO SIMPLES	8	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360088
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT ENV PLAS X 1000	COMPRIMIDO SIMPLES	9	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360096
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária		

Embalagem:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX ENV PLAS X 1000(EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360101
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT ENV PLAS X 500	COMPRIMIDO SIMPLES	11	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360118
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT ENV PLAS X 250	COMPRIMIDO SIMPLES	12	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360126
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT ENV PLAS X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	13	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360134
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX ENV PLAS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	14	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360142
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária		

Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX ENV PLAS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	15	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360150
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos

Ministério da Saúde - Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Serviço de Atendimento ao Consumidor

Detalhe do Produto : AFOLIC

Nome da Empresa:	NATULAB LABORATÓRIO S.A		
CNPJ:	02.456.955/0001-83	Autorização:	1038413
Nome Comercial:	AFOLIC		
Categoria:	ANTIANEMICOS SIMPLES		
Registro:	138410050		
Processo:	25351.753177/2009-86		
Vencimento do Registro:	12/2016		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500027
Princípio Ativo:	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500035
Princípio Ativo:	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500043
Princípio Ativo:	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de
--------------	--------------	-----------	---------

			Publicação
2 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500051
Princípio Ativo:	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500061
Princípio Ativo:	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500078
Princípio Ativo:	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500086
Princípio Ativo:	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 1000 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500094

Princípio Ativo:		ACIDO FÓLICO	
Complemento Diferencial da Apresentação:		[sem dados cadastrados]	
Embalagem:		BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária	
Local de Fabricação:		Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATORIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Apresentação	Forma Física	No Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500108
Princípio Ativo:	ACIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:		[sem dados cadastrados]	
Embalagem:		BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:		Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATORIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Apresentação	Forma Física	No Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500116
Princípio Ativo:	ACIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:		[sem dados cadastrados]	
Embalagem:		BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:		Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATORIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Apresentação	Forma Física	No Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500124
Princípio Ativo:	ACIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:		[sem dados cadastrados]	
Embalagem:		BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:		Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATORIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Apresentação	Forma Física	No Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500132
Princípio Ativo:	ACIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:		[sem dados cadastrados]	
Embalagem:		BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária	
Local de Fabricação:		Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATORIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	

Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL	
Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500140
Princípio Ativo:	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500159
Princípio Ativo:	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	16	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500167
Princípio Ativo:	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500175
Princípio Ativo:	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 1000 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	18	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500183
Princípio Ativo:	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500019
Princípio Ativo:	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + CP MED	SOLUÇÃO ORAL	19	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500191
Princípio Ativo:	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED	SOLUÇÃO ORAL	20	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500205
Princípio Ativo:	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	21	05/12/2011

Validade:	24 meses	Registro:	1384100500213
Princípio Ativo:	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	22	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500221
Princípio Ativo:	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS AMB X 100 ML + 100 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	23	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500231
Princípio Ativo:	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS AMB X 120 ML + 100 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	24	05/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1384100500248
Princípio Ativo:	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : ALBENDAZOL

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	ALBENDAZOL		
Categoria:	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTRINTESTINAL		
Registro:	125680029		
Processo:	25351.008804/01-34		
Vencimento do Registro:	05/2016		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 10 ML	SUSPENSAO ORAL	1	04/06/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1256800290015
Princípio Ativo:	ALBENDAZOL		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SUS OR CX 200 FR VD AMB X 10 ML (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	2	04/06/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1256800290023
Princípio Ativo:	ALBENDAZOL		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELAO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 10 ML	SUSPENSAO ORAL	3	04/06/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1256800290031
Princípio Ativo:	ALBENDAZOL		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	4	04/06/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1256800290041
Princípio Ativo:	ALBENDAZOL		

Princípio Ativo:	ALBENDAZOL
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	5	04/06/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1256800290058
Princípio Ativo:	ALBENDAZOL		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 10 ML (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	6	04/06/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1256800290066
Princípio Ativo:	ALBENDAZOL		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Copyright © 2014. Todos os direitos reservados.



Consulta de Produtos

Instituição: Anvisa | Endereço: Rua Marquês de São Carlos, 150 - Vila Mariana | São Paulo - SP | CEP: 05473-002 | Telefone: (11) 3203-4123 | E-mail: atendimento@anvisa.gov.br

Detalhe do Produto : ALOPURINOL

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	ALOPURINOL		
Categoria:	ANTIGOTOSOS		
Registro:	125680191		
Processo:	25351.369211/2007-90		
Vencimento do Registro:	03/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	10/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801910017
Princípio Ativo:	ALOPURINOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	10/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801910025
Princípio Ativo:	ALOPURINOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	10/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801910033
Princípio Ativo:	ALOPURINOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	4	10/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801910041
Princípio Ativo:	ALOPURINOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária		

Embalagem:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> [sem dados cadastrados]
	<u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	10/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801910051
Princípio Ativo:	ALOPURINOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> [sem dados cadastrados]		
	<u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	10/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801910068
Princípio Ativo:	ALOPURINOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> [sem dados cadastrados]		
	<u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	10/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801910076
Princípio Ativo:	ALOPURINOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> [sem dados cadastrados]		
	<u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	10/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801910084
Princípio Ativo:	ALOPURINOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> [sem dados cadastrados]		
	<u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	10/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801910092

Princípio Ativo:	ALOPURINOL
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	10/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801910106
Princípio Ativo:	ALOPURINOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	11	10/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801910114
Princípio Ativo:	ALOPURINOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	10/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801910122
Princípio Ativo:	ALOPURINOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	10/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801910130
Princípio Ativo:	ALOPURINOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	14	10/03/2008

(LEI Nº 6.369/14)			
Validade:	24 meses	Registro:	1256801910149
Princípio Ativo:	ALOPURINOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

[VOLTAR](#)

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA

Nome da Empresa:	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A		
CNPJ:	05.161.069/0001-10	Autorização:	1055849
Nome Comercial:	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA		
Categoria:	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro:	155840067		
Processo:	25351.534978/2011-89	Proc. Anterior :	25351.223808/2010-48
Vencimento do Registro:	09/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	12/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1558400670010
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	12/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1558400670029
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

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

Consulta de Produtos

Home > Consulta de Produtos > Serviços > Ativos de Atuação > Localizações

Detalhe do Produto : DUZIMICIN

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	DUZIMICIN		
Categoria:	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
Registro:	125680009		
Processo:	25000.006557/95-92		
Vencimento do Registro:	12/2016		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML PO SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML	PO PARA SUSPENSAO ORAL	1	18/12/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1256800090016
Princípio Ativo:	AMOXICILINA TRIHIDRATADA		
Embalagem:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Acondicionamento FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML PO SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML	PO PARA SUSPENSAO ORAL	2	18/12/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1256800090024
Princípio Ativo:	AMOXICILINA TRIIDRATADA		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR VD AMB X 150 ML (EMB HOSP)	PO PARA SUSPENSAO ORAL	3	18/12/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1256800090032
Princípio Ativo:	AMOXICILINA TRIIDRATADA		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELAO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL/PLAS TRANS X 12	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	18/12/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1256800090040

Princípio Ativo:	AMOXICILINA TRIIDRATADA
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CX BL AL/PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	18/12/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1256800090059
Princípio Ativo:	AMOXICILINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML (EMB HOSP)	PO PARA SUSPENSAO ORAL	6	18/12/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1256800090067
Princípio Ativo:	AMOXICILINA TRIIDRATADA		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML PO SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 150 (EMB HOSP)	PO PARA SUSPENSAO ORAL	7	18/12/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1256800090075
Princípio Ativo:	AMOXICILINA TRIIDRATADA		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS AMB X 150 ML	PO PARA SUSPENSAO ORAL	8	18/12/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1256800090083
Princípio Ativo:	AMOXICILINA TRIIDRATADA		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
--------------------------------	--------------	-----------	--------------------

Validade:	24 meses	Registro:	1256800090091
Princípio Ativo:	AMOXICILINA TRIIDRATADA		
Embalagem:	FASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação [*** INATIVA ***]	PO PARA SUSPENSAO ORAL	No Apres.	9
Forma Física		Data de Publicação	18/12/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1256800090091

Validade:	24 meses	Registro:	1256800090105
Princípio Ativo:	AMOXICILINA TRIIDRATADA		
Embalagem:	FASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação [*** INATIVA ***]	PO PARA SUSPENSAO ORAL	No Apres.	10
Forma Física		Data de Publicação	18/12/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1256800090105

Validade:	24 meses	Registro:	1256800090121
Princípio Ativo:	AMOXICILINA TRIIDRATADA		
Embalagem:	BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação ATIVA	500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 21	No Apres.	12
Forma Física		Data de Publicação	18/12/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1256800090121

VOLTAR

SIA, Trecho 5, Area Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília - DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

ANVISA - Todos os direitos reservados

Consulta de Produtos

Atividade: 1025685
 Nome Comercial: AMPICILINA
 Categoria: PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
 Registro: 125680201
 Processo: 25351.094665/2008-82
 Vencimento do Registro: 12/2018

Detalhe do Produto : AMPICILINA

Nome da Empresa:		PRAATI DONADUZZI & CIA LTDA	
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:		AMPICILINA	
Categoria:		PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO	
Registro:		125680201	
Processo:		25351.094665/2008-82	
Vencimento do Registro:		12/2018	

Apresentação ATIVA		Forma Física	
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 12		CAPSULA GELATINOSA DURA	
Validade:	24 meses	Nº Apres.:	1
Princípio Ativo:	AMPICILINA	Data de Publicação:	22/12/2008
Embalagem:		BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:		Fabricantes Nacionais PRAATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	

Apresentação ATIVA		Forma Física	
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 21		CAPSULA GELATINOSA DURA	
Validade:	24 meses	Nº Apres.:	2
Princípio Ativo:	AMPICILINA	Data de Publicação:	22/12/2008
Embalagem:		BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:		Fabricantes Nacionais PRAATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	

Apresentação ATIVA		Forma Física	
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 210 (EMB HOSP)		CAPSULA GELATINOSA DURA	
Validade:	24 meses	Nº Apres.:	3
Princípio Ativo:	AMPICILINA	Data de Publicação:	22/12/2008
Embalagem:		BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:		Fabricantes Nacionais PRAATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	

Apresentação ATIVA		Forma Física	
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB HOSP)		CAPSULA GELATINOSA DURA	
Validade:	24 meses	Nº Apres.:	4
Princípio Ativo:	AMPICILINA	Data de Publicação:	22/12/2008
Local de Fabricação:		Fabricantes Nacionais PRAATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	

Princípio Ativo:	AMPICILINA
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 840 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	22/12/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256802010052
Princípio Ativo:	AMPICILINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 480 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	6	22/12/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256802010060
Princípio Ativo:	AMPICILINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 70 (EMB FRAC)	CAPSULA GELATINOSA DURA	7	22/12/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256802010079
Princípio Ativo:	AMPICILINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 140 (EMB FRAC)	CAPSULA GELATINOSA DURA	8	22/12/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256802010087
Princípio Ativo:	AMPICILINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
--------------------	--------------	-----------	--------------------

500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)	CAPSULA GELATINOSA DURA	9	22/12/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256802010095
Princípio Ativo:	AMPICILINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 350 (EMB FRAC)	CAPSULA GELATINOSA DURA	10	22/12/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256802010109
Princípio Ativo:	AMPICILINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Consulta de Produtos

Home > Consulta de Produtos > Consulta de Produto > Atenolol

Detalhe do Produto : atenolol

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	atenolol		
Categoria:	BETABLOQUEADORES SIMPLES		
Registro:	125680146		
Processo:	25351.107626/2006-91		
Vencimento do Registro:	09/2017		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460011
Princípio Ativo:	ATENOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460021
Princípio Ativo:	ATENOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460038
Princípio Ativo:	ATENOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 800 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460046
Princípio Ativo:	ATENOLOL		

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	5	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460054
Princípio Ativo:	ATENOLOL		

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460062
Princípio Ativo:	ATENOLOL		

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460070
Princípio Ativo:	ATENOLOL		

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 800 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460089
Princípio Ativo:	ATENOLOL		

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	9	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460097
Princípio Ativo:	ATENOLOL		

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460100
Princípio Ativo:	ATENOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	11	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460119
Princípio Ativo:	ATENOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 800 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460127
Princípio Ativo:	ATENOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460135
Princípio Ativo:	ATENOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	14	24/09/2007

Validade:	24 meses	Registro:	1256801460143
Princípio Ativo:	ATENOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	15	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460151
Princípio Ativo:	ATENOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	16	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460161
Princípio Ativo:	ATENOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	17	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460178
Princípio Ativo:	ATENOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	18	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460186
Princípio Ativo:	ATENOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
--------------------	--------------	-----------	--------------------

50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	19	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460194
Princípio Ativo:	ATENOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	20	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460208
Princípio Ativo:	ATENOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	21	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460216
Princípio Ativo:	ATENOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	22	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460224
Princípio Ativo:	ATENOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	23	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460232
Princípio Ativo:	ATENOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	24	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460240
Princípio Ativo:	ATENOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

[VOLTAR](#)

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



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

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : ATORVASTATINA CÁLCICA

Nome da Empresa:	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A		
CNPJ:	05.161.069/0001-10	Autorização:	1055849
Nome Comercial:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Categoria:	ANTILIPEMICOS		
Registro:	155840418		
Processo:	25351.214781/2011-60		
Vencimento do Registro:	12/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7	COMPRESSIDO REVESTIDO	1	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180018
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	sem dados cadastrados		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATORIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais sem dados cadastrados		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRESSIDO REVESTIDO	2	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180026
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	sem dados cadastrados		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais sem dados cadastrados Fabricantes Internacionais sem dados cadastrados		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRESSIDO REVESTIDO	3	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180034
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	sem dados cadastrados		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais sem dados cadastrados Fabricantes Internacionais sem dados cadastrados		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X	COMPRESSIDO REVESTIDO	4	02/12/2013

30

Validade:	24 meses	Registro:	1558404180042
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
	Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180050
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
	Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180069
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
	Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180077
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
	Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180085
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:			

Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>
Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprova.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL AL X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180093
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprova.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180107
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprova.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL AL X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180115
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprova.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL AL X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180123
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprova.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180131
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		

Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrados)
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprova.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180141
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprova.	Data de Publicação
10 MG COM REV CX BL AL AL X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180158
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprova.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL AL X 100 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	16	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180166
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprova.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180174
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	18	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180182
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	19	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180190
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180204
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	21	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180212
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	22	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180220
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		

Apresentação:	
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	23	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180239
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	24	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180247
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL AL X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	25	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180255
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	26	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180263
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação

20 MG COM REV CT BL AL AL X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	27	Publicação 02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180271
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprova.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	28	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180281
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprova.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL AL X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	29	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180298
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprova.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	30	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180301
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprova.	Data de Publicação
20 MG COM REV CX BL AL AL X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	31	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180311
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		

	Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>
--	---

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Anvisa	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL AL X 100 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	32	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180328
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Anvisa	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	33	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180336
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Anvisa	Data de Publicação
80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	34	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180344
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Anvisa	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	35	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180352
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Anvisa	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	36	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180360

Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	37	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180379
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	38	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180387
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	39	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180395
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
40 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	40	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180409
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais		

[sem dados cadastrados]			
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	41	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180417
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

[sem dados cadastrados]			
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL AL X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	42	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180425
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

[sem dados cadastrados]			
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	43	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180433
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

[sem dados cadastrados]			
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL AL X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	44	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180441
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

[sem dados cadastrados]			
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL AL X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	45	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180451
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>
	Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprova.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	46	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180468
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		
	Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprova.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	47	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180476
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		
	Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprova.	Data de Publicação
40 MG COM REV CX BL AL AL X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	48	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180484
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		
	Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprova.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL AL X 100 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	49	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180492
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		
	Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprova.	Data de Publicação

80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	50	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180506
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	51	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180514
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	52	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180522
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	53	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180530
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	54	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180549
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)
	Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	55	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registros:	1558404180557
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
	Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	56	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registros:	1558404180565
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
	Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT BL AL AL X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	57	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registros:	1558404180573
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
	Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	58	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registros:	1558404180581
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
	Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT BL AL AL X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	59	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registros:	1558404180591

Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	60	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180603
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Carat.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT BL AL AL X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	61	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180611
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	62	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180621
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CX BL AL AL X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	63	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180638
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

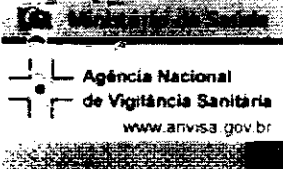
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprova.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT BL AL AL X 100 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	64	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1558404180646
Princípio Ativo:	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		
	[sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais		
	[sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Ministério da Saúde - Agência Nacional de Vigilância Sanitária





Consulta de Produtos

Ministério da Saúde - Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Serviço de Atendimento ao Consumidor

Detalhe do Produto : BESILATO DE ANLODIPINO

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ:	17.159.229/0001-76	Autorização:	1003707
Nome Comercial:	BESILATO DE ANLODIPINO		
Categoria:	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES		
Registro:	103700372		
Processo:	25351.007732/02-71		
Vencimento do Registro:	06/2017		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	20/06/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1037003720017
Princípio Ativo:	BESILATO DE ANLODIPINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	20/06/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1037003720025
Princípio Ativo:	BESILATO DE ANLODIPINO		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	3	20/06/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1037003720033
Princípio Ativo:	BESILATO DE ANLODIPINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	4	20/06/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1037003720041
Princípio Ativo:	BESILATO DE ANLODIPINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

	<u>Fabricantes Nacionais</u> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL
	<u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 50 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	20/06/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1037003720051
Princípio Ativo:	BESILATO DE ANLODIPINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL		
	<u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	6	20/06/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1037003720068
Princípio Ativo:	BESILATO DE ANLODIPINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL		
	<u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	20/06/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1037003720076
Princípio Ativo:	BESILATO DE ANLODIPINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL		
	<u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	20/06/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1037003720084
Princípio Ativo:	BESILATO DE ANLODIPINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL		
	<u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

VOLTAR



Consulta de Produtos

Consulta de Produtos - Anvisa - Agência Reguladora - Órgão de Atuação - Saúde Pública

Detalhe do Produto : CINETOL

Nome da Empresa:	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ:	44.734.671/0001-51	Autorização:	1002981
Nome Comercial:	CINETOL		
Categoria:	ANTIPARKINSONIANOS		
Registro:	102980096		
Processo:	25000.016037/88		
Vencimento do Registro:	02/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT ENV AL POLIET X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	11/12/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1029800960010
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE BIPERIDENO PORT 344/98 L C 1		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	11/12/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1029800960029
Princípio Ativo:	LACTATO DE BIPERIDENO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CX 8 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	3	11/12/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1029800960037
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE BIPERIDENO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de
--------------------	--------------	-----------	---------

			Publicação
2 MG COM CX 20 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	11/12/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1029800960045
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE BIPERIDENO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CX 4 BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	5	11/12/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1029800960053
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE BIPERIDENO PORT 344/98 L C 1		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	11/12/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1029800960061
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE BIPERIDENO PORT 344/98 L C 1		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	7	11/12/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1029800960071
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE BIPERIDENO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Acondicionamento BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD TRANS X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	8	11/12/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1029800960088
Princípio Ativo:	LACTATO DE BIPERIDENO		

Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

[VOLTAR](#)

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : BROMOPRIDA

Nome da Empresa:		PRAATI DONADUZZI & CIA LTDA	
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	BROMOPRIDA		
Categoria:	ANTIEMÉTICOS E ANTINAUSEANTES		
Registro:	125680180		
Processo:	25351.411295/2006-91		
Vencimento do Registro:	02/2018		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação	Validade	Princípio Ativo:	Embalagem:	Local de Fabricação:
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	11/02/2008	24 meses	BROMOPRIDA	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	Fabricantes Nacionais PRAATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação	Validade	Princípio Ativo:	Embalagem:	Local de Fabricação:
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	11/02/2008	24 meses	BROMOPRIDA	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	Fabricantes Nacionais PRAATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação	Validade	Princípio Ativo:	Embalagem:	Local de Fabricação:
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 800 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	11/02/2008	24 meses	BROMOPRIDA	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	Fabricantes Nacionais PRAATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação	Validade	Princípio Ativo:	Embalagem:	Local de Fabricação:
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 80 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	11/02/2008	24 meses	BROMOPRIDA	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	Fabricantes Nacionais PRAATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Princípio Ativo:	BROMOPRIDA
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	11/02/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801800051
Princípio Ativo:	BROMOPRIDA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 240 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	11/02/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801800068
Princípio Ativo:	BROMOPRIDA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 320 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	11/02/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801800076
Princípio Ativo:	BROMOPRIDA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : CAPOX

Nome da Empresa:	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A		
CNPJ:	03.485.572/0001-04	Autorização:	1054232
Nome Comercial:	CAPOX		
Categoria:	ANTI-HIPERTENSIVOS		
Registro:	154230001		
Processo:	25351.222099/2002-10		
Vencimento do Registro:	01/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
12,5 COM CT BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	1	22/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300010012
Princípio Ativo:	CAPTOPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
12,5 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	2	22/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300010020
Princípio Ativo:	CAPTOPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
12,5 MG COM CT 50 BL AL PLAS INC X 15 (EMB HOSPITALAR)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	22/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300010039
Princípio Ativo:	CAPTOPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	4	22/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300010047
Princípio Ativo:	CAPTOPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		

CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	5	22/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300010055
Princípio Ativo:	CAPTOPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CX 50 BL AL PLAS INC X 15 (EMB HOSPITALAR)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	22/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300010063
Princípio Ativo:	CAPTOPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT 1 BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	7	22/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300010071
Princípio Ativo:	CAPTOPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	8	22/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300010081
Princípio Ativo:	CAPTOPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT 50 BL AL PLAS INC X 15 (EMB HOSPITALAR)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	22/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300010098
Princípio Ativo:	CAPTOPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		

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

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



58 647



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

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : Cloridrato de Ciprofloxacino

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	Cloridrato de Ciprofloxacino		
Categoria:	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
Registro:	125680150		
Processo:	25351.155195/2006-79		
Vencimento do Registro:	06/2017		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 6	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500013
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500021
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500031
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500048
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 750 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500056
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 6	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500064
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500072
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500080
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500099
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 750 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500102
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 70 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500110
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 140 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500129
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 84 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500137
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	18/06/2007



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

VOLTAR

Validade:	24 meses	Registro:	1256801500145
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primeira CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Consulta de Produto

22/04/15 10:28 (EMID FRAU)

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

Departamento ANVISA - Todos os direitos reservados



Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : ACETAZONA

Nome da Empresa:	THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA		
CNPJ:	06.597.801/0001-62	Autorização:	1009636
Nome Comercial:	ACETAZONA		
Categoria:	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS		
Registro:	109630046		
Processo:	25000.038786/98-82		
Vencimento do Registro:	08/2016		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G	CREME DERMATOLOGICO	1	09/08/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1096300460015
Princípio Ativo:	ACETATO DE DEXAMETASONA		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,1 MG/ML ELX CX 60 FR PLAS AMB X 120 ML + CP 15 ML (EMB. HOSP.)	ELDXIR	2	09/08/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1096300460023
Princípio Ativo:	DEXAMETASONA		
Embalagem:	CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Acondicionamento FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,1 MG/ML ELX CX 40 FR PLAS AMB X 120 ML + CP 15 ML (EMB. HOSP.)	ELDXIR	3	09/08/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1096300460031
Princípio Ativo:	DEXAMETASONA		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,1 MG/ML ELX CT FR PLAS AMB X 120 ML + CP 15 ML	ELDXIR	4	09/08/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1096300460041
Princípio Ativo:	DEXAMETASONA		

Princípio Ativo:	DEXAMETASONA
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G	CREME DERMATOLOGICO	5	09/08/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1096300460058
Princípio Ativo:	ACETATO DE DEXAMETASONA		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 10 G (EMB HOSP)	CREME DERMATOLOGICO	6	09/08/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1096300460066
Princípio Ativo:	ACETATO DE DEXAMETASONA		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA

Nome da Empresa:	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ:	19.570.720/0001-10	Autorização:	1013430
Nome Comercial:	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA		
Categoria:	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS		
Registro:	113430111		
Processo:	25351.052983/2003-61		
Vencimento do Registro:	03/2019		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML	XAROPE	1	01/04/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1134301110014
Princípio Ativo:	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML (EMB HOSP)	XAROPE	2	01/04/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1134301110022
Princípio Ativo:	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML	XAROPE	3	01/04/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1134301110030
Princípio Ativo:	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CT 50 FR PLAS AMB X 120 ML	XAROPE	4	01/04/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1134301110049
Princípio Ativo:	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA		

Princípio Ativo:	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML (EMB HOSP)	XAROPE	5	01/04/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1134301110057
Princípio Ativo:	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

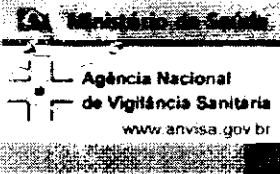
Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML (EMB HOSP)	XAROPE	6	01/04/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1134301110065
Princípio Ativo:	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA - Todos os direitos reservados





Consulta de Produtos

Instituição: A Voz da Saúde | Notícias | Notícias | Notícias | Notícias | Notícias

Detalhe do Produto : SANTI AZEPAM

Nome da Empresa:	SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A		
CNPJ:	04.099.395/0001-82	Autorização:	1001862
Nome Comercial:	SANTI AZEPAM		
Categoria:	ANSIOLITICOS SIMPLES		
Registro:	101860019		
Processo:	25001.004147/85		
Vencimento do Registro:	05/2018		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	31/05/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1018600190011
Princípio Ativo:	DIAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CX ENV AL POLIET X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	31/05/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1018600190046
Princípio Ativo:	DIAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE DE PAPEL / ALUMINIO / POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CX ENV AL POLIET X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	31/05/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1018600190054
Princípio Ativo:	DIAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE DE PAPEL / ALUMINIO / POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CX ENV AL POLIET X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	6	31/05/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1018600190062
Princípio Ativo:	DIAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE DE PAPEL / ALUMINIO / POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX ENV AL POLIET X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	31/05/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1018600190070
Princípio Ativo:	DIAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE DE PAPEL / ALUMINIO / POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX ENV AL POLIET X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	31/05/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1018600190089
Princípio Ativo:	DIAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE DE PAPEL / ALUMINIO / POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX ENV AL POLIET X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	9	31/05/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1018600190097
Princípio Ativo:	DIAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE DE PAPEL / ALUMINIO / POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CX ENV AL POLIET X 1.000 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	31/05/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1018600190100

Princípio Ativo:	DIAZEPAM
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
Embalagem:	ENVELOPE DE PAPEL / ALUMINIO / POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANTISA LABORATÓRIO FARMACÉUTICO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX ENV AL POLIET X 1.000 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	11	31/05/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1018600190119
Princípio Ativo:	DIAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE DE PAPEL / ALUMINIO / POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANTISA LABORATÓRIO FARMACÉUTICO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT SACO PLAS X 1000	COMPRIMIDO SIMPLES	2	31/05/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1018600190021
Princípio Ativo:	DIAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	SACO PLÁSTICO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANTISA LABORATÓRIO FARMACÉUTICO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT SACO PLAS X 1000	COMPRIMIDO SIMPLES	3	31/05/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1018600190038
Princípio Ativo:	DIAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	SACO PLÁSTICO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANTISA LABORATÓRIO FARMACÉUTICO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprova.	Publicação
50 MG COM REV CT 10 BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	19/08/2003
Validade:	48 meses	Registro:	1169500270049
Princípio Ativo:	DICLOFENACO SÓDICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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



**AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA****CONFIRMAÇÃO E ACOMPANHAMENTO DE PROTOCOLO****COMPROVANTE DE PROTOCOLIZAÇÃO Nº:
2005.778936.617261****Protocolo:
25352073048201378****Protocolizado em:
06/02/2013****Tipo de Documento:
Petição****Nº Expediente:
0094584/13-6****Favorecido:
29.346.301/0001-53 - LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA****Assunto:
142 - SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento****Nome do Produto:
XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX****Nº de Registro:
XXXXXXXXXX****Nº de Conhecimento:
ANVISA2013007662PA**

Este documento foi emitido em **14/03/2016** pela empresa **LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA**
por: **Karine Giasson**

ATENÇÃO

Este documento tem prazo de validade de 30 dias, podendo ser reimpresso quantas vezes forem necessárias.

Esse documento não produz efeitos legais, passando a ser válido somente após a publicação do assunto de que se trata a petição ou processo no Diário Oficial.

**Data de Emissão deste Comprovante
14/03/2016****Data de Validade deste Comprovante
13/04/2016**

Detalhe do Produto : Digoxina

Nome da Empresa:	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A.		
CNPJ:	02.501.297/0001-02	Autorização:	1041075
Nome Comercial:	Digoxina		
Categoria:	GLICOSÍDEOS CARDÍACOS		
Registro:	141070059		
Processo:	25351.066435/2006-61		
Vencimento do Registro:	08/2017		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	20/08/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1410700590011
Princípio Ativo:	DIGOXINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	20/08/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1410700590021
Princípio Ativo:	DIGOXINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

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

Consulta de Produtos

Atividade: Agência Drogas | Atividade: Atividade de Produção | Atividade: Atividade de Produção

Detalhe do Produto : DIPIRONA SODICA

Nome da Empresa:	GREENPHARMA QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ:	33.408.105/0001-33	Autorização:	1020190
Nome Comercial:	DIPIRONA SODICA		
Categoria:	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS		
Registro:	120190125		
Processo:	25351.014124/01-12		
Vencimento do Registro:	03/2017		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT ENV AL POLIET X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	1	07/03/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1201901250011
Princípio Ativo:	DIPIRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT ENV AL POLIET X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	07/03/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1201901250021
Princípio Ativo:	DIPIRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT 5 BL AL PLAS INC X 4	COMPRIMIDO SIMPLES	3	07/03/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1201901250038
Princípio Ativo:	DIPIRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	4	07/03/2002

Validade:	24 meses	Registro:	1201901250046
Princípio Ativo:	DIPIRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	07/03/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1201901250054
Princípio Ativo:	DIPIRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT 25 BL AL PLAS INC X 4 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	07/03/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1201901250062
Princípio Ativo:	DIPIRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT 10 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	07/03/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1201901250070
Princípio Ativo:	DIPIRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT 50 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	07/03/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1201901250089
Princípio Ativo:	DIPIRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		

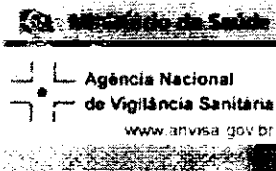
Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.





Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : MALEATO DE ENALAPRIL

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ:	17.159.229/0001-76	Autorização:	1003707
Nome Comercial:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Categoria:	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES		
Registro:	103700442		
Processo:	25351.209014/2002-16		
Vencimento do Registro:	06/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT ENV AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420017
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT 3 ENV AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	2	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420025
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CX 10 ENV AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420033
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CX 20 ENV AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420041
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		

Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CX 30 ENV AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420051

Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL
-------------------------	----------------------

Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE ISOPOR SEM COLMEIA - Secundária
-------------------	---

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

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT ENV AL X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	6	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420068

Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL
-------------------------	----------------------

Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
-------------------	---

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

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT 3 ENV AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	7	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420076

Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL
-------------------------	----------------------

Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
-------------------	---

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

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX 10 ENV AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420084

Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL
-------------------------	----------------------

Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária
-------------------	--

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

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX 20 ENV AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420092

Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL
-------------------------	----------------------

Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX 30 ENV AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420106
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT ENV AL X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	11	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420114
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT 3 ENV AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	12	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420122
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CX 10 ENV AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420130
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CX 20 ENV AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	14	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420149
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		

Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CX 30 ENV AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	15	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420157
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL/AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	16	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420165
Princípio Ativo:			
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL/AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	17	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420173
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CX BL AL/AL X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	18	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420181
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CX BL AL/AL X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	19	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420191
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária		

Embalagem:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CX BL AL/AL X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	20	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420203
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL/AL X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	21	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420211
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL/AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	22	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420221
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX BL AL/AL X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	23	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420238
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX BL AL/AL X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	24	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420246
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX BL AL/AL X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	25	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420254
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL/AL X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	26	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420262
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL/AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	27	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420270
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CX BL AL/AL X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	28	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420289
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CX BL AL/AL X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	29	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420297

Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CX BL AL/AL X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	30	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420300
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL/AL X 50 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	31	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420319
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> [sem dados cadastrados] <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL/AL X 50 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	32	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420327
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> [sem dados cadastrados] <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL/AL X 50 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	33	27/05/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1037004420335
Princípio Ativo:	MALEATO DE ENALAPRIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> [sem dados cadastrados] <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

SIA, Trecho 5, Area Especial 57, Bloco B, Terreo Brasilia -DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.

Consulta de Produtos

Tratamento | Anvisa | Divisão | Produtos | Atualizado | 10/04/15

Detalhe do Produto : MENOPRIN

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

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,625 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS CALEND X 21	DRAGEA SIMPLES	1	16/11/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1779400080014
Princípio Ativo:	ESTROGÊNIOS CONJUGADOS		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais mabra farmacêutica ltda. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,625 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS CALEND X 28	DRAGEA SIMPLES	2	16/11/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1779400080022
Princípio Ativo:	ESTROGÊNIOS CONJUGADOS		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais mabra farmacêutica ltda. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,625 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS X 1050	DRAGEA SIMPLES	3	16/11/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1779400080030
Princípio Ativo:	ESTROGÊNIOS CONJUGADOS		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais mabra farmacêutica ltda. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,625 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS X 1400	DRAGEA SIMPLES	4	16/11/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1779400080049
Princípio Ativo:	ESTROGÊNIOS CONJUGADOS		

Embalagem:	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais mabra farmacêutica ltda. - BRASIL
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



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

Consulta de Produtos

Instrucional Anvisa Divulga Serviços Anvisa Ativa pro Regulador

Detalhe do Produto : Fenobarbital (Port. 344/98 - Lista B1)

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ:	17.159.229/0001-76	Autorização:	1003707
Nome Comercial:	Fenobarbital (Port. 344/98 - Lista B1)		
Categoria:	ANTICONVULSIVANTES		
Registro:	103700481		
Processo:	25351.310127/2005-06		
Vencimento do Registro:	04/2016		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	17/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1037004810011
Princípio Ativo:	FENOBARBITAL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	17/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1037004810028
Princípio Ativo:	FENOBARBITAL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	17/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1037004810036
Princípio Ativo:	FENOBARBITAL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	17/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1037004810044
Princípio Ativo:	FENOBARBITAL		

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

[VOLTAR](#)

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Detalhe do Produto : PARACETAMOL + FOSFATO DE CODEÍNA (PORT 344/98 LISTA A2 ADENDO)

Nome da Empresa:	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
CNPJ:	61.190.096/0001-92	Autorização:	1000438
Nome Comercial:	PARACETAMOL + FOSFATO DE CODEÍNA (PORT 344/98 LISTA A2 ADENDO)		
Categoria:	ANALGESICOS NARCOTICOS		
Registro:	100431030		
Processo:	25351.243344/2008-18		
Vencimento do Registro:	04/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 06	COMPRIMIDO SIMPLES	1	19/04/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1004310300019
Princípio Ativo:	PARACETAMOL / FOSFATO DE CODEÍNA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	2	19/04/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1004310300027
Princípio Ativo:	PARACETAMOL / FOSFATO DE CODEÍNA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

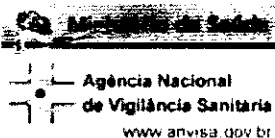
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 24	COMPRIMIDO SIMPLES	3	19/04/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1004310300035
Princípio Ativo:	PARACETAMOL / FOSFATO DE CODEÍNA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

www7.anvisa.gov.br ANVISA Empresa de Produtos Regulados





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

Consulta de Produtos

Institucional | Área de Trabalho | Serviços | Sobre a Agência | Registros

Detalhe do Produto : FUROSEMIDA

Nome da Empresa:	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ:	19.570.720/0001-10	Autorização:	1013430
Nome Comercial:	FUROSEMIDA		
Categoria:	DIURETICOS SIMPLES		
Registro:	113430153		
Processo:	25351.044774/2007-78		
Vencimento do Registro:	02/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	18/02/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1134301530013
Princípio Ativo:	FUROSEMIDA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	18/02/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1134301530021
Princípio Ativo:	FUROSEMIDA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	18/02/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1134301530031
Princípio Ativo:	FUROSEMIDA		
Embalagem:	CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Acondicionamento BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR



Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : GLICAMIN

Nome da Empresa:	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A		
CNPJ:	03.485.572/0001-04	Autorização:	1054232
Nome Comercial:	GLICAMIN		
Categoria:	HIPOGLICEMIANTE ORAL		
Registro:	154230043		
Processo:	25351.011287/2003-03		
Vencimento do Registro:	12/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	12/01/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1542300430011
Princípio Ativo:	GLIBENCLAMIDA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	12/01/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1542300430021
Princípio Ativo:	GLIBENCLAMIDA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	12/01/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1542300430038
Princípio Ativo:	GLIBENCLAMIDA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : DIURIX

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ:	17.159.229/0001-76	Autorização:	1003707
Nome Comercial:	DIURIX		
Categoria:	DIURETICOS SIMPLES		
Registro:	103700104		
Processo:	25000.022335/95-71		
Vencimento do Registro:	05/2016		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	31/05/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1037001040019
Princípio Ativo:	HIDROCLOROTIAZIDA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	31/05/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1037001040027
Princípio Ativo:	HIDROCLOROTIAZIDA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	31/05/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1037001040035
Princípio Ativo:	HIDROCLOROTIAZIDA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	31/05/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1037001040043
Princípio Ativo:	HIDROCLOROTIAZIDA		

Embalagem:	BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]


Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação	Validade:	Princípio Ativo:	Embalagem:	Local de Fabricação:
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	5	31/05/1996	24 meses	HIDROCLOROTAZIDA	BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação	Validade:	Princípio Ativo:	Embalagem:	Local de Fabricação:
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	31/05/1996	24 meses	HIDROCLOROTAZIDA	BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação	Validade:	Princípio Ativo:	Embalagem:	Local de Fabricação:
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	7	31/05/1996	24 meses	HIDROCLOROTAZIDA	BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

VOLTAR

S/A, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília - DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782


 Logotipo da Anvisa - Agência Nacional de Vigilância Sanitária
 Logotipo da Anvisa - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

122 687



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

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : HIDROLESS

Nome da Empresa:	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.		
CNPJ:	02.501.297/0001-02	Autorização:	1041075
Nome Comercial:	HIDROLESS		
Categoria:	DIURETICOS SIMPLES		
Registro:	141070004		
Processo:	25000.023662/99-47		
Vencimento do Registro:	06/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	05/06/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1410700040011
Princípio Ativo:	HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	05/06/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1410700040021
Princípio Ativo:	HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	05/06/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1410700040038
Princípio Ativo:	HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de
--------------------	--------------	-----------	---------

			Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	05/06/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1410700040046
Princípio Ativo:	HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	5	05/06/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1410700040054
Princípio Ativo:	HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	6	05/06/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1410700040062
Princípio Ativo:	HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : LEVOZINE

Nome da Empresa:	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ:	44.734.671/0001-51	Autorização:	1002981
Nome Comercial:	LEVOZINE		
Categoria:	NEUROLEPTICOS		
Registro:	102980028		
Processo:	25992.008542/74		
Vencimento do Registro:	09/2019		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG SOL INJ CX C/ 25 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	23/11/1990
Validade:	36 meses	Registro:	1029800280028
Princípio Ativo:	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG SOL INJ CX C/ 50 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	23/11/1990
Validade:	36 meses	Registro:	1029800280036
Princípio Ativo:	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	4	23/11/1990
Validade:	36 meses	Registro:	1029800280044
Princípio Ativo:	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de
--------------------------------	--------------	-----------	---------

40 MG/ ML SOL ORAL CT 10 FR VD AMB X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	13	Publicação 23/11/1990
Validade:	36 meses	Registro:	1029800280133
Princípio Ativo:	MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	9	23/11/1990
Validade:	24 meses	Registro:	1029800280095
Princípio Ativo:	MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	23/11/1990
Validade:	24 meses	Registro:	1029800280117
Princípio Ativo:	MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	23/11/1990
Validade:	24 meses	Registro:	1029800280141
Princípio Ativo:	MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X			

200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	23/11/1990
Validade:	24 meses	Registro:	1029800280151
Princípio Ativo:	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	23/11/1990
Validade:	36 meses	Registro:	1029800280011
Princípio Ativo:	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LEVOZINE		
Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CX FR X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	5	23/11/1990
Validade:	36 meses	Registro:	1029800280052
Princípio Ativo:	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	6	23/11/1990
Validade:	36 meses	Registro:	1029800280060
Princípio Ativo:	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LEVOZINE		
Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 20 ENV X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	7	23/11/1990
Validade:	36 meses	Registro:	1029800280070
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		

Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1% BASE SOL OR CX 50 FR X 10	SOLUÇÃO ORAL	8	23/11/1990
Validade:	36 meses	Registro:	1029800280089
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	23/11/1990
Validade:	36 meses	Registro:	1029800280109
Princípio Ativo:	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	23/11/1990
Validade:	36 meses	Registro:	1029800280125
Princípio Ativo:	LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LEVOZINE		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA - Todos os direitos reservados





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

Consulta de Produtos

Atividade: Saúde Humana - Produtos - Alimentos - Alimentos - Alimentos - Alimentos

Detalhe do Produto : losartana potássica

Nome da Empresa:	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A		
CNPJ:	03.485.572/0001-04	Autorização:	1054232
Nome Comercial:	losartana potássica		
Categoria:	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES		
Registro:	154230173		
Processo:	25351.393402/2009-81		
Vencimento do Registro:	07/2016		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	11/07/2011
Validade:	18 meses	Registro:	1542301730019
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	11/07/2011
Validade:	18 meses	Registro:	1542301730027
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	11/07/2011
Validade:	18 meses	Registro:	1542301730035
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
--------------------	--------------	-----------	--------------------

50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	11/07/2011
Validade:	18 meses	Registro:	1542301730043
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	11/07/2011
Validade:	18 meses	Registro:	1542301730051
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	11/07/2011
Validade:	18 meses	Registro:	1542301730061
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PVDC X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	11/07/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1542301730078
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PVDC LETTOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PVDC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	11/07/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1542301730086
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PVDC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	11/07/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1542301730094

Princípio Ativo:	losartana potássica
-------------------------	---------------------

Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
---	-------------------------

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
-------------------	---

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
-----------------------------	--

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PVDC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	11/07/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1542301730108

Princípio Ativo:	losartana potássica
-------------------------	---------------------

Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
---	-------------------------

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
-------------------	---

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
-----------------------------	--

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PVDC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	11/07/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1542301730116

Princípio Ativo:	losartana potássica
-------------------------	---------------------

Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
---	-------------------------

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
-------------------	---

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
-----------------------------	--

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PVDC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	11/07/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1542301730124

Princípio Ativo:	losartana potássica
-------------------------	---------------------

Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
---	-------------------------

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
-------------------	---

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais
-----------------------------	---

[sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	11/07/2011
Validade:	18 meses	Registro:	1542301730132
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	11/07/2011
Validade:	18 meses	Registro:	1542301730140
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	11/07/2011
Validade:	18 meses	Registro:	1542301730159
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	16	11/07/2011
Validade:	18 meses	Registro:	1542301730167
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	11/07/2011
Validade:	18 meses	Registro:	1542301730175

Princípio Ativo:	losartana potássica
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	18	11/07/2011
Validade:	18 meses	Registro:	1542301730183
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PVDC X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	19	11/07/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1542301730191
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PVDC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	11/07/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1542301730205
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PVDC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	21	11/07/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1542301730213
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:			

Fabricantes Nacionais
GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL
Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PVDC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	22	11/07/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1542301730221
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PVDC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	23	11/07/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1542301730231
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PVDC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	24	11/07/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1542301730248
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	25	11/07/2011
Validade:	18 meses	Registro:	1542301730256
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	26	11/07/2011
Validade:	18 meses	Registro:	1542301730264
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PVDC X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	27	11/07/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1542301730272
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PVDC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	28	11/07/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1542301730280
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	29	11/07/2011
Validade:	18 meses	Registro:	1542301730299
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação

100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	30	11/07/2011
Validade:	18 meses	Registro:	1542301730302
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PVDC X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	31	11/07/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1542301730310
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PVDC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	32	11/07/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1542301730329
Princípio Ativo:	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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



Consulta de Produtos

Institucional

Anvisa Divisão Serviços Atendimento ao Consumidor

Detalhe do Produto : METRONIDAZOL

Nome da Empresa:		PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	METRONIDAZOL		
Categoria:	AMERICIDAS, GARDICIDAS E TRICOMONICIDAS		
Registro:	125680043		
Processo:	25351.039330/01-36		
Vencimento do Registro:	02/2017		

Apresentação	100 MG/G GEL VAG CX 50 BG AL X 50 G + APLIC (EMB HOSP)	Forma Física	GELEIA VAGINAL	Nº Apres.	1	Data de Publicação	06/02/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800430011	Princípio Ativo:	METRONIDAZOL		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELAO - Secundária						
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]						

Apresentação	100 MG/G GEL VAG CT BG AL X 50 G + APLIC	Forma Física	GELEIA VAGINAL	Nº Apres.	2	Data de Publicação	06/02/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800430021	Princípio Ativo:	METRONIDAZOL		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária						
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]						

Apresentação ATIVA	100 MG/G GEL VAG CX 50 BG AL X 50 G + 500 APLIC (EMB HOSP)	Forma Física	GELEIA VAGINAL	Nº Apres.	3	Data de Publicação	06/02/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800430038	Princípio Ativo:	METRONIDAZOL		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELAO - Secundária						
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]						

Apresentação ATIVA	100 MG/G GEL VAG CT BG AL X 50 G + 10 APLIC	Forma Física	GELEIA VAGINAL	Nº Apres.	4	Data de Publicação	06/02/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800430046	Princípio Ativo:	METRONIDAZOL		

156

701

Central de Anvisa - Todos os direitos reservados

SIA, Trecho 5, Area Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília -DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

VOLTAR

Princípio Ativo:	METRONIDAZOL
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : NIFEDIPRESS

Nome da Empresa:	MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A		
CNPJ:	17.875.154/0001-20	Autorização:	1009178
Nome Comercial:	NIFEDIPRESS		
Categoria:	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES		
Registro:	109170034		
Processo:	25000.005695/95-91		
Vencimento do Registro:	11/2018		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG CAP GEL MOLE CT FR VD AMB X 60	CAPSULA GELATINOSA MOLE	1	24/11/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1091700340016
Princípio Ativo:	NIFEDIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM RETARD CT BL AL PLAS AMB X 30	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	2	24/11/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1091700340024
Princípio Ativo:	NIFEDIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM RETARD CT BL AL PLAS AMB X 30	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	3	24/11/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1091700340032
Princípio Ativo:	NIFEDIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM RETARD CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	4	24/11/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1091700340040
Princípio Ativo:	NIFEDIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM RETARD CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	5	24/11/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1091700340059
Princípio Ativo:	NIFEDIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM RETARD CT BL AL PLAS AMB X 60	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	6	24/11/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1091700340067
Princípio Ativo:	NIFEDIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM RETARD CT BL AL PLAS AMB X 1000 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	7	24/11/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1091700340075
Princípio Ativo:	NIFEDIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

8/11

08/08/2015

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.





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

Consulta de Produtos

Consultar Produto | Anvisa | Drogas | Produtos | Produtos em Análise | Produtos em Análise

Detalhe do Produto : NITRATO DE MICONAZOL

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	NITRATO DE MICONAZOL		
Categoria:	ANTIMICOTICO		
Registro:	125680053		
Processo:	25351.163463/2002-01		
Vencimento do Registro:	08/2017		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G CREM VAG CX 50 BG AL X 60 G C/ APLIC VAG (EMB HOSP)	CREME VAGINAL	1	15/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800530016
Princípio Ativo:	NITRATO DE MICONAZOL		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G CREM VAG CT BG AL X 80 G C/ APLIC VAG 01	CREME VAGINAL	2	15/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800530024
Princípio Ativo:	NITRATO DE MICONAZOL		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G CREM VAG CX 50 BG AL X 80 G C/ 50 APLIC VAG (EMB HOSP)	CREME VAGINAL	3	15/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800530032
Princípio Ativo:	NITRATO DE MICONAZOL		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G CREM VAG CT BG AL X 80 G C/ 14 APLIC VAG	CREME VAGINAL	4	15/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800530040
Princípio Ativo:	NITRATO DE MICONAZOL		

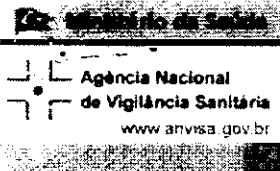
Princípio Ativo:	NITRATO DE MICONAZOL
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G CREM VAG CX 50 BG AL X 80 G C/ 700 APLIC VAG (EMB HOSP)	CREME VAGINAL	5	15/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800530059
Princípio Ativo:	NITRATO DE MICONAZOL		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : OMEPRAZOL

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ:	17.159.229/0001-76	Autorização:	1003707
Nome Comercial:	OMEPRAZOL		
Categoria:	ANTIULCEROSOS		
Registro:	103700357		
Processo:	25351.026520/01-39		
Vencimento do Registro:	04/2017		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	11/04/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1037003570015
Princípio Ativo:	OMEPRAZOL		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC X 7	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	11/04/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1037003570023
Princípio Ativo:	OMEPRAZOL		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	11/04/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1037003570031
Princípio Ativo:	OMEPRAZOL		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC X 28	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	11/04/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1037003570041
Princípio Ativo:	OMEPRAZOL		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	11/04/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1037003570058
Princípio Ativo:	OMEPRAZOL		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC X 7	CAPSULA GELATINOSA DURA	6	11/04/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1037003570066
Princípio Ativo:	OMEPRAZOL		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC X 28	CAPSULA GELATINOSA DURA	7	11/04/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1037003570074
Princípio Ativo:	OMEPRAZOL		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC X 56	CAPSULA GELATINOSA DURA	8	11/04/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1037003570082
Princípio Ativo:	OMEPRAZOL		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC X 56	CAPSULA GELATINOSA DURA	9	11/04/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1037003570090
Princípio Ativo:	OMEPRAZOL		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		

Local de fabricação:

Fabricantes Nacionais

LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

VOLTAR

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



MINISTÉRIO DA SAÚDE
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
DIRETORIA DE ALIMENTOS E TOXICOLOGIA

COMUNICAÇÃO DO INÍCIO DE FABRICAÇÃO DE PRODUTOS
DISPENSADOS DE REGISTROS

A	RECEBIMENTO VISA/DATA
Recebido em	
07 ABR. 2015	
VISA/5-CRS	

B DADOS DA EMPRESA DETENTORA DO(S) PRODUTO(S) MARCA(S)

CNPJ 29.346.301/0001-53

RAZÃO LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTD

SOCIAL A

RUA FLÁVIO FRANCISCO BELLINI NÚMERO 459

BAIRRO SANTOS DUMONT

CEP 95098170 FONE 05440093200 FAX 05440093202

U. F. RS MUNICÍPIO CAXIAS DO SUL

E-MAIL farma@vitamed.com.br

C DADOS DA UNIDADE FABRIL

CNPJ 29.346.301/0001-53

RAZÃO LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTD

SOCIAL A

RUA FLÁVIO FRANCISCO BELLINI NÚMERO 459

BAIRRO SANTOS DUMONT

CEP 95098170 FONE 05440093200 FAX 05440093202

U. F. RS MUNICÍPIO CAXIAS DO SUL

E-MAIL

TERMO DE RESPONSABILIDADE

Informo que a partir de 07/2015, esta empresa, devidamente licenciada para a produção de alimentos/embalagens, deu início à fabricação do(s) produto(s) relacionado(s) no verso e/ou no(s) anexo(s), que estarão sendo comercializados(s) no prazo de 10 dias, e declaro que estou ciente: a) das legislações específicas do(s) produtos(s) que fabrico, inclusive as de rotulagem e outras pertinentes; e b) de que a unidade fabril pode ser inspecionada por esta autoridade sanitária, conforme prevê a legislação.

Local/data: CAXIAS DO SUL 07 / 04 / 15

Renan Augusto Cassina
Nome legível do Responsável pela Empresa

Assinatura

E DADOS DA INSPEÇÃO DA INDÚSTRIA (Uso exclusivo da VISA)

ÚLTIMA INSPEÇÃO: 27/03/14

LOCAL / DATA: Caxias do Sul, 10/04/2015

Assinatura e Identificação do Responsável

Dr. Pedro Berti
SP - 07163435
ID 2563231
VISA - 5CRS

ANEXO X - VERSO

F PRODUTOS DISPENSADOS DE REGISTRO COM FABRICAÇÃO INICIADA																
<p>EMPRESA DETENTORA DE REGISTRO CNPJ 29346301 / 0001 - 53</p> <p>UNIDADE FABRIL CNPJ 29346301 / 0001 - 53</p>	<p>CONTROLE DE ANEXOS</p> <p>FOLHAS 01 DE 01</p>															
<p>PRODUTO → 01 CATEGORIA DESCRIÇÃO DA CATEGORIA</p> <p style="text-align: center;"> 4300041 S U P L E M E N T O V I T A M I N I C O </p> <p>M I N E R A L</p> <p>NOME DO S U P L E M E N T O V I T A M I N I C O</p> <p>PRODUTO M P L E X O B E M C O M P R I M I D O S X M D</p> <p>MARCA V I T A M E D</p> <p>TIPO(S) DE EMBALAGENS</p> <table style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 5%;">01</td> <td style="width: 75%;">C E L U L O S I C A</td> <td style="width: 20%;"></td> </tr> <tr> <td>02</td> <td>P L A S T I C A</td> <td></td> </tr> <tr> <td>03</td> <td>M E T A L I C A</td> <td></td> </tr> <tr> <td>04</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>05</td> <td></td> <td></td> </tr> </table> <p style="text-align: right;">PERSPECTIVA COMERCIAL</p> <p style="text-align: right;"> <input type="checkbox"/> MUNICIPAL <input type="checkbox"/> ESTADUAL <input checked="" type="checkbox"/> NACIONAL <input type="checkbox"/> EXPORTAÇÃO </p>		01	C E L U L O S I C A		02	P L A S T I C A		03	M E T A L I C A		04			05		
01	C E L U L O S I C A															
02	P L A S T I C A															
03	M E T A L I C A															
04																
05																
<p>PRODUTO → 02 CATEGORIA DESCRIÇÃO DA CATEGORIA</p> <p style="text-align: center;"> 4300041 S U P L E M E N T O V I T A M I N I C O </p> <p>M I N E R A L</p> <p>NOME DO S U P L E M E N T O V I T A M I N I C O</p> <p>PRODUTO M P L E X O B E M C O M P R I M I D O S X M D</p> <p>MARCA C O M P L E X O B</p> <p>TIPO(S) DE EMBALAGENS</p> <table style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 5%;">01</td> <td style="width: 75%;">C E L U L O S I C A</td> <td style="width: 20%;"></td> </tr> <tr> <td>02</td> <td>P L A S T I C A</td> <td></td> </tr> <tr> <td>03</td> <td>M E T A L I C A</td> <td></td> </tr> <tr> <td>04</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>05</td> <td></td> <td></td> </tr> </table> <p style="text-align: right;">PERSPECTIVA COMERCIAL</p> <p style="text-align: right;"> <input type="checkbox"/> MUNICIPAL <input type="checkbox"/> ESTADUAL <input checked="" type="checkbox"/> NACIONAL <input type="checkbox"/> EXPORTAÇÃO </p>		01	C E L U L O S I C A		02	P L A S T I C A		03	M E T A L I C A		04			05		
01	C E L U L O S I C A															
02	P L A S T I C A															
03	M E T A L I C A															
04																
05																
<p>PRODUTO → 03 CATEGORIA DESCRIÇÃO DA CATEGORIA</p> <p style="text-align: center;"> 4300041 S U P L E M E N T O V I T A M I N I C O </p> <p>M I N E R A L</p> <p>NOME DO S U P L E M E N T O V I T A M I N I C O</p> <p>PRODUTO M P L E X O B E M C O M P R I M I D O S 0 2 X M D</p> <p>MARCA M U L T I B</p> <p>TIPO(S) DE EMBALAGENS</p> <table style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 5%;">01</td> <td style="width: 75%;">C E L U L O S I C A</td> <td style="width: 20%;"></td> </tr> <tr> <td>02</td> <td>P L A S T I C A</td> <td></td> </tr> <tr> <td>03</td> <td>M E T A L I C A</td> <td></td> </tr> <tr> <td>04</td> <td></td> <td></td> </tr> </table> <p style="text-align: right;">PERSPECTIVA COMERCIAL</p> <p style="text-align: right;"> <input type="checkbox"/> MUNICIPAL <input type="checkbox"/> ESTADUAL <input checked="" type="checkbox"/> NACIONAL <input type="checkbox"/> EXPORTAÇÃO </p>		01	C E L U L O S I C A		02	P L A S T I C A		03	M E T A L I C A		04					
01	C E L U L O S I C A															
02	P L A S T I C A															
03	M E T A L I C A															
04																

Prezados Senhores

Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda, vem por meio deste informar que o produto Complexo B, Suplemento Vitaminico Isento de Registro conforme RDC 27 de 06/08/2010, sofreu uma adequação na formulação, em que a cor dos comprimidos foi alterada de amarelo para marrom.

Atenciosamente,



Glaucio Fernandes Miranda
Responsável Técnico
CRF/RS 5252

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos

Home | Minutagem | Área de Cadastro | Área de Consulta | Área de Análise | Legislação

Detalhe do Produto : fosfato sódico de prednisolona

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	fosfato sódico de prednisolona		
Categoria:	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS		
Registro:	125680129		
Processo:	25351.128516/2005-81		
Vencimento do Registro:	08/2020		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED	SOLUÇÃO ORAL	1	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290019
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	2	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290027
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED	SOLUÇÃO ORAL	3	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290035
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	4	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290043
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + COP	SOLUÇÃO ORAL	5	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290051
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 COP (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	6	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290061
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 120 ML + COP	SOLUÇÃO ORAL	7	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290078
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 120 ML + 50 COP (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	8	12/08/2005

Validade:	24 meses	Registro:	1256801290086
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED	SOLUÇÃO ORAL	9	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290094
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + COP	SOLUÇÃO ORAL	10	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290108
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	11	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290116
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML + 50 COP (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	12	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290124
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		

Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELAO - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOSAD	SOLUÇÃO ORAL	13	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290132
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	14	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290140
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELAO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + SER DOSAD	SOLUÇÃO ORAL	15	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290159
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 SER DOSAD	SOLUÇÃO ORAL	16	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290167
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELAO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		

PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	17	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290175
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	18	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290183
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 120 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	19	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290191
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 120 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	20	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290205
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	21	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290213
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 60 ML + SER DOSAD	SOLUÇÃO ORAL	22	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290221
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	23	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290231
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	24	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290248
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados



Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : POLOL

Nome da Empresa:	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A		
CNPJ:	03.485.572/0001-04	Autorização:	1054232
Nome Comercial:	POLOL		
Categoria:	BETABLOQUEADORES SIMPLES		
Registro:	154230017		
Processo:	25351.009749/2003-14		
Vencimento do Registro:	03/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM CT 02 BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	1	25/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300170011
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM CT 01 BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	25/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300170028
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM CT 02 BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	3	25/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300170036
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM CT 30 BL AL PLAS INC X 20 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	25/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300170044
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL		
	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária		

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM CT 02 BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	5	25/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300170052
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM CT 01 BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	6	25/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300170060
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM CT 02 BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	7	25/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300170079
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM CT 30 BL AL PLAS INC X 20 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	25/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300170087
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR





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

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : VIVERDAL

Nome da Empresa:	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A		
CNPJ:	60.665.981/0001-18	Autorização:	1004977
Nome Comercial:	VIVERDAL		
Categoria:	NEUROLEPTICOS		
Registro:	104971134		
Processo:	25000.005007/98-07		
Vencimento do Registro:	10/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 6	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340011
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340021
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340038
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340046
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		

CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - BRASIL
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340054
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340062
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340070
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340089
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340097
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - BRASIL
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340100
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	11	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340119
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 30 ML + 50 SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	12	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340127
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CX 100 FR VD AMB X 30 ML + 100 SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	13	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340135
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 50 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	14	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340143
Princípio Ativo:	risperidona		

Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 50 ML + 50 SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	15	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340151
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CX 100 FR VD AMB X 50 ML + 100 SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	16	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340161
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	17	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340178
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CX 25 FR VD AMB X 100 ML + 25 SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	18	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340186
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	19	02/10/1998

Validade:	24 meses	Registro:	1049711340194
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 30 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	20	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340208
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 30 ML + 50 SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	21	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340216
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS AMB X 30 ML + 100 SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	22	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340224
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 50 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	23	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340232
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
--------------------	--------------	-----------	--------------------

1 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 50 ML + 50 SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	24	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340240
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS AMB X 50 ML + 100 SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	25	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340259
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	26	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340267
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CX 25 FR PLAS AMB X 100 ML + 25 SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	27	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340275
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	28	02/10/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1049711340283
Princípio Ativo:	risperidona		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

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



Detalhe do Produto : SINWASTON

Nome da Empresa:	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA		
CNPJ:	61.068.755/0001-12	Autorização:	1007146
Nome Comercial:	SINWASTON		
Categoria:	ANTIPEMICOS		
Registro:	107140175		
Processo:	25000.002791/96-59		
Vencimento do Registro:	11/2016		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRESSIDO REVESTIDO	1	29/11/1996
Validade:	36 meses	Registro:	1071401750013
Princípio Ativo:	SINWASTATINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRESSIDO REVESTIDO	2	29/11/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1071401750021
Princípio Ativo:	SINWASTATINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRESSIDO REVESTIDO	3	29/11/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1071401750031
Princípio Ativo:	SINWASTATINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRESSIDO REVESTIDO	4	29/11/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1071401750048
Princípio Ativo:	SINWASTATINA		

Princípio Ativo:	SINVASTATINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	29/11/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1071401750056

Princípio Ativo:	SINVASTATINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	29/11/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1071401750064

Princípio Ativo:	SINVASTATINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	29/11/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1071401750072

Princípio Ativo:	SINVASTATINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	29/11/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1071401750080

Princípio Ativo:	SINVASTATINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	29/11/1996

500 (EMB HOSP)			
Validade:	24 meses	Registro:	1071401750099
Princípio Ativo:	SINVASTATINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	29/11/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1071401750102
Princípio Ativo:	SINVASTATINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

2010 ANVISA. Todos os direitos reservados.

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : sulfametoxazol + trimetoprima

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	sulfametoxazol + trimetoprima		
Categoria:	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS		
Registro:	125680209		
Processo:	25351.000366/2008-95		
Vencimento do Registro:	06/2019		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1256802090013
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1256802090021
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 400 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1256802090031
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	4	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1256802090048

Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1256802090056
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS INC X 400 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1256802090064
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1256802090072
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1256802090080
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
--------------------	--------------	-----------	--------------------

400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1256802090099
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1256802090102
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	11	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1256802090110
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1256802090129
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1256802090137
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	14	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1256802090145
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

[VOLTAR](#)

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

199738

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : MASFEROL

Nome da Empresa:	NATULAB LABORATÓRIO S.A		
CNPJ:	02.456.955/0001-83	Autorização:	1038413
Nome Comercial:	MASFEROL		
Categoria:	ANTIANEMICOS A BASE DE FERRO - ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		
Registro:	138410004		
Processo:	25351.012874/01-23		
Vencimento do Registro:	08/2017		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 400 ML	XAROPE	1	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040018
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
68 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML	SOLUÇÃO ORAL	2	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040026
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML	XAROPE	3	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040034
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML	XAROPE	4	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040042
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		

CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 500 ML	XAROPE	5	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040050
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 500 ML	XAROPE	6	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040069
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE FR PLAS TRANS X 400 ML	XAROPE	7	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040077
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE FR VD AMB X 100 ML	XAROPE	8	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040085
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML	XAROPE	9	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040093
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL		

Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
68 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 30 ML	SUSPENSAO ORAL	10	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040107
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML	XAROPE	11	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040115
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE FR PLAS TRANS X 400 ML	XAROPE	12	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040123
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML	SUSPENSAO ORAL	13	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040131
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 30 ML	SUSPENSAO ORAL	14	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040141
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL		

Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 30 ML	SUSPENSAO ORAL	15	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040158
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100ML	XAROPE	16	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040166
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML	XAROPE	17	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040174
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML (EMB HOSP)	XAROPE	18	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040182
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Acondicionamento FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML (EMB HOSP)	XAROPE	19	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040190
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		

NATULAB LABORATORIO S.A - BRASIL

Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

742

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040204
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	21	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040212
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	22	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040220
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 200	COMPRIMIDO REVESTIDO	23	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040239
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	24	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040247
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CADA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		

Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 1000 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	25	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040255
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CAXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divergia Serviço Área de Atuação Logotipo

Detalhe do Produto : cloridrato de verapamil

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	cloridrato de verapamil		
Categoria:	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES		
Registro:	125680193		
Processo:	25351.438289/2007-61		
Vencimento do Registro:	05/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	26/05/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801930018
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE VERAPAMIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	26/05/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801930026
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE VERAPAMIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 800 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	26/05/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801930034
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE VERAPAMIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR





ANEXO

EMPRESA: JBL DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS DE LIMPEZA E QUÍMICOS LTDA
 ENDEREÇO: R. ALEXANDRE GRAHAM BELL, 765
 BAIRRO: JD JAMAICA CEP: 86063250 - LONDRINA PR
 CNPJ: 04.546.971/0001-92
 PROCESSO: 25351.296165/2014-01 AUTORIZ MS: 3.05887.8
 ATIVIDADE CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: PANORAMA COMERCIO DE PRODUTOS MÉDICOS E FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA SANTA QUITÉRIA 176, 180 E 180 ALTOS
 BAIRRO: BOM FUTURO CEP: 60410330 - FORTALEZA CE
 CNPJ: 01.712.296/0001-17
 PROCESSO: 25351.266844/2014-23 AUTORIZ MS: 3.05889.5
 ATIVIDADE CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: HEALTH TRANSPORTES DE INTERESSE A SAUDE LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA: JANUARIO DE GODOY, Nº 13, SALA 07
 BAIRRO: JARDIM MAUA CEP: 09340240 - MAUA SP
 CNPJ: 09.387.983/0001-35
 PROCESSO: 25351.281990/2014-23 AUTORIZ MS: 3.05880.7
 ATIVIDADE CLASSE
 TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: AVON COSMETICOS LTDA
 ENDEREÇO: AV. INTERLAGOS 4300 - PRÉDIO ADM. 1º 2º ANDARFS
 BAIRRO: JURUBATUBA CEP: 04660900 - SÃO PAULO SP
 CNPJ: 56.991.441/0001-57
 PROCESSO: 25351.025085/2014-26 AUTORIZ MS: 3.05889.0
 ATIVIDADE CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: Godoy & baptista transportes e logística ltda
 ENDEREÇO: Rua OLAVO BILAC Nº156
 BAIRRO: centro CEP: 17370000 - SANTA MARIA DA SERRA SP
 CNPJ: 04.802.081/0001-02
 PROCESSO: 25351.546030/2013-29 AUTORIZ MS: 3.05864.2
 ATIVIDADE CLASSE
 TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: COMPRAMED COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA GUILHERME RAUEN, Nº 29
 BAIRRO: CENTRO CEP: 89540000 - SANTA CECILIA SC
 CNPJ: 04.428.100/0001-74
 PROCESSO: 25351.651238/2013-37 AUTORIZ MS: 3.05884.1
 ATIVIDADE CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: PRO-FORMULA IND E COM DE PRODS DE HIG E LIMPEZA LTDA
 ENDEREÇO: RUA PARAIBA, 643
 BAIRRO: CENTRO CEP: 09521070 - SÃO CAETANO DO SUL SP
 CNPJ: 16.620.595/0001-18
 PROCESSO: 25351.306740/2014-45 AUTORIZ MS: 3.05888.6
 ATIVIDADE CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: CALLAMARYS INDUSTRIA E COMERCIO DE COSMÉTICOS E SANEANTES LTDA
 ENDEREÇO: Alameda Sottini 305
 BAIRRO: Distrito Industrial III CEP: 13600000 - ARARAS SP
 CNPJ: 01.932.232/0001-40
 PROCESSO: 25351.295095/2014-48 AUTORIZ MS: 3.05881.1
 ATIVIDADE CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EMBALAR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS.
 REEMBALAR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: VIDA DISTRIBUIDORA HOSPITALAR FIRELI - 257

ENDEREÇO: RUA MANOEL GONCALVES COELHO, 155 - LOJA
 BAIRRO: MARUMBI CEP: 36051050 - JUIZ DE FORA MG
 CNPJ: 17.210.636/0001-60
 PROCESSO: 25351.302399/2014-49 AUTORIZ MS: 3.05886.9
 ATIVIDADE CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS
 EMPRESA: LOCAL ATACADO DE ALIMENTOS E MANUFATURADOS EIRELI
 ENDEREÇO: Rua Paulo Afonso, nº112, Galpão 02
 BAIRRO: alecmm CEP: 291175 - VILA VELHA ES
 CNPJ: 06.374.498/0001-39
 PROCESSO: 25351.298189/2014-49 AUTORIZ MS: 3.05887.2
 ATIVIDADE CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS
 EMPRESA: FUTURE CARGO TRANSPORTE LTDA
 ENDEREÇO: RUA JOSÉ GONCALVES DE SOUZA, Nº 386
 BAIRRO: JARDIM MARACANA CEP: 13181011 - SUMARÉ SP
 CNPJ: 13.719.780/0001-76
 PROCESSO: 25351.296494/2014-54 AUTORIZ MS: 3.05878.1
 ATIVIDADE CLASSE
 TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: DISTRIMIX DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE TANCREDO NEVES, Nº 2103
 BAIRRO: ZACARIAS CEP: 35300102 - CARATINGA MG
 CNPJ: 01.417.694/0001-20
 PROCESSO: 25351.274808/2014-58 AUTORIZ MS: 3.05893.2
 ATIVIDADE CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: Gemal produtos para limpeza ltda - me
 ENDEREÇO: Rua Decodoro, 715
 BAIRRO: mario quintana CEP: 91260370 - PORTO ALEGRE RS
 CNPJ: 04.415.316/0001-03
 PROCESSO: 25351.047603/2014-60 AUTORIZ MS: 3.05892.9
 ATIVIDADE CLASSE
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: LUNHEALTH LOGISTICA LTDA
 ENDEREÇO: AL. MADEIRA, 222, ANDAR 2 SALA 21.22
 BAIRRO: ALBUVILHE CENTRO INDUSTRIAL E CEP: 06954010 - BARRUÍ SP
 CNPJ: 07.312.223/0001-33
 PROCESSO: 25351.296341/2014-73 AUTORIZ MS: 3.05890.1
 ATIVIDADE CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS
 EMPRESA: AMDM INDUSTRIA DE PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA ME
 ENDEREÇO: Estrada Geral Rio Novo, 8
 BAIRRO: Rio Novo CEP: 88870000 - GRUANS SC
 CNPJ: 15.567.546/0001-04
 PROCESSO: 25351.656753/2013-84 AUTORIZ MS: 3.05876.4
 ATIVIDADE CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EMBALAR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS.
 REEMBALAR: SANEANTE DOMIS
 EMPRESA: BRJ DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS DE HIGIENE LTDA
 ENDEREÇO: rua bulhões marcel, 955 - setor a
 BAIRRO: vigário geral CEP: 21241269 - RIO DE JANEIRO RJ
 CNPJ: 14.806.767/0001-17
 PROCESSO: 25351.303514/2014-85 AUTORIZ MS: 3.05891.5
 ATIVIDADE CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS
 EMPRESA: BORO COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA
 ENDEREÇO: RUA JUDAH BORGES PINHEIRO 52
 BAIRRO: CENTRO CEP: 28570606 - ITAOCARA RJ
 CNPJ: 28.615.391/0001-78
 PROCESSO: 25351.165462/2014-91 AUTORIZ MS: 3.05882.4
 ATIVIDADE CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EMBALAR: SANEANTE DOMIS
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.

FABRICAR: SANEANTE DOMIS.
 FRACIONAR: SANEANTE DOMIS
 REEMBALAR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: SANCARGOEXPRESS TRANSPORTE DE CARGAS LTDA
 ENDEREÇO: RUA ANTONIO RODRIGUES FILHO, 462 BLOCO B
 BAIRRO: VILA AFROPORTO CEP: 07170325 - GUARULHOS SP
 CNPJ: 07.393.023/0001-41
 PROCESSO: 25351.293825/2014-97 AUTORIZ MS: 3.05885.5
 ATIVIDADE CLASSE
 TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: DISFARMCO DIST DE PROD FARMACEUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA RAMIRO VELOSO, 67
 BAIRRO: VILA BRASÍLIA CEP: 39400151 - MONTES CLAROS MG
 CNPJ: 10.463.662/0001-51
 PROCESSO: 25351.296919/2014-98 AUTORIZ MS: 3.05883.8
 ATIVIDADE CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.199, DE 12 DE JUNHO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 962, de 6 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014, e considerando o art. 12 e o art. 25 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.752, de 26 de janeiro de 1999, resolve:
 Art. 1º Indefinir o Pedido de Concessão de Autorização de Funcionamento para Empresas de Saneantes Domissanitários, constantes no anexo desta Resolução.
 Art. 2º Esta Resolução entrará em vigor na data de sua publicação.

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODRER

ANEXO

EMPRESA: Sulfarma distribuidora de medicamentos ltda epp
 ENDEREÇO: Rua eunício rodrigues de brito, n 2369, quadra 201, lote nr14
 BAIRRO: centro CEP: 77405060 - GURUPI TO
 CNPJ: 11.894.205/0001-84
 PROCESSO: 25351.734660/2013-19
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 443932.14, com base nos artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. E de responsabilidade do interessado a verificação da existência de exigências, conforme estabelecem os artigos 4º e 5º da RDC nº 204/2005.
 EMPRESA: QUÍMICOS & PAPEIS LTDA ME
 ENDEREÇO: rua Waldemar Ouriques, 238 sala 03
 BAIRRO: Capoeiras CEP: 88090050 - FLORIANÓPOLIS SC
 CNPJ: 00.761.175/0001-11
 PROCESSO: 25351.010891/2012-38
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 292750.12, com base nos artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. E de responsabilidade do interessado a verificação da existência de exigências, conforme estabelecem os artigos 4º e 5º da RDC nº 204/2005.
 EMPRESA: FB DE R LORENZO
 ENDEREÇO: AVENIDA ARTUR SA, Nº82
 BAIRRO: CENTRO CEP: 46800000 - RUY BARBOSA BA
 CNPJ: 07.010.932/0001-67
 PROCESSO: 25351.238007/2012-65
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 409732.13, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. E de responsabilidade do interessado a verificação da existência de exigências, conforme estabelecem os artigos 4º e 5º da RDC nº 204/2005.
 EMPRESA: CDDES PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA LUÍZ EDUARDO FERNANDES PINHEIRO, 551 SALA 601
 BAIRRO: CENTRO CEP: 24090123 - NITERÓI RJ
 CNPJ: 09.193.023/0001-34
 PROCESSO: 25351.687393/2013-09
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 437036.13, com base nos artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. E de responsabilidade do interessado a verificação da existência de exigências, conforme estabelecem os artigos 4º e 5º da RDC nº 204/2005.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.201, DE 12 DE JUNHO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 962, de 6 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014.

considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, resolve:
 Art. 1º Conceder (as) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.
 Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODRER



Processos: 25351.527644/2012-63

Empresa Fabricante: Caltem Pharma Solutions

Endereço: 2200 Lake Shore Drive, Woodstock, Illinois 60090

País: Estados Unidos da América

Empresa Importadora: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.

Endereço: Lillie Cottage Newbridge, Co. Kildare

País: Irlanda

Empresa Importadora: Baxter S.A.

Endereço: 18,459,628 0001-15

País: Irlanda

Empresa Fabricante: Eli Lilly and Company

Endereço: Lilly Corporate Center, Indiana 45285

País: Estados Unidos da América

Empresa Importadora: Eli Lilly de Brasil Ltda

Endereço: Suavenweg 5, 2031 GA Haren

País: Holanda

Empresa Importadora: Teva Farmacêutica Ltda

Endereço: 05 333 542 0001-08

País: Holanda

Empresa Importadora: Teva Farmacêutica Ltda

Endereço: Industrial Area 3, Dewas, 455004, Índia

País: Índia

Empresa Importadora: Bramipharma Indústria Química e Farmacêutica S.A.

Endereço: 05 161 069 0001-10

País: Índia

Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda

Endereço: Erwin Reischler Strasse 21, D-88471 - Lappheim

País: Alemanha

Empresa Fabricante: Reneschler Biotechnologie GmbH

Endereço: 07808671 0001-60

País: Alemanha

Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda

Endereço: 07808671 0001-60

País: Alemanha

Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda

Endereço: 07808671 0001-60

País: Alemanha

Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda

Endereço: 07808671 0001-60

País: Alemanha

Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda

Endereço: 07808671 0001-60

País: Alemanha

Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda

Endereço: 07808671 0001-60

País: Alemanha

Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda

Endereço: 07808671 0001-60

País: Alemanha

Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda

Endereço: 07808671 0001-60

País: Alemanha

Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda

Endereço: 07808671 0001-60

País: Alemanha

Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda

Endereço: 07808671 0001-60

País: Alemanha

Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda

Endereço: 07808671 0001-60

País: Alemanha

Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda

Endereço: 07808671 0001-60

País: Alemanha

Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda

Endereço: 07808671 0001-60

País: Alemanha

Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda

Endereço: 07808671 0001-60

País: Alemanha

Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda

Endereço: 07808671 0001-60

País: Alemanha

Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda

Endereço: 07808671 0001-60

País: Alemanha

Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda

Endereço: 07808671 0001-60

País: Alemanha

Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda

Endereço: 07808671 0001-60

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/examepublico.html>. Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2, de 24.08.2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Processos: 25351.17794/2012-82, 25351.140451/2013-01, 25351.17913/2012-31

Empresa Importadora: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.

Endereço: 4625 NW Brookwood Parkway, Hillsboro, OR 97124-9322

País: Estados Unidos da América

Empresa Fabricante: Genentech, Inc.

Endereço: 25351 588160 2013-01

País: Estados Unidos da América

Empresa Importadora: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.

Endereço: 4625 NW Brookwood Parkway, Hillsboro, OR 97124-9322

País: Estados Unidos da América

Empresa Importadora: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.

Endereço: 4625 NW Brookwood Parkway, Hillsboro, OR 97124-9322

País: Estados Unidos da América

Empresa Importadora: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.

Endereço: 4625 NW Brookwood Parkway, Hillsboro, OR 97124-9322

País: Estados Unidos da América

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/examepublico.html>. Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2, de 24.08.2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Processos: 25351.17794/2012-82, 25351.140451/2013-01, 25351.17913/2012-31

Empresa Importadora: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.

Endereço: 4625 NW Brookwood Parkway, Hillsboro, OR 97124-9322

País: Estados Unidos da América

Empresa Fabricante: Genentech, Inc.

Endereço: 25351 588160 2013-01

País: Estados Unidos da América

Empresa Importadora: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.

Endereço: 4625 NW Brookwood Parkway, Hillsboro, OR 97124-9322

País: Estados Unidos da América

Empresa Importadora: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.

Endereço: 4625 NW Brookwood Parkway, Hillsboro, OR 97124-9322

País: Estados Unidos da América

Empresa Importadora: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.

Endereço: 4625 NW Brookwood Parkway, Hillsboro, OR 97124-9322

País: Estados Unidos da América



EMPRESA: EXPRESSA 92 DROGARIA E ARTIGOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA ME
 ENDEREÇO: ESTRADA GENERAL CANROBERT DA COSTA 92
 BAIRRO: REALENGO CEP: 21.10400 - RIO DE JANEIRO RJ
 CNPJ: 17.753.479/0001-30
 PROCESSO: 25351.540704/2013-94
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença atualizado, emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando a Resolução RDC nº 17/2013.
 EMPRESA: DROGARIA CR ESPERANÇA LTDA - ME

ENDEREÇO: av. avelino alves machado, 42
 BAIRRO: jardim pinhal CEP: 07120000 - GUARULHOS SP
 CNPJ: 07.994.435/0001-30
 PROCESSO: 25351.561331/2013-95
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O Endereço constante do Relatório de Inspeção/Licença diverge daquele cadastrado no formulário de petição em desacordo com o Art. 7º da Resolução RDC nº 17/2013.
 EMPRESA: MENDES & ALMEIDA LTDA ME
 ENDEREÇO: AV. FEB N 134

BAIRRO: PONTE NOVA CEP: 78115000 - VARZEA GRANDE-MT
 CNPJ: 08.154.823/0001-83
 PROCESSO: 25351.518500/2012-98
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença Sanitária emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 7º da Resolução RDC nº 17/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.803, DE 26 DE SETEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações.

considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder às(í) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem.

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

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

BRENO GOULAVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Empresa: Comercial 3 Albe Ltda CNPJ: 74.400.052/0001-91
 Endereço: Avenida Jacobus Baldi
 N.º: 745 Complemento: 707-711 Bairro: Jardim Fim de Semana CEP: 05847-000
 Município: São Paulo UF: SP
 Autorização de Funcionamento n.º: 1.10848-7
 Autorização Especial n.º: 1.10150-6
 Expediente: 737074/11-1
 Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem

Medicamentos:

Empresa: Expressa Distribuidora de Medicamentos Ltda CNPJ: 06.234.797/0001-73
 Endereço: SAAN Quadra 02 Lote 662
 N.º: S/N Bairro: Assa Norte CEP: 73632-300
 Município: Brasília UF: DF
 Autorização de Funcionamento n.º: 1.106026-8
 Autorização Especial n.º: 1.21481-1
 Expediente: 773126/11-4
 Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem

Medicamentos:

Empresa: Goiânia Médica Produtos Hospitalares Ltda CNPJ: 01.468.098/0001-79
 Endereço: Av. Segunda Radial, Quadra 119, lote 02
 N.º: 308 Bairro: Setor Pedro Ludovico CEP: 74820-000
 Município: Goiânia UF: GO
 Autorização de Funcionamento n.º: 1.11179-2
 Autorização Especial n.º: 1.21252-1
 Processo: 25351.679719/2013-53
 Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem

Medicamentos:

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.804, DE 26 DE SETEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações.

considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, resolve:

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

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

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

BRENO GOULAVES ARAUJO RIOS

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102014092900145

ANEXO

Empresa: Daiichi Sankyo Brasil Farmacêutica Ltda CNPJ: 60.874.187/0001-84
 Endereço: Alameda Xingu
 N.º: 260 Bairro: Alphaville CEP: 06455-030
 Município: Barueri UF: SP
 Autorização de Funcionamento n.º: 1.00454-8
 Autorização Especial n.º: 1.20332-0
 Processos(s): 25351.481045/2013-67 e 25351.481056/2013-14
 Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção: Formas(s) Farmacêuticas(s):
 Sólidos não esteréis: comprimidos e comprimidos revestidos.
 Semisólidos: géis e pomadas.

Empresa Fabricante: Enefla Belgium NV
 Endereço: Klockierstraat 1, Hamont-Achel, B-3930
 País: Bélgica
 Empresa Importadora: AstraZeneca do Brasil Ltda CNPJ: 60.318.797/0001-00
 Autorização de Funcionamento n.º: 1.01618-1
 Processos(s): 25351.304895/2014-80
 Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção: Formas(s) Farmacêuticas(s):
 Produtos esteréis: embalagem secundária.

Empresa: Laboratório Catapuzo de S.A CNPJ: 84.684.620/0001-87
 Endereço: Rua Dr. João Culp
 N.º: 1.053 Bairro: América CEP: 89204-000
 Município: Joinville UF: SC
 Autorização de Funcionamento n.º: 1.00066-8
 Autorização Especial n.º: 1.20073-3
 Expedientes: 992766/11-8 e 992697/11-3
 Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção: Formas(s) Farmacêuticas(s):
 Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pos.
 Líquidos não esteréis: soluções e xaropes.

Empresa Fabricante: LTS Lohmann Therapie-Systeme AG
 Endereço: Lohmannstrasse, 2, 36626 - Andernach
 País: Alemanha
 Empresa Importadora: Granenthal do Brasil Farmacêutica Ltda CNPJ: 10.555.143/0001-13
 Autorização de Funcionamento n.º: 1.08610-7 | Autorização Especial n.º: 1.23.312-1
 Processos(s): 25351.225693/2014-13
 Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção: Formas(s) Farmacêuticas(s):
 Sólidos não esteréis: adesivos

Empresa Fabricante: Meda Manufacturing GmbH
 Endereço: Neutather Ring 1, 51063 Köln - Cologne
 País: Alemanha
 Empresa Importadora: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda CNPJ: 13.651.943/0001-26
 Autorização de Funcionamento n.º: 1.09298-7
 Processo: 25351.234053/2014-75
 Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção: Formas(s) Farmacêuticas(s):
 Líquidos não esteréis: soluções.

Empresa: Natalab Laboratório S.A CNPJ: 02.456.955/0001-85
 Endereço: Rua H
 N.º: 02 - Galvão 03 Bairro: Urbis II CEP: 44874-150
 Município: Santo Antônio de Jesus UF: BA
 Autorização de Funcionamento n.º: 1.03841-3
 Processos(s): 25351.105163/2014-35, 25351.105190/2014-14 e 25351.112125/2014-11
 Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção: Formas(s) Farmacêuticas(s):
 Sólidos não esteréis: comprimidos, comprimidos revestidos, cápsulas, comprimidos efervescentes e pós.
 Líquidos não esteréis: soluções, suspensões, emulsões, xaropes e aerosóis.
 Semisólidos não esteréis: cremes, pomadas e géis.

Empresa Fabricante: Novartis Pharma Produktions GmbH
 Endereço: Dylanger Str. 44 D-79664, Wehr Baden-Württemberg
 País: Alemanha
 Empresa Importadora: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda CNPJ: 13.651.943/0001-26

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



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

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

(Considerando o cumprimento dos requisitos previstos nas normas de Fabricação, em conformidade com o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 151 da Resolução RDC Nº 39 de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder (as) empresa(s) constante(s) no anexo a (certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua regularização automática).

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

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

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

(Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 151 da Resolução RDC Nº 39 de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder (as) empresa(s) constante(s) no anexo a (certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua regularização automática).

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

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

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

(Considerando o cumprimento dos requisitos previstos nas normas de Fabricação, em conformidade com o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 151 da Resolução RDC Nº 39 de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder (as) empresa(s) constante(s) no anexo a (certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua regularização automática).

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

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

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

(Considerando o cumprimento dos requisitos previstos nas normas de Fabricação, em conformidade com o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 151 da Resolução RDC Nº 39 de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder (as) empresa(s) constante(s) no ANEXO a (certificação de Boas Práticas de Fabricação em conformidade com o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

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

ANEXO

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

RESOLUÇÃO - RE Nº 452, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

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

(Considerando o cumprimento dos requisitos previstos nas normas de Fabricação, em conformidade com o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 151 da Resolução RDC Nº 39 de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder (as) empresa(s) constante(s) no anexo a (certificação de Boas Práticas de Fabricação em conformidade com o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

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

ANEXO

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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

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

Este documento pode ser consultado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/leis/index.html>. Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24.08.2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Este documento pode ser consultado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/leis/index.html>. Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24.08.2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Este documento pode ser consultado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/leis/index.html>. Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24.08.2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Este documento pode ser consultado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/leis/index.html>. Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24.08.2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.





RESOLUÇÃO - RE Nº 628, DE 11 DE MARÇO DE 2016

1- de agosto de 2013, resolve

Art. 1º Conceder às (empresas) constantes (no anexo), a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem

ANEXO

Table with 4 columns: Empresa, Endereço, CEP, Município, UF, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)

ANEXO

Table with 4 columns: Empresa, Endereço, CEP, Município, UF, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)

RESOLUÇÃO - RE Nº 629, DE 11 DE MARÇO DE 2016

1- de agosto de 2013, resolve

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

ANEXO

Table with 4 columns: Empresa, Endereço, CEP, Município, UF, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)

ANEXO

Table with 4 columns: Empresa, Endereço, CEP, Município, UF, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)

ANEXO

Table with 4 columns: Empresa, Endereço, CEP, Município, UF, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)

Este documento pode ser verificado no endereço http://www.in.gov.br/arquivos/publico/10102016031400024 pelo código 10102016031400024

Table with 4 columns: Empresa, Endereço, CEP, Município, UF, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)

ANEXO

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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

Table with 4 columns: Empresa, Endereço, CEP, Município, UF, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)

ANEXO

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Art. 1º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação

RESOLUÇÃO - RE Nº 630, DE 11 DE MARÇO DE 2016

1- de agosto de 2013, resolve

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

Table with 4 columns: Empresa, Endereço, CEP, Município, UF, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)

ANEXO

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Empresa Fabrícante: AstraZeneca Danque Production Endereço: 724 Avenue de la Doune, 9940 Dunkerque País: França CNPJ: 60.318.797/0001-00 Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 [Expediente(s): 0654573158] Líquidos não esteris: soluções e suspensões.	Empresa Fabrícante: AstraZeneca do Brasil Ltda Endereço: 911 North Davis Avenue, Cleveland, MS 38732 País: Estados Unidos da América CNPJ: 49.351.786/0001-80 Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9 [Expediente(s): 079683715-0] Produtos esteris: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)	Empresa Fabrícante: Baxter Healthcare Corporation Endereço: 911 North Davis Avenue, Cleveland, MS 38732 País: Estados Unidos da América CNPJ: 49.351.786/0001-80 Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9 [Expediente(s): 079683715-0] Produtos esteris: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)	Empresa Fabrícante: Baxter Hospitalar Ltda Endereço: 911 North Davis Avenue, Cleveland, MS 38732 País: Estados Unidos da América CNPJ: 49.351.786/0001-80 Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9 [Expediente(s): 079683715-0] Produtos esteris: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)	Empresa Fabrícante: Bieffe Medical SpA Endereço: Via Nuova Provinciale - 22024 (resoso, 1507) País: Itália CNPJ: 49.351.786/0001-80 Autorização de Funcionamento: 085883915-5 [Expediente(s): 065883915-5] Líquidos não esteris: suspensões aerossol	Empresa Fabrícante: Biopharma Indiana Farmaceutica S.A. Endereço: S. Marinho do Bispo, Curitiba, 8145-016 País: Portugal CNPJ: 33.019.548/0001-32 Autorização de Funcionamento: 1.01.876-5 [Expediente(s): 081499715-6] Produtos não esteris: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	Empresa Fabrícante: (Galati) Pharma Solutions, LLC Endereço: 1100 Emowise Drive, Winchester, Kentucky (KY), 40391 País: Estados Unidos da América CNPJ: 46.074.866/0001-69 Autorização de Funcionamento: 1.00.216-0 [Expediente(s): 0661615-2] CNPJ: 46.074.866/0001-69 Empresa solicitante: Laboratorios Phizer Ltda	Empresa Fabrícante: GlaxoSmithKline Biológicos Endereço: 677 Rue des Aulnois, 59230 Saint-Amand-les-Eaux País: França CNPJ: 61.821.344/0001-56 Autorização de Funcionamento: 1.03.234-0 [Expediente(s): 097065915-3] Produtos esteris: suspensões parenterais (com preparo asséptico)	Empresa Fabrícante: GlaxoSmithKline Biológicos Endereço: Parc de La Nour Epine, Rue Fleming 20, B-1300 Wavre País: Bélgica CNPJ: 33.781.055/0001-35 Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3 [Expediente(s): 083370915-3] Produtos esteris: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparo asséptico)	Empresa Fabrícante: GlaxoSmithKline Biológicos S.A. Endereço: Parc de La Nour Epine, Rue Fleming 20, B-1300 Wavre País: Bélgica CNPJ: 33.781.055/0001-35 Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3 [Expediente(s): 083370915-3] Produtos esteris: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparo asséptico)	Empresa Fabrícante: GlaxoSmithKline Biológicos S.A. Endereço: Parc de La Nour Epine, Rue Fleming 20, B-1300 Wavre País: Índia CNPJ: 44.363.661/0001-57 Autorização de Funcionamento: 1.01.013-0 [Expediente(s): 025211415-8] Produtos não esteris: comprimidos revestidos.	Empresa Fabrícante: GlaxoSmithKline Biológicos S.A. Endereço: Parc de La Nour Epine, Rue Fleming 20, B-1300 Wavre País: Índia CNPJ: 44.363.661/0001-57 Autorização de Funcionamento: 1.01.013-0 [Expediente(s): 025211415-8] Produtos não esteris: comprimidos revestidos.	Empresa Fabrícante: GlaxoSmithKline Biológicos S.A. Endereço: Parc de La Nour Epine, Rue Fleming 20, B-1300 Wavre País: Índia CNPJ: 44.363.661/0001-57 Autorização de Funcionamento: 1.01.013-0 [Expediente(s): 025211415-8] Produtos não esteris: comprimidos revestidos.	Empresa Fabrícante: GlaxoSmithKline Biológicos S.A. Endereço: Parc de La Nour Epine, Rue Fleming 20, B-1300 Wavre País: Índia CNPJ: 44.363.661/0001-57 Autorização de Funcionamento: 1.01.013-0 [Expediente(s): 025211415-8] Produtos não esteris: comprimidos revestidos.	Empresa Fabrícante: GlaxoSmithKline Biológicos S.A. Endereço: Parc de La Nour Epine, Rue Fleming 20, B-1300 Wavre País: Índia CNPJ: 44.363.661/0001-57 Autorização de Funcionamento: 1.01.013-0 [Expediente(s): 025211415-8] Produtos não esteris: comprimidos revestidos.	Empresa Fabrícante: GlaxoSmithKline Biológicos S.A. Endereço: Parc de La Nour Epine, Rue Fleming 20, B-1300 Wavre País: Índia CNPJ: 44.363.661/0001-57 Autorização de Funcionamento: 1.01.013-0 [Expediente(s): 025211415-8] Produtos não esteris: comprimidos revestidos.	Empresa Fabrícante: GlaxoSmithKline Biológicos S.A. Endereço: Parc de La Nour Epine, Rue Fleming 20, B-1300 Wavre País: Índia CNPJ: 44.363.661/0001-57 Autorização de Funcionamento: 1.01.013-0 [Expediente(s): 025211415-8] Produtos não esteris: comprimidos revestidos.	Empresa Fabrícante: GlaxoSmithKline Biológicos S.A. Endereço: Parc de La Nour Epine, Rue Fleming 20, B-1300 Wavre País: Índia CNPJ: 44.363.661/0001-57 Autorização de Funcionamento: 1.01.013-0 [Expediente(s): 025211415-8] Produtos não esteris: comprimidos revestidos.	Empresa Fabrícante: GlaxoSmithKline Biológicos S.A. Endereço: Parc de La Nour Epine, Rue Fleming 20, B-1300 Wavre País: Índia CNPJ: 44.363.661/0001-57 Autorização de Funcionamento: 1.01.013-0 [Expediente(s): 025211415-8] Produtos não esteris: comprimidos revestidos.	Empresa Fabrícante: GlaxoSmithKline Biológicos S.A. Endereço: Parc de La Nour Epine, Rue Fleming 20, B-1300 Wavre País: Índia CNPJ: 44.363.661/0001-57 Autorização de Funcionamento: 1.01.013-0 [Expediente(s): 025211415-8] Produtos não esteris: comprimidos revestidos.
--	---	--	--	--	---	--	---	--	---	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--



732



Empresa: Instituto Buitanuan	CNPJ: 61.821.344/0001-56	Endereço: Avenida Vital Brasil Nº 1500, Bairro (perif. 4) e 83)	Município: São Paulo	CEP: 05503-900	Autorização de Funcionamento: 1.020.234 - Expediente(s): 0745810-144 e 0501447-156	Insufumens farmacêuticos ativos biológicos DEN1-5-30, DEN2-4-5-30, DEN3-5-30 J1 e DEN4-5-30	Produtos esteréis, pos-hoflizados
Empresa Farmacêutica: Inas Farmaceuticas Limited	Endereço: Plot Nº 457 & 458, Maroda, Saund, Dist. Ahmedabad, 382 210 - Gujarat State	País: Índia	Empresa solicitante: Bhantra India Industria Quimica e Farmacêutica (CNPJ: 05.161.069/0001-10)	Autorização de Funcionamento: 1.05.584-9 - Expediente(s): 0496936-157	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Sólidos não esteréis comprimidos revestidos	Produtos esteréis, pos-hoflizados
Empresa Farmacêutica: Merck Serono S.p.A.	Endereço: Via delle Magnolie, 15 - Loc. Frattocina (Ind. Industriale), 70026, Modugno - Bari	País: Itália	Empresa solicitante: Merck S.A	CNPJ: 33.069.212/0001-84	Expediente(s): 0824911-153	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Produtos esteréis hormonais; pos-hoflizados e sólidos parenterais de pequeno volume (com pre-embalagem asséptica)
Empresa Farmacêutica: Roche Diagnostics GmbH	Endereço: Sandhofer Strasse 110 - 68305 Mannheim	País: Alemanha	Empresa solicitante: Produtos Roche Quimicos e Farmacêuticos (CNPJ: 33.009.945/0001-23)	Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 - Expediente(s): 0695532-159	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Sólidos não esteréis, granulados (embalagem primária e secundária)	Produtos esteréis, embalagem secundária
Empresa Farmacêutica: Takeda Pharma Ltda	Endereço: Rua do Azeiteiro, 100-619-8 - Expediente(s): 0638809-154	País: Portugal	Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda	CNPJ: 60.397.275/0001-74	Autorização de Funcionamento: 1.00.619-8 - Expediente(s): 0638809-154	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Sólidos não esteréis, granulados (embalagem primária e secundária)
Empresa Farmacêutica: OM Pharma S.A.	Endereço: Rua da Indústria, 7 - Quinta Grande, Amadora, 2610-088	País: Portugal	Empresa solicitante: OM Pharma S.A.	CNPJ: 60.397.275/0001-74	Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 - Expediente(s): 0824911-153	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Produtos esteréis hormonais; pos-hoflizados e sólidos parenterais de pequeno volume (com pre-embalagem asséptica)
Empresa Farmacêutica: Roche Diagnostics GmbH	Endereço: Sandhofer Strasse 110 - 68305 Mannheim	País: Alemanha	Empresa solicitante: Produtos Roche Quimicos e Farmacêuticos (CNPJ: 33.009.945/0001-23)	Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 - Expediente(s): 0695532-159	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Sólidos não esteréis, granulados (embalagem primária e secundária)	Produtos esteréis, embalagem secundária
Empresa Farmacêutica: Roche Diagnostics GmbH	Endereço: Sandhofer Strasse 110 - 68305 Mannheim	País: Alemanha	Empresa solicitante: Produtos Roche Quimicos e Farmacêuticos (CNPJ: 33.009.945/0001-23)	Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 - Expediente(s): 0695532-159	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Sólidos não esteréis, granulados (embalagem primária e secundária)	Produtos esteréis, embalagem secundária

Empresa Farmacêutica: Merck Serono S.p.A.	Endereço: Via delle Magnolie, 15 - Loc. Frattocina (Ind. Industriale), 70026, Modugno - Bari	País: Itália	Empresa solicitante: Merck S.A	CNPJ: 33.069.212/0001-84	Expediente(s): 0824911-153	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Produtos esteréis hormonais; pos-hoflizados e sólidos parenterais de pequeno volume (com pre-embalagem asséptica)
Empresa Farmacêutica: Roche Diagnostics GmbH	Endereço: Sandhofer Strasse 110 - 68305 Mannheim	País: Alemanha	Empresa solicitante: Produtos Roche Quimicos e Farmacêuticos (CNPJ: 33.009.945/0001-23)	Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 - Expediente(s): 0695532-159	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Sólidos não esteréis, granulados (embalagem primária e secundária)	Produtos esteréis, embalagem secundária
Empresa Farmacêutica: Roche Diagnostics GmbH	Endereço: Sandhofer Strasse 110 - 68305 Mannheim	País: Alemanha	Empresa solicitante: Produtos Roche Quimicos e Farmacêuticos (CNPJ: 33.009.945/0001-23)	Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 - Expediente(s): 0695532-159	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Sólidos não esteréis, granulados (embalagem primária e secundária)	Produtos esteréis, embalagem secundária
Empresa Farmacêutica: Roche Diagnostics GmbH	Endereço: Sandhofer Strasse 110 - 68305 Mannheim	País: Alemanha	Empresa solicitante: Produtos Roche Quimicos e Farmacêuticos (CNPJ: 33.009.945/0001-23)	Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 - Expediente(s): 0695532-159	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Sólidos não esteréis, granulados (embalagem primária e secundária)	Produtos esteréis, embalagem secundária
Empresa Farmacêutica: Roche Diagnostics GmbH	Endereço: Sandhofer Strasse 110 - 68305 Mannheim	País: Alemanha	Empresa solicitante: Produtos Roche Quimicos e Farmacêuticos (CNPJ: 33.009.945/0001-23)	Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 - Expediente(s): 0695532-159	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Sólidos não esteréis, granulados (embalagem primária e secundária)	Produtos esteréis, embalagem secundária

Empresa Farmacêutica: Roche Diagnostics GmbH	Endereço: Sandhofer Strasse 110 - 68305 Mannheim	País: Alemanha	Empresa solicitante: Produtos Roche Quimicos e Farmacêuticos (CNPJ: 33.009.945/0001-23)	Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 - Expediente(s): 0695532-159	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Sólidos não esteréis, granulados (embalagem primária e secundária)	Produtos esteréis, embalagem secundária
Empresa Farmacêutica: Roche Diagnostics GmbH	Endereço: Sandhofer Strasse 110 - 68305 Mannheim	País: Alemanha	Empresa solicitante: Produtos Roche Quimicos e Farmacêuticos (CNPJ: 33.009.945/0001-23)	Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 - Expediente(s): 0695532-159	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Sólidos não esteréis, granulados (embalagem primária e secundária)	Produtos esteréis, embalagem secundária
Empresa Farmacêutica: Roche Diagnostics GmbH	Endereço: Sandhofer Strasse 110 - 68305 Mannheim	País: Alemanha	Empresa solicitante: Produtos Roche Quimicos e Farmacêuticos (CNPJ: 33.009.945/0001-23)	Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 - Expediente(s): 0695532-159	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Sólidos não esteréis, granulados (embalagem primária e secundária)	Produtos esteréis, embalagem secundária
Empresa Farmacêutica: Roche Diagnostics GmbH	Endereço: Sandhofer Strasse 110 - 68305 Mannheim	País: Alemanha	Empresa solicitante: Produtos Roche Quimicos e Farmacêuticos (CNPJ: 33.009.945/0001-23)	Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 - Expediente(s): 0695532-159	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Sólidos não esteréis, granulados (embalagem primária e secundária)	Produtos esteréis, embalagem secundária
Empresa Farmacêutica: Roche Diagnostics GmbH	Endereço: Sandhofer Strasse 110 - 68305 Mannheim	País: Alemanha	Empresa solicitante: Produtos Roche Quimicos e Farmacêuticos (CNPJ: 33.009.945/0001-23)	Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 - Expediente(s): 0695532-159	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Sólidos não esteréis, granulados (embalagem primária e secundária)	Produtos esteréis, embalagem secundária

Empresa Farmacêutica: Roche Diagnostics GmbH	Endereço: Sandhofer Strasse 110 - 68305 Mannheim	País: Alemanha	Empresa solicitante: Produtos Roche Quimicos e Farmacêuticos (CNPJ: 33.009.945/0001-23)	Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 - Expediente(s): 0695532-159	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Sólidos não esteréis, granulados (embalagem primária e secundária)	Produtos esteréis, embalagem secundária
Empresa Farmacêutica: Roche Diagnostics GmbH	Endereço: Sandhofer Strasse 110 - 68305 Mannheim	País: Alemanha	Empresa solicitante: Produtos Roche Quimicos e Farmacêuticos (CNPJ: 33.009.945/0001-23)	Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 - Expediente(s): 0695532-159	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Sólidos não esteréis, granulados (embalagem primária e secundária)	Produtos esteréis, embalagem secundária
Empresa Farmacêutica: Roche Diagnostics GmbH	Endereço: Sandhofer Strasse 110 - 68305 Mannheim	País: Alemanha	Empresa solicitante: Produtos Roche Quimicos e Farmacêuticos (CNPJ: 33.009.945/0001-23)	Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 - Expediente(s): 0695532-159	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Sólidos não esteréis, granulados (embalagem primária e secundária)	Produtos esteréis, embalagem secundária
Empresa Farmacêutica: Roche Diagnostics GmbH	Endereço: Sandhofer Strasse 110 - 68305 Mannheim	País: Alemanha	Empresa solicitante: Produtos Roche Quimicos e Farmacêuticos (CNPJ: 33.009.945/0001-23)	Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 - Expediente(s): 0695532-159	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Sólidos não esteréis, granulados (embalagem primária e secundária)	Produtos esteréis, embalagem secundária
Empresa Farmacêutica: Roche Diagnostics GmbH	Endereço: Sandhofer Strasse 110 - 68305 Mannheim	País: Alemanha	Empresa solicitante: Produtos Roche Quimicos e Farmacêuticos (CNPJ: 33.009.945/0001-23)	Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 - Expediente(s): 0695532-159	Embudo de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	Sólidos não esteréis, granulados (embalagem primária e secundária)	Produtos esteréis, embalagem secundária

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.mg.gov.br/consulta/diario>. Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24.08.2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil. Para mais informações, consulte o site www.mg.gov.br.

RESOLUÇÃO - RE Nº 637, DE 11 DE MARÇO DE 2016
 O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicada no DOU de 12 de maio de 2014, e Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprova nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016.
 Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação previstos em legislação vigente; para a área de Insufumens Farmacêuticos, resolve:
 Art. 1º (conceder às) empresas) consumidor) no anexo, a (certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insufumens Farmacêuticos)
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
 Art. 3º Esta Resolução tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.
JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOURINHO



<p>Empresa Fabricante: Fidia Farmaceutici S.p.A</p> <p>Endereço: Via Ponte della Fabbrica 3/A, 35071, Abano Terme, Padova</p> <p>País: Itália</p> <p>Empresa Importadora: TRB Pharma Indústria Química e Farmacêutica - CNPJ: 61.455.192/0001-15</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.000.341-7</p> <p>Processos: 25351.607030/2013-98 e 25351.613099/2013-92</p> <p>Certificado de Boas Práticas para Insufláveis (Linha(s) de Produto): Insufláveis farmacêuticos ativos biológicos; halimato de sódio</p> <p>Produtos Esteréis: Solução parenteral de pequeno volume com esterilização terminal (granulada)</p> <p>Empresa Fabricante: Lemmy S.A. de C.V.</p> <p>Endereço: Mantingos de Rio Blanco nº 54, Huachapán, C.P. 16030</p> <p>País: México</p> <p>Empresa Importadora: Biosimétrica Farmacêutica Ltda</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.01.213-1</p> <p>Processos: 25351.634450/2013-99</p> <p>Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produto: Produtos esteréis esterilizados</p> <p>Produtos Esteréis: Soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica</p> <p>Empresa: Mabra Farmacêutica Ltda</p> <p>CNPJ: 09.545.589/0001-88</p> <p>Endereço: Rodovia BR 153, Km. 5,5, Bloco 2</p> <p>País: S.N.</p> <p>Barro: Parque Industrial Valm</p> <p>C.E.P.: 86043390</p> <p>UF: PR</p> <p>Município: Londrina</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.05.703-7</p> <p>Processos: 25351.551334/2013-96 e 25351.551334/2013-97</p> <p>Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produto: Formas Farmacêuticas</p> <p>Produtos não esteréis: compostos e compostos reconstituídos</p> <p>Produtos Esteréis: soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica</p> <p>Empresa: Novartis Farmacêutica Ltda</p> <p>Endereço: Rua João Guilherme</p> <p>CNPJ: 06.177.210/0001-36</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.05.703-7</p> <p>Processos: 25351.741511/2013-36</p> <p>Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produto: Formas Farmacêuticas</p> <p>Sólidos não esteréis: cápsulas e comprimidos revestidos</p> <p>Empresa Fabricante: Novartis Farmacêutica S.A</p> <p>Endereço: Ronda de Santa Maria 158, 08210 Barberá del Valles, Barcelona</p> <p>País: Espanha</p> <p>Empresa Importadora: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda</p> <p>CNPJ: 01.286.647/0001-16</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.00.047-2</p> <p>Processos: 25351.644296/2013-89</p> <p>Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produto: Formas Farmacêuticas</p> <p>Sólidos não esteréis: cápsulas e comprimidos revestidos</p> <p>Empresa Fabricante: Pfizer Ireland Pharmaceuticals</p> <p>Endereço: (Langs Castle Business Park, (Londrúin, Dublin 22</p> <p>País: Irlanda</p> <p>Empresa Importadora: Weych Indústria Farmacêutica Ltda</p> <p>CNPJ: 61.072.393/0001-33</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.02.110-1</p> <p>Processos: 25351.392569/2013-06 e 25351.290721/2013-92</p> <p>Certificado de Boas Práticas para Insufláveis (Linha(s) de Produto): Insufláveis farmacêuticos ativos biológicos; etanoglicol e polissacarídeos pneumocócicos 1, 3, 5, 9A, 6B, 7B,C e 19F conjugados a proteína difterica (CRM 127)</p> <p>Produtos Esteréis: Soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)</p> <p>Empresa Fabricante: Rovin Consumer Manufacturing S.L.</p> <p>Endereço: Julian (Camánlio, 35, 28037, Madrid</p> <p>País: Espanha</p> <p>Empresa Importadora: EMS S.A</p> <p>CNPJ: 57.507.378/0001-65</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.00235-1</p> <p>Processos: 25351.579232/2013-78</p> <p>Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produto: Formas Farmacêuticas</p> <p>Produtos Esteréis: Soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica</p> <p>Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/acesso/visualizar pelo código 10102014052600070</p>	<p>Empresa Fabricante: Takeda Pharma Ltda</p> <p>Endereço: Robert-Bosch-Strasse 8, D-78224 Singen</p> <p>País: Alemanha</p> <p>Empresa Importadora: Takeda Pharma Ltda</p> <p>CNPJ: 60.397.275/0001-74</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.00.639-8</p> <p>Processos: 25351.581182/2013-33</p> <p>Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produto: Formas Farmacêuticas</p> <p>Líquidos não esteréis: suspensões</p> <p>Empresa Fabricante: Cordem Pharma S.p.A</p> <p>Endereço: Viale dell'Industria, 4 - Caponago (MB)</p> <p>País: Itália</p> <p>Empresa Importadora: Astazenca do Brasil Ltda</p> <p>CNPJ: 60.318.977/0001-00</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.01.618-1</p> <p>Processos: 25351.562646/2013-43</p> <p>Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produto: Formas Farmacêuticas</p> <p>Produtos Esteréis: emulsões parenterais de pequeno e grande volume (com esterilização terminal); emulsões parenterais esterilizadas secundárias</p> <p>Empresa Fabricante: Cordem Pharma (Imbi)</p> <p>Endereço: (Hue-Hahn-Strasse, 68733 Planstadt</p> <p>País: Alemanha</p> <p>Empresa Importadora: Astazenca do Brasil Ltda</p> <p>CNPJ: 60.318.797/0001-00</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.01.618-1</p> <p>Processos: 25351.653918/2013-84</p> <p>Certificado de Boas Práticas para Insufláveis (Linha(s) de Produto): Insufláveis</p> <p>Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (granulada)</p> <p>Empresa: Quercet Produtos Biológicos Ltda</p> <p>Endereço: Rua André Rocha</p> <p>CNPJ: 42.180.406/0001-43</p> <p>Barro: Jacarepaguá</p> <p>C.E.P.: 22710-561</p> <p>UF: RJ</p> <p>Município: Rio de Janeiro</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.04.980-1</p> <p>Processos: 25351.603922/2013-67</p> <p>Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produto: Formas Farmacêuticas</p> <p>Produtos Esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal); soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal)</p> <p>Empresa Fabricante: Novartis Pharmaceutical Corporation</p> <p>Endereço: 7, Old Mill Road, Summit, New York</p> <p>País: Estados Unidos da América</p> <p>Empresa Importadora: Novartis Biociências S.A</p> <p>CNPJ: 56.994.502/0001-30</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.00.068-5</p> <p>Processos: 10087.1131.23304.112</p> <p>Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produto: Formas Farmacêuticas</p> <p>Sólidos não esteréis: comprimidos primários e secundários; cápsulas</p> <p>Empresa Fabricante: Sanofi Pasteur S.A</p> <p>Endereço: Avenue Marcel Merieux, 1541 - Boxtel, Eindhoven</p> <p>País: França</p> <p>Empresa Importadora: Instituto Butantan</p> <p>CNPJ: 61.821.344/0001-56</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.02.234-0</p> <p>Processos: 25351.523309/2013-06</p> <p>Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produto: Formas Farmacêuticas</p> <p>Produtos Esteréis: suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização asséptica) e polissacarídeos</p> <p>Empresa Fabricante: Clans Lifesciences Limited - Unidade 1</p> <p>Endereço: Village (Chacharaji, Vasana, Taluka Sanand, Ahmedabad - 382 213, Gujarat State</p> <p>País: Índia</p> <p>Empresa Importadora: (Trans Produtos Farmacêuticos do Brasil Lt. - CNPJ: 02.452.073/0001-01</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.04.277-2</p> <p>Processos: 25351.705439/2013-13</p> <p>Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produto: Formas Farmacêuticas</p> <p>Produtos Esteréis: emulsões parenterais de grande volume (com esterilização terminal); emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal); soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)</p> <p>Este documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24.08.2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - (ICP-Brasil).</p>
---	---



Art. 1º (conceder às) empresas) constantes) no anexo, a
 (Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de
 Insumos Farmacêuticos.
 Art. 2º A presente (Certificação) tem validade de 02 (dois)
 anos a partir da sua publicação.
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
 blicação.
JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
 MOUTINHO
 ANEXO

Empresária: Elnos S/A Indústria e Comércio
 CNPJ: 66.991.161/0001-60
 Endereço: Rua Guilherme Rebouças, 106, Mor. XV, Brooklin Novo,
 Município: São Paulo, SP
 CEP: 04571-160
 Autorização de Funcionamento: Inexistente
 Expediente: 75423.111
 Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Insumos Farmacêuticos

0) Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no
 uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de
 maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46,
 de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do
 art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da
 ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada
 - RDC Nº 61 de 07 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05
 de fevereiro de 2016,
 (Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas
 de Fabricação apresentados em legislação vigente, para a área de
 Medicamentos, resolve:
 Art. 1º (conceder às) Empresas) constantes) no ANEXO, a
 (Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Art. 2º A presente (Certificação) tem validade de (dois) anos
 a partir da sua publicação.
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
 blicação.
JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
 MOUTINHO
 ANEXO

Empresária: Antigozinhos do Brasil S.A.
 CNPJ: 65.439.633/0008-81
 Endereço: Rua Amargoso, 189 - Jd. S. Am. III, Jardim São Francisco, Condi
 Município: Recife
 CEP: 51210-070
 Autorização de Funcionamento: 105.302 - Expediente: 60666-29-156
 Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos e/ou matérias-primas empregados, em sua indústria farmacêutica.
 Empresa: Indústria Química e Farmacêutica (CNPJ: 08.691.099/0005-44
 Município: Manaus
 CEP: 67020-130
 Autorização de Funcionamento: Expediente: 052687-131-02928-151
 Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos e/ou matérias-primas empregados, em sua indústria farmacêutica.
 Empresa: Laboratório de Produtos Farmacêuticos (CNPJ: 20.000.375/0001-17
 Município: Brasília
 CEP: 71304-500
 Autorização de Funcionamento: 1.001.787 - Expediente: 025065-15-17

0) Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no
 uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de
 maio de 2014, da Presidência da República, publicada no DOU de 12
 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46,
 de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do
 art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da
 ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada
 - RDC Nº 61 de 07 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05
 de fevereiro de 2016,
 (Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Pra-
 ticas de Fabricação de Medicamentos, no o descumprimento dos
 procedimentos de Petições submetidas a análise, preconizados em
 legislação vigente, resolve:
 Art. 1º (Indeter (as) Pedidos) de Certificação de Boas Pra-
 ticas de Fabricação de (Medicamentos) das (empresas) constantes)
 no anexo,
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
 blicação.
JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
 MOUTINHO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/revista/revista.html>, pelo código 10107016022900013.
 Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24.08.2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.
 Empresa: Indústria Química e Farmacêutica (CNPJ: 08.691.099/0005-44
 Município: Manaus
 CEP: 67020-130
 Autorização de Funcionamento: Expediente: 052687-131-02928-151
 Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos e/ou matérias-primas empregados, em sua indústria farmacêutica.
 Empresa: Laboratório de Produtos Farmacêuticos (CNPJ: 20.000.375/0001-17
 Município: Brasília
 CEP: 71304-500
 Autorização de Funcionamento: 1.001.787 - Expediente: 025065-15-17

Empresária: Indústria Química e Farmacêutica
 CNPJ: 08.691.099/0005-44
 Endereço: Rua Amargoso, 189 - Jd. S. Am. III, Jardim São Francisco, Condi
 Município: Recife
 CEP: 51210-070
 Autorização de Funcionamento: 105.302 - Expediente: 60666-29-156
 Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos e/ou matérias-primas empregados, em sua indústria farmacêutica.
 Empresa: Laboratório de Produtos Farmacêuticos (CNPJ: 20.000.375/0001-17
 Município: Brasília
 CEP: 71304-500
 Autorização de Funcionamento: 1.001.787 - Expediente: 025065-15-17

0) Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no
 uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de
 maio de 2014, da Presidência da República, publicada no DOU de 12
 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46,
 de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do
 art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da
 ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada
 - RDC Nº 61 de 07 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05
 de fevereiro de 2016,
 (Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Pra-
 ticas de Fabricação de Medicamentos, no o descumprimento dos
 procedimentos de Petições submetidas a análise, preconizados em
 legislação vigente, resolve:
 Art. 1º (Indeter (as) Pedidos) de Certificação de Boas Pra-
 ticas de Fabricação de (Medicamentos) das (empresas) constantes)
 no anexo,
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
 blicação.
JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
 MOUTINHO

Empresária: Indústria Química e Farmacêutica
 CNPJ: 08.691.099/0005-44
 Endereço: Rua Amargoso, 189 - Jd. S. Am. III, Jardim São Francisco, Condi
 Município: Recife
 CEP: 51210-070
 Autorização de Funcionamento: 105.302 - Expediente: 60666-29-156
 Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos e/ou matérias-primas empregados, em sua indústria farmacêutica.
 Empresa: Laboratório de Produtos Farmacêuticos (CNPJ: 20.000.375/0001-17
 Município: Brasília
 CEP: 71304-500
 Autorização de Funcionamento: 1.001.787 - Expediente: 025065-15-17

0) Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no
 uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de
 maio de 2014, da Presidência da República, publicada no DOU de 12
 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46,
 de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do
 art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da
 ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada
 - RDC Nº 61 de 07 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05
 de fevereiro de 2016, resolve:
 Art. 1º (Conceder) Autorização de Funcionamento para os
 estabelecimentos de comercialização de medicamentos, farmácia e
 drogarias, em conformidade com o anexo de sua Resolução.
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
 blicação.
JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
 MOUTINHO

Empresária: Indústria Química e Farmacêutica (CNPJ: 08.691.099/0005-44
 Município: Manaus
 CEP: 67020-130
 Autorização de Funcionamento: Expediente: 052687-131-02928-151
 Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos e/ou matérias-primas empregados, em sua indústria farmacêutica.
 Empresa: Laboratório de Produtos Farmacêuticos (CNPJ: 20.000.375/0001-17
 Município: Brasília
 CEP: 71304-500
 Autorização de Funcionamento: 1.001.787 - Expediente: 025065-15-17

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/revista/revista.html>, pelo código 10107016022900013.
 Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24.08.2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.
 Empresa: Indústria Química e Farmacêutica
 CNPJ: 08.691.099/0005-44
 Endereço: Rua Amargoso, 189 - Jd. S. Am. III, Jardim São Francisco, Condi
 Município: Recife
 CEP: 51210-070
 Autorização de Funcionamento: 105.302 - Expediente: 60666-29-156
 Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos e/ou matérias-primas empregados, em sua indústria farmacêutica.
 Empresa: Laboratório de Produtos Farmacêuticos (CNPJ: 20.000.375/0001-17
 Município: Brasília
 CEP: 71304-500
 Autorização de Funcionamento: 1.001.787 - Expediente: 025065-15-17

Empresária: Indústria Química e Farmacêutica
 CNPJ: 08.691.099/0005-44
 Endereço: Rua Amargoso, 189 - Jd. S. Am. III, Jardim São Francisco, Condi
 Município: Recife
 CEP: 51210-070
 Autorização de Funcionamento: 105.302 - Expediente: 60666-29-156
 Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos e/ou matérias-primas empregados, em sua indústria farmacêutica.
 Empresa: Laboratório de Produtos Farmacêuticos (CNPJ: 20.000.375/0001-17
 Município: Brasília
 CEP: 71304-500
 Autorização de Funcionamento: 1.001.787 - Expediente: 025065-15-17

0) Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no
 uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de
 maio de 2014, da Presidência da República, publicada no DOU de 12
 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46,
 de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do
 art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da
 ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada
 - RDC Nº 61 de 07 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05
 de fevereiro de 2016,
 (Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Pra-
 ticas de Fabricação de Medicamentos, no o descumprimento dos
 procedimentos de Petições submetidas a análise, preconizados em
 legislação vigente, para a área
 de Medicamentos, resolve:
 Art. 1º (Conceder) a Certificação de Boas Práticas de Fa-
 bricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução
 RE nº 28, de 29 de março de 2016, do Conselho de Regulação de
 RE nº 28, de 29 de março de 2016, pag. 82 e suplemento, pag.
 81, conforme expediente 12.0001.1167-3.
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
 blicação.
JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
 MOUTINHO
 ANEXO

Empresária: Indústria Química e Farmacêutica
 CNPJ: 08.691.099/0005-44
 Endereço: Rua Amargoso, 189 - Jd. S. Am. III, Jardim São Francisco, Condi
 Município: Recife
 CEP: 51210-070
 Autorização de Funcionamento: 105.302 - Expediente: 60666-29-156
 Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos e/ou matérias-primas empregados, em sua indústria farmacêutica.
 Empresa: Laboratório de Produtos Farmacêuticos (CNPJ: 20.000.375/0001-17
 Município: Brasília
 CEP: 71304-500
 Autorização de Funcionamento: 1.001.787 - Expediente: 025065-15-17

0) Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no
 uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de
 maio de 2014, da Presidência da República, publicada no DOU de 12
 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46,
 de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do
 art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da
 ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada
 - RDC Nº 61 de 07 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05
 de fevereiro de 2016, resolve:
 Art. 1º (Conceder) Autorização de Funcionamento para os
 estabelecimentos de comercialização de medicamentos, farmácia e
 drogarias, em conformidade com o anexo de sua Resolução.
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
 blicação.
JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
 MOUTINHO

Empresária: Indústria Química e Farmacêutica
 CNPJ: 08.691.099/0005-44
 Endereço: Rua Amargoso, 189 - Jd. S. Am. III, Jardim São Francisco, Condi
 Município: Recife
 CEP: 51210-070
 Autorização de Funcionamento: 105.302 - Expediente: 60666-29-156
 Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos e/ou matérias-primas empregados, em sua indústria farmacêutica.
 Empresa: Laboratório de Produtos Farmacêuticos (CNPJ: 20.000.375/0001-17
 Município: Brasília
 CEP: 71304-500
 Autorização de Funcionamento: 1.001.787 - Expediente: 025065-15-17

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/revista/revista.html>, pelo código 10107016022900013.
 Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24.08.2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.
 Empresa: Indústria Química e Farmacêutica
 CNPJ: 08.691.099/0005-44
 Endereço: Rua Amargoso, 189 - Jd. S. Am. III, Jardim São Francisco, Condi
 Município: Recife
 CEP: 51210-070
 Autorização de Funcionamento: 105.302 - Expediente: 60666-29-156
 Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos e/ou matérias-primas empregados, em sua indústria farmacêutica.
 Empresa: Laboratório de Produtos Farmacêuticos (CNPJ: 20.000.375/0001-17
 Município: Brasília
 CEP: 71304-500
 Autorização de Funcionamento: 1.001.787 - Expediente: 025065-15-17



Empresa Importadora: Produtos Químicos e Farmacêuticos S.A. CNPJ: 33.009.945/0001-23

Autorização de Funcionamento nº: 1.00.100-4 **Autorização Especial nº:** 1.20.456-1

Processo: 25351.279155/2013-17

Insumo farmacêutico ativo biológico: hialuronidase humana recombinante

Empresa Fabricante: Aptalis Pharmatech, Inc.

Endereço: 845 Center Drive, Vandana, OH 45377

País: Estados Unidos da América

Empresa Importadora: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A. CNPJ: 55.980.684/0001-27

Autorização de Funcionamento nº: 1.02.214-1

Processo: 25351.289713/2013-58

Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):

Sólidos não estéreis: cápsulas (orale)

Empresa Fabricante: Opocrin S.p.A.

Endereço: Corlo, Formigine (MO), Via Pacinotti 3

País: Itália

Empresa Importadora: Clavis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46

Autorização de Funcionamento nº: 1.00.058-0

Processo: 25351.620317/2013-R

Certificado de Boas Práticas para Insumo(s):

Insumo farmacêutico ativo biológico: Hialuronidase (topológica de pulmão porcino)

EMPRESA: Laboratório Teuto Brasileiro S.A. CNPJ: 17.159.229/0001-76

ENDERECO: Via Principal 07D Quadra 13

N.º: Módulo II **BAIRRO:** Dana **CEP:** 75132-140

MUNICÍPIO: Anápolis **UF:** GO

Autorização de Funcionamento nº: 1.00.370-7

Autorização Especial nº: 1.20.395-9

Processo: 25351.516995/2013-86, 25351.517048/2013-91, 25351.517055/2013-81 e 25351.517052/2013-48

Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:

Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos e pós.

Sólidos não estéreis cefalosporínicos: comprimidos e pós.

Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.

Líquidos não estéreis: elixires, soluções, suspensões, emulsões, xampus e xaropes.

Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal e com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal e com preparação asséptica), pós liofilizados, soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings Corporation

Endereço: 4100 Oak Park, Sanford, NC 27330

País: Estados Unidos da América

Empresa Importadora: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33

Autorização de Funcionamento nº: 1.02.110-1

Processo: 25351.392510/2013-23

Certificado de Boas Práticas para Insumo(s):

Insumos farmacêuticos ativos biológicos: Polissacarídeos pneumocócicos 3, 4, 6B, 9V, 14, 18C, 19A e 23F conjugados a proteína quitina (CRM 197) e polissacarídeo meningocócico do grupo C.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.324, DE 10 DE ABRIL DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 402, de 31 de março de 2014, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOL de 21 de agosto de 2006,

considerando o art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder às(Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º As(Empresa(s) constante(s) ter(ã)o validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

Empresa Fabricante: Abbott Biologicals BV

Endereço: Akerweg 12, 8121 AA OIST

País: Holanda

Empresa Importadora: Novartis Biofarmácias S.A. CNPJ: 56.994.502/0098-62

Autorização de Funcionamento nº: 1090685 **Autorização Especial nº:** 1208683

Processo: 25351.611786/2013-25

Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):

Produtos estéreis: Soluções parenterais de pequeno volume com esterilização terminal

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assinador/index.html>, pelo código 10102014041400164

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.323, DE 10 DE ABRIL DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 402, de 31 de março de 2014, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOL de 21 de agosto de 2006,

considerando o disposto no inciso X do art. 7º da Lei 9.782, de 26 de janeiro de 1999,

considerando o disposto no inciso IV do art. 41, da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006,

considerando o disposto no inciso VI do art. 2º, da Resolução RDC nº 204 de 6 de julho de 2005,

considerando o parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Concessão de Certificado de Boas Práticas da(s) Empresa(s) constante(s) no anexo desta Resolução.

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

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE: Hisamitsu Farmacêutica do Brasil Ltda.

CNPJ: 49.383.250/0001-47

INDÚSTRIA INTERNACIONAL: Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc.

ASSUNTOS DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 7325 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de SEMI-SÓLIDOS, exceto MERCOSUL e 769 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de SÓLIDOS, exceto MERCOSUL

NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 0182051 12-6 e 0182082 12-6

MOTIVO: Descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (RDC Nº 17 2010).

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE: EMS S.A.

CNPJ: 57.507.478/0003-65

INDÚSTRIA INTERNACIONAL: Ohly GmbH

ASSUNTO DA PETIÇÃO: 70224 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de Insumos Farmacêuticos Ativos Biológicos, exceto MERCOSUL

NÚMERO DO EXPEDIENTE: 0873808 13-4

MOTIVO: Em desacordo com o parágrafo único, inciso II, § 2º, Art. 2º, da Resolução RDC nº 204/2005 e §§ 1º e 3º do Art. 3º da Resolução RDC nº 25/2011. Não foi apresentado Certificado de Boas Práticas de Fabricação, válido, emitido pela Autoridade Sanitária do País onde esta instalada o estabelecimento produtor.

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE: Laboratórios Pfizer Ltda.

CNPJ: 46.070.868/0001-69

INDÚSTRIA INTERNACIONAL: Protaliv Ltd.

ASSUNTO DA PETIÇÃO: 70224 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS BIOLÓGICOS, exceto MERCOSUL

NÚMERO DO EXPEDIENTE: 0862257 13-4

MOTIVO: Em desacordo com artigo 2º, parágrafo 2º, item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005. Não foi apresentado Certificado de Boas Práticas de Fabricação, válido, emitido pela Autoridade Sanitária do País onde esta instalada o estabelecimento produtor.

EMPRESA: Belfar Ltda. CNPJ: 18.324.343/0001-77

ENDERECO: Rua Alair Marques Rodrigues

N.º: 516 **BAIRRO:** Santa Rita **CEP:** 31560-220

MUNICÍPIO: Belo Horizonte **UF:** MG

Autorização de Funcionamento nº: 1005711

Processo: 25351.611816/2013-32, 25351.611832/2013-306, 25351.611812/2013-26

Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:

Sólidos não estéreis: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, pastilhas e pós.

Semi-sólidos não estéreis: Cremes, géis, pastas e pomadas.

Líquidos não estéreis: Colutórios; elixires; emulsões; líquidos; óleos; soluções, suspensões, xaropes e xampus.

EMPRESA: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.258.401/0001-03

ENDERECO: Rua Antônio João

N.º: 168/194 e 218 **BAIRRO:** Cordovil **CEP:** 21250-150

MUNICÍPIO: Rio de Janeiro **UF:** RJ

Autorização de Funcionamento nº: 1000627

Processo: 25351.594273/2013-58

Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:

Produtos estéreis carbapenêmicos: Pós (com preparação asséptica).

Produtos estéreis cefalosporínicos: Pós (com preparação asséptica).

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

Empresa: Indústria de Medicamentos Bion...	CNPJ: 03.946.428/0001-10
Endereço: Rua Marquês Pôrto, Galpões 1 e 2...	Cidade: Curitiba
CEP: 81140-000	UF: PR
Estado: Paraná	Município: Curitiba
Nome do Responsável: Luiz...	CPF: 28.440.000-11

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.651, DE 18 DE JUNHO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 109 e no inciso I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 950 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, requeridos de Boas Práticas de Fabricação e Armazenamento e Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento, a partir da sua publicação.

Empresa: Indústria de Medicamentos Bion...	CNPJ: 03.946.428/0001-10
Endereço: Rua Marquês Pôrto, Galpões 1 e 2...	Cidade: Curitiba
CEP: 81140-000	UF: PR
Estado: Paraná	Município: Curitiba
Nome do Responsável: Luiz...	CPF: 28.440.000-11

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.652, DE 18 DE JUNHO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 109 e no inciso I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 950 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, requeridos de Boas Práticas de Fabricação e Armazenamento e Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento, a partir da sua publicação.

Empresa: Indústria de Medicamentos Bion...	CNPJ: 03.946.428/0001-10
Endereço: Rua Marquês Pôrto, Galpões 1 e 2...	Cidade: Curitiba
CEP: 81140-000	UF: PR
Estado: Paraná	Município: Curitiba
Nome do Responsável: Luiz...	CPF: 28.440.000-11

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.653, DE 18 DE JUNHO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 109 e no inciso I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 950 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, requeridos de Boas Práticas de Fabricação e Armazenamento e Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento, a partir da sua publicação.

Empresa: Indústria de Medicamentos Bion...	CNPJ: 03.946.428/0001-10
Endereço: Rua Marquês Pôrto, Galpões 1 e 2...	Cidade: Curitiba
CEP: 81140-000	UF: PR
Estado: Paraná	Município: Curitiba
Nome do Responsável: Luiz...	CPF: 28.440.000-11

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.654, DE 18 DE JUNHO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 109 e no inciso I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 950 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, requeridos de Boas Práticas de Fabricação e Armazenamento e Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento, a partir da sua publicação.

Empresa: Indústria de Medicamentos Bion...	CNPJ: 03.946.428/0001-10
Endereço: Rua Marquês Pôrto, Galpões 1 e 2...	Cidade: Curitiba
CEP: 81140-000	UF: PR
Estado: Paraná	Município: Curitiba
Nome do Responsável: Luiz...	CPF: 28.440.000-11

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.655, DE 18 DE JUNHO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 109 e no inciso I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 950 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, requeridos de Boas Práticas de Fabricação e Armazenamento e Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento, a partir da sua publicação.

Empresa: Indústria de Medicamentos Bion...	CNPJ: 03.946.428/0001-10
Endereço: Rua Marquês Pôrto, Galpões 1 e 2...	Cidade: Curitiba
CEP: 81140-000	UF: PR
Estado: Paraná	Município: Curitiba
Nome do Responsável: Luiz...	CPF: 28.440.000-11

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.656, DE 18 DE JUNHO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 109 e no inciso I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 950 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, requeridos de Boas Práticas de Fabricação e Armazenamento e Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento, a partir da sua publicação.

Empresa: Indústria de Medicamentos Bion...	CNPJ: 03.946.428/0001-10
Endereço: Rua Marquês Pôrto, Galpões 1 e 2...	Cidade: Curitiba
CEP: 81140-000	UF: PR
Estado: Paraná	Município: Curitiba
Nome do Responsável: Luiz...	CPF: 28.440.000-11

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.657, DE 18 DE JUNHO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 109 e no inciso I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 950 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, requeridos de Boas Práticas de Fabricação e Armazenamento e Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento, a partir da sua publicação.





Autorização de Funcionamento nº 1.035695
 (Processos) 25351.613122.2014-81
 (Certificado de Boas Práticas para a(s) Linhas) de Produto(r) Forma(s) Farmacêutica(s):
 Sólidos não esteris: cápsulas

Empresa Fabricante: Escilla GmbH
 Endereço: Numbert Str. 12, 90532, Feucht
 País: Alemanha
 Empresa Importadora: Merck S.A
 CNPJ: 33069212.0001-84
 Autorização de Funcionamento nº 1.009588
 (Processos) 25351.006288.2014-97
 (Certificado de Boas Práticas para a(s) Linhas) de Produto(r) Forma(s) Farmacêutica(s):
 Sólidos não esteris: comprimidos

Empresa Fabricante: Jans Pharmaceuticals Limited
 Endereço: Subhagaria Plot #7, 5th, Madhav, Ambedkar, Gurgaon, India - 122 210
 País: Índia
 Empresa Importadora: Accord Farmaceutica Ltda
 CNPJ: 04.113.691.0001-66
 Autorização de Funcionamento nº 1.025327
 (Processos) 25351.649278.2014-40 e 25351.649244.2014-37
 (Certificado de Boas Práticas para a(s) Linhas) de Produto(r) Forma(s) Farmacêutica(s):
 Sólidos não esteris: comprimidos revestidos, comprimidos, comprimidos em cápsulas e cápsulas
 Produtos esteris: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica e esterilização por filtração), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica e esterilização terminal), pós injetáveis

Empresa Fabricante: Jek Pharmaceuticals D.
 Endereço: Personalit 47, St-2591 Pevzelle
 País: Eslovênia
 Empresa Importadora: Ache Laboratórios Farmacêuticos S.A
 CNPJ: 06.059.463.0001-91
 Autorização de Funcionamento nº 1.046570
 (Processos) 25351.066305.2014-88
 (Certificado de Boas Práticas para a(s) Linhas) de Produto(r) Forma(s) Farmacêutica(s):
 Sólidos não esteris: perfuráveis, pós

Empresa Fabricante: Jek Pharmaceuticals D.
 Endereço: Personalit 47, St-2591 Pevzelle
 País: Eslovênia
 Empresa Importadora: Biosintética Farmacêutica Ltda.
 CNPJ: 17.453.162.095.0001-06
 Autorização de Funcionamento nº 1.011231
 (Processos) 25351.054421.2014-14
 (Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produto(r) Forma Farmacêutica):
 Sólidos não esteris: perfuráveis, pós

Empresa Fabricante: Medias Pharma Private Limited
 Endereço: Kujadani Industrial Estate, Kujadani, Goa 403115
 País: Índia
 Empresa Importadora: Takeda Pharma Ltda
 CNPJ: 00.297.075.0001-24
 Autorização de Funcionamento nº 1.006398
 (Processos) 25351.694738.2014-85
 (Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produto(r) Forma Farmacêutica):
 Sólidos não esteris: granulados

Empresa Fabricante: Médicas Laboratórios Pvt. Ltd
 Endereço: 344 345 Kadamb Industrial Estate, Kadamb, Goa 403115
 País: Índia
 Empresa Importadora: Laboratório Teuco Brasileiro S.A
 CNPJ: 17.159.229.0001-76
 Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assessoria/declara.html>, pelo código 101020140721001018

Autorização de Funcionamento nº 1.003702
 (Processos) 25351.051399.2014-58
 (Certificado de Boas Práticas para a(s) Linhas) de Produto(r) Forma(s) Farmacêutica(s):
 Líquidos não esteris: Suspensões azeosais

Empresa Fabricante: Novo Pharma Limited
 Endereço: Kohur Mahabowliagar Distret, Andhra Pradesh
 País: Índia
 Empresa Importadora: Neigolima do Brasil Ltda
 CNPJ: 08.157.293.0001-27
 Autorização de Funcionamento nº 1.1225888
 (Processos) 25351.141763.2014-76
 (Certificado de Boas Práticas para a(s) Linhas) de Produto(r) Forma(s) Farmacêutica(s):
 Sólidos não esteris: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos

Empresa Fabricante: Novartis Pharma SAS
 Endereço: Place de l'Industrie, 68330 Hammurg
 País: França
 Empresa Importadora: Novartis Biocéutica S.A
 CNPJ: 56.994.502.0001-30
 Autorização de Funcionamento nº 1.0010665
 (Processos) 25351.564327.2014-16
 (Certificado de Boas Práticas para a(s) Linhas) de Produto(r) Forma(s) Farmacêutica(s):
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos, secunquimíacos e biotímicos

Empresa Fabricante: Pariphen International SA
 Endereço: Industrial Park, 5th Block, 69300, Sapes, Rodup
 País: Grécia
 Empresa Importadora: EMS S.A
 CNPJ: 07.507.378.0001-65
 Autorização de Funcionamento nº 1.000251
 (Processos) 25351.036969.2014-71
 (Certificado de Boas Práticas para a(s) Linhas) de Produto(r) Forma(s) Farmacêutica(s):
 Sólidos não esteris: cápsulas

Empresa Fabricante: Sandoz (Pty) South Africa
 Endereço: 1705B, Jhaan Lodge (Cid. 5th), S01, TR-1450 (Gerev. - Kocaeli)
 País: Turquia
 Empresa Importadora: Novartis Biocéutica S.A
 CNPJ: 56.994.502.0001-30
 Autorização de Funcionamento nº 1.000665
 (Processos) 25351.044460.2014-13
 (Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produto(r) Forma Farmacêutica):
 Sólidos não esteris: comprimidos revestidos

Empresa Fabricante: Sintes Anjoalab Limited
 Endereço: No. 50, T. Sarajalakkababaili, Indira Gandhi Cross, Ankoal Taluk, Bangalore
 País: Índia
 Empresa Importadora: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica
 CNPJ: 02.432631.0001-20
 Autorização de Funcionamento nº 1.037648
 (Processos) 25351.386643.2014-89
 (Certificado de Boas Práticas para a(s) Linhas) de Produto(r) Forma(s) Farmacêutica(s):
 Sólidos não esteris: comprimidos, comprimidos revestidos e cápsulas moles

Empresa Fabricante: Teva Pharmaceutical Industries LTD
 Endereço: 18 Eit Harnitz Street, Industrial Zone, Kfar Sabra, 41107
 País: Israel
 Empresa Importadora: Teva Farmacêutica Ltda
 CNPJ: 05.433.542.0001-08
 Este documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 24 de 2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - (ICP-Brasil)



RESOLUÇÃO - RE Nº 437, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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

Art. 1º Indeterm (as) Peticões de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (as) empresas) constam no anexo A.

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71

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

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

Art. 1º Conceder (as) empresas) constam no ANEXO A Medicamentos, resolve:

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71

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

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 41, da Resolução RDC Nº 39, de 14 de agosto de 2011, resolve:

Art. 1º Conceder (as) empresas) constam no anexo A Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71

RESOLUÇÃO - RE Nº 436, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos constante no anexo publicado pela Resolução RE Nº 3486, de 12 de setembro de 2014, no Diário Oficial da União nº 37, de 15 de setembro de 2014, Seção I, pag. 90 e em suplemento, pgs. 198 a 200, conforme expediente 108314/15-1.

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71

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

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 41, da Resolução RDC Nº 39, de 14 de agosto de 2011, resolve:

Art. 1º Conceder (as) empresas) constam no anexo A Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71

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

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 41, da Resolução RDC Nº 39, de 14 de agosto de 2011, resolve:

Art. 1º Conceder (as) empresas) constam no anexo A Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71
Empresa: Laboratório Farmacéutico S.A.	Endereço: Rua Primavera 130, Distrito de São José, Belo Horizonte, Minas Gerais, CEP: 31220-000	CPF: 06.702.299/0001-71

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/materia/1012016022200051>



Empresa: Clínica Farmácia Bionópolis Farmácias Ltda. CNPJ: 04.741.900/0001-12
 Endereço: Rua dos Trabalhadores, 100 - Centro, São Paulo, SP
 Município: São Paulo - SP
 Autorização de Funcionamento: 000215101075469154
 (Cadastro de Funcionamento) (10/2014) - Expediente: 025689154
 BARRIO: ITAIM BIBI
 MCMICRIPLO: SÃO PAULO
 CEP: 04.541-9000
 LFP: SP

Empresa: Clínica Farmácia Bionópolis Farmácias Ltda. CNPJ: 04.741.900/0001-12
 Endereço: Rua dos Trabalhadores, 100 - Centro, São Paulo, SP
 Município: São Paulo - SP
 Autorização de Funcionamento: 000215101075469154
 (Cadastro de Funcionamento) (10/2014) - Expediente: 025689154
 BARRIO: ITAIM BIBI
 MCMICRIPLO: SÃO PAULO
 CEP: 04.541-9000
 LFP: SP

Empresa: Clínica Farmácia Bionópolis Farmácias Ltda. CNPJ: 04.741.900/0001-12
 Endereço: Rua dos Trabalhadores, 100 - Centro, São Paulo, SP
 Município: São Paulo - SP
 Autorização de Funcionamento: 000215101075469154
 (Cadastro de Funcionamento) (10/2014) - Expediente: 025689154
 BARRIO: ITAIM BIBI
 MCMICRIPLO: SÃO PAULO
 CEP: 04.541-9000
 LFP: SP

Empresa: Clínica Farmácia Bionópolis Farmácias Ltda. CNPJ: 04.741.900/0001-12
 Endereço: Rua dos Trabalhadores, 100 - Centro, São Paulo, SP
 Município: São Paulo - SP
 Autorização de Funcionamento: 000215101075469154
 (Cadastro de Funcionamento) (10/2014) - Expediente: 025689154
 BARRIO: ITAIM BIBI
 MCMICRIPLO: SÃO PAULO
 CEP: 04.541-9000
 LFP: SP

Empresa: Clínica Farmácia Bionópolis Farmácias Ltda. CNPJ: 04.741.900/0001-12
 Endereço: Rua dos Trabalhadores, 100 - Centro, São Paulo, SP
 Município: São Paulo - SP
 Autorização de Funcionamento: 000215101075469154
 (Cadastro de Funcionamento) (10/2014) - Expediente: 025689154
 BARRIO: ITAIM BIBI
 MCMICRIPLO: SÃO PAULO
 CEP: 04.541-9000
 LFP: SP

Empresa: Clínica Farmácia Bionópolis Farmácias Ltda. CNPJ: 04.741.900/0001-12
 Endereço: Rua dos Trabalhadores, 100 - Centro, São Paulo, SP
 Município: São Paulo - SP
 Autorização de Funcionamento: 000215101075469154
 (Cadastro de Funcionamento) (10/2014) - Expediente: 025689154
 BARRIO: ITAIM BIBI
 MCMICRIPLO: SÃO PAULO
 CEP: 04.541-9000
 LFP: SP

Empresa: Clínica Farmácia Bionópolis Farmácias Ltda. CNPJ: 04.741.900/0001-12
 Endereço: Rua dos Trabalhadores, 100 - Centro, São Paulo, SP
 Município: São Paulo - SP
 Autorização de Funcionamento: 000215101075469154
 (Cadastro de Funcionamento) (10/2014) - Expediente: 025689154
 BARRIO: ITAIM BIBI
 MCMICRIPLO: SÃO PAULO
 CEP: 04.541-9000
 LFP: SP

Empresa: Clínica Farmácia Bionópolis Farmácias Ltda. CNPJ: 04.741.900/0001-12
 Endereço: Rua dos Trabalhadores, 100 - Centro, São Paulo, SP
 Município: São Paulo - SP
 Autorização de Funcionamento: 000215101075469154
 (Cadastro de Funcionamento) (10/2014) - Expediente: 025689154
 BARRIO: ITAIM BIBI
 MCMICRIPLO: SÃO PAULO
 CEP: 04.541-9000
 LFP: SP

Empresa: Clínica Farmácia Bionópolis Farmácias Ltda. CNPJ: 04.741.900/0001-12
 Endereço: Rua dos Trabalhadores, 100 - Centro, São Paulo, SP
 Município: São Paulo - SP
 Autorização de Funcionamento: 000215101075469154
 (Cadastro de Funcionamento) (10/2014) - Expediente: 025689154
 BARRIO: ITAIM BIBI
 MCMICRIPLO: SÃO PAULO
 CEP: 04.541-9000
 LFP: SP

Empresa: Clínica Farmácia Bionópolis Farmácias Ltda. CNPJ: 04.741.900/0001-12
 Endereço: Rua dos Trabalhadores, 100 - Centro, São Paulo, SP
 Município: São Paulo - SP
 Autorização de Funcionamento: 000215101075469154
 (Cadastro de Funcionamento) (10/2014) - Expediente: 025689154
 BARRIO: ITAIM BIBI
 MCMICRIPLO: SÃO PAULO
 CEP: 04.541-9000
 LFP: SP

RESOLUÇÃO - RE Nº 439, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, e a Resolução da República, publicada no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovados nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, de 07 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizadas em legislação vigente, para a área de Produtos para Saúde, resolve:

Art. 1º Conceder (as) empresa(s) consistente(s) no anexo A) a seguinte certificação para a área de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:

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

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 438, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, e a Resolução da República, publicada no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovados nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, de 07 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizadas em legislação vigente, para a área de Produtos para Saúde, resolve:

Art. 1º Conceder (as) empresa(s) consistente(s) no anexo A) a seguinte certificação para a área de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:

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

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 437, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, e a Resolução da República, publicada no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovados nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, de 07 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizadas em legislação vigente, para a área de Produtos para Saúde, resolve:

Art. 1º Conceder (as) empresa(s) consistente(s) no anexo A) a seguinte certificação para a área de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:

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

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 436, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, e a Resolução da República, publicada no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovados nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, de 07 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizadas em legislação vigente, para a área de Produtos para Saúde, resolve:

Art. 1º Conceder (as) empresa(s) consistente(s) no anexo A) a seguinte certificação para a área de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:

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

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 435, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, e a Resolução da República, publicada no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovados nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, de 07 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizadas em legislação vigente, para a área de Produtos para Saúde, resolve:

Art. 1º Conceder (as) empresa(s) consistente(s) no anexo A) a seguinte certificação para a área de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:

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

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 434, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, e a Resolução da República, publicada no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovados nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, de 07 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizadas em legislação vigente, para a área de Produtos para Saúde, resolve:

Art. 1º Conceder (as) empresa(s) consistente(s) no anexo A) a seguinte certificação para a área de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:

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

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 433, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, e a Resolução da República, publicada no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovados nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, de 07 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizadas em legislação vigente, para a área de Produtos para Saúde, resolve:

Art. 1º Conceder (as) empresa(s) consistente(s) no anexo A) a seguinte certificação para a área de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:

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

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



MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O Enderço constante do Relatório de Inspeção direta cadastrado no formulário de inscrição em desatualizado com o Art. 7º da Resolução RDC nº 1213/13.

EMPRESA: MARIA DE LOURDES MEDeiros DE LACENA ANDERÇO RUA PARAIBO DE NOVENBRO Nº 86 TERRELO BARRO, CENTRO CEP: 8398000 - REIMUNO PB

EMPRESA: DROXA MARIA JACIELA LDA-AMH ANDERÇO RUA PEDREIRA Nº 526, SALA 1 E 2 BARRO JO ALICE CEP: 1362000 - JAGUARUNA SP

CNPJ: 0734738/000138

RESOLUÇÃO - RE Nº 4254, DE 30 DE OUTUBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.066, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, I do art. 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,

considerando o parecer de área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica resolve:

Art. 1º - (cancelar as(s) Empresa(s) constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de

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

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

BRENO GOIOCANAS APALCO RIOS

ANEXO

Empresa Fabricante: Abyon Laboratórios, S.A. ANDERÇO: Avenida de Burgos, 91 - 28050 Madrid

Empresa Importadora: Abyon Farmacêutica Ltda. CNPJ: 15.901.545/0001-50

Autização de Funcionamento nº: 1.098439

Processos: 25351.273078/2014-13

Certificação de Boas Práticas para as(s) Linha(s) de Produção, Formas Farmacêuticas): Produtos esteris: embalagem secundária

Empresa Fabricante: Algenon Bioscience Laboratories ANDERÇO: 503 E Vandell Way, Campbell, CA 92713

Empresa Importadora: Algenon Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 43.426.676/0001-72

Autização de Funcionamento nº: 1.001478

Processos: 25351.061474/2014-89

Certificação de Boas Práticas para Insuums farmacêuticos ativos biológicos: toxina botulínica A

Empresa Importadora: Aselma Farma Brasil Importação e Distribuição (CNPJ: 07.708.134/0001-04) ANDERÇO: Avenida

Pharma Tech Ltd. Endereço: 2178 Kajin-machi, Toyama City, Toyama 930-0195

Empresa Fabricante: Aselma Pharma Tech Ltd. Endereço: 2178 Kajin-machi, Toyama City, Toyama 930-0195

Autização de Funcionamento nº: 1.072761

Processos: 25351.252973/2014-88

Certificação de Boas Práticas para as(s) Linha(s) de Produção, Formas Farmacêuticas): Semissólidos não esteris: pomadas

Empresa Fabricante: Baxter BioPharmaceuticals Manufacturing Sdn Endereço: Rouff de Pierre-Ber 11 E (Rue Nungesser)

Empresa Importadora: Baxter Hospital Ltda. CNPJ: 49.351.786/0001-80

Autização de Funcionamento nº: 1.006839

Processos: 25351.266385/2014-87

Certificação de Boas Práticas para as(s) Linha(s) de Produção, Formas Farmacêuticas): Produtos esteris: pós liofilizados

Empresa Fabricante: Baxter de Mexico, S.A. de C.V. Endereço: C/O de Agua S.N.C. P. 04501, Texcocoahuatl (Cruzada, Veracruz

Empresa Importadora: Schering do Brasil Química e Farmacêutica (CNPJ: 06.990.534/0001-67) ANDERÇO: Rua V.P. 33D, Quadra UB-B - Módulos 09 21

Autização de Funcionamento nº: 1.000208

Processos: 25351.266385/2014-87

Certificação de Boas Práticas para Insuums farmacêuticos ativos biológicos: colágeno

Empresa Importadora: Schering do Brasil Química e Farmacêutica (CNPJ: 06.990.534/0001-67) ANDERÇO: Rua V.P. 33D, Quadra UB-B - Módulos 09 21

Autização de Funcionamento nº: 1.000208

Processos: 25351.266385/2014-87

Certificação de Boas Práticas para Insuums farmacêuticos ativos biológicos: colágeno

Empresa Importadora: Schering do Brasil Química e Farmacêutica (CNPJ: 06.990.534/0001-67) ANDERÇO: Rua V.P. 33D, Quadra UB-B - Módulos 09 21

Autização de Funcionamento nº: 1.000208

Processos: 25351.266385/2014-87

Certificação de Boas Práticas para Insuums farmacêuticos ativos biológicos: colágeno

Empresa Importadora: Schering do Brasil Química e Farmacêutica (CNPJ: 06.990.534/0001-67) ANDERÇO: Rua V.P. 33D, Quadra UB-B - Módulos 09 21

Autização de Funcionamento nº: 1.000208

Processos: 25351.266385/2014-87

Certificação de Boas Práticas para Insuums farmacêuticos ativos biológicos: colágeno

EMPRESA: GESSLENE L. NERES SAMPINO ANDERÇO: Avenida de Burgos, 91 - 28050 Madrid

CNPJ: 0734738/000138

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O Enderço constante do Relatório de Inspeção direta cadastrado no formulário de inscrição em desatualizado com o Art. 7º da Resolução RDC nº 1213/13.

EMPRESA: GESSLENE L. NERES SAMPINO ANDERÇO: Avenida de Burgos, 91 - 28050 Madrid

CNPJ: 0734738/000138

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O Enderço constante do Relatório de Inspeção direta cadastrado no formulário de inscrição em desatualizado com o Art. 7º da Resolução RDC nº 1213/13.

EMPRESA: GESSLENE L. NERES SAMPINO ANDERÇO: Avenida de Burgos, 91 - 28050 Madrid

CNPJ: 0734738/000138

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O Enderço constante do Relatório de Inspeção direta cadastrado no formulário de inscrição em desatualizado com o Art. 7º da Resolução RDC nº 1213/13.

EMPRESA: GESSLENE L. NERES SAMPINO ANDERÇO: Avenida de Burgos, 91 - 28050 Madrid

CNPJ: 0734738/000138

RESOLUÇÃO - RE Nº 4254, DE 30 DE OUTUBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.066, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, I do art. 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,

considerando o parecer de área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica resolve:

Art. 1º - (cancelar as(s) Empresa(s) constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de

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

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

Empresa Fabricante: Bertinord S.A. ANDERÇO: Polígono Industrial Santa Rosa 2006, Alcaiz de Hendares, Madrid

Empresa Importadora: Schering do Brasil Química e Farmacêutica Lt. CNPJ: 06.990.534/0001-67

Autização de Funcionamento nº: 1.000208

Processos: 25351.266183/2014-16

Certificação de Boas Práticas para as(s) Linha(s) de Produção, Formas Farmacêuticas): Sólidos não esteris: cápsulas moles

Empresa Fabricante: Cerex S.A S ANDERÇO: 52 rue Marcel et Jacques Gauchet 94129, Fontenay-sous-Bois

Empresa Importadora: Cerex S.A S ANDERÇO: 52 rue Marcel et Jacques Gauchet 94129, Fontenay-sous-Bois

Autização de Funcionamento nº: 1.001754

Processos: 25351.173454/2014-61

Certificação de Boas Práticas para as(s) Linha(s) de Produção, Formas Farmacêuticas): Sólidos não esteris: cápsulas moles e grânulos

Empresa Importadora: Actavis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.350.764/0001-12

Autização de Funcionamento nº: 1.004929

Processos: 25351.392818/2014-38

Certificação de Boas Práticas para as(s) Linha(s) de Produção, Formas Farmacêuticas): Sólidos não esteris: comprimidos e comprimidos revestidos

Empresa Importadora: Actavis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.350.764/0001-12

Autização de Funcionamento nº: 1.004929

Processos: 25351.392818/2014-38

Certificação de Boas Práticas para as(s) Linha(s) de Produção, Formas Farmacêuticas): Sólidos não esteris: comprimidos e comprimidos revestidos

Empresa Importadora: Actavis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.350.764/0001-12

Autização de Funcionamento nº: 1.004929

Processos: 25351.392818/2014-38

Certificação de Boas Práticas para as(s) Linha(s) de Produção, Formas Farmacêuticas): Sólidos não esteris: comprimidos e comprimidos revestidos

Empresa Importadora: Actavis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.350.764/0001-12

Autização de Funcionamento nº: 1.004929

Processos: 25351.392818/2014-38

Certificação de Boas Práticas para Insuums farmacêuticos ativos biológicos: colágeno

Empresa Importadora: Schering do Brasil Química e Farmacêutica (CNPJ: 06.990.534/0001-67) ANDERÇO: Rua V.P. 33D, Quadra UB-B - Módulos 09 21

Autização de Funcionamento nº: 1.002941

Processos: 25351.129271/2014-53

Certificação de Boas Práticas para Insuums farmacêuticos ativos biológicos: colágeno

Empresa Importadora: Schering do Brasil Química e Farmacêutica (CNPJ: 06.990.534/0001-67) ANDERÇO: Rua V.P. 33D, Quadra UB-B - Módulos 09 21

Autização de Funcionamento nº: 1.002941

Processos: 25351.129271/2014-53

Certificação de Boas Práticas para Insuums farmacêuticos ativos biológicos: colágeno

Empresa Importadora: Schering do Brasil Química e Farmacêutica (CNPJ: 06.990.534/0001-67) ANDERÇO: Rua V.P. 33D, Quadra UB-B - Módulos 09 21

Autização de Funcionamento nº: 1.002941

Processos: 25351.129271/2014-53

Certificação de Boas Práticas para Insuums farmacêuticos ativos biológicos: colágeno

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticacao>, pelo código 101102014110300293

Documento assinado eletronicamente conforme MP nº 2.200-2, de 24 de maio de 2004, que instituiu a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



PROJ. Nº 2531/2015/66-2006-36 AE (FORJIS MS, 1.03314)
 ATIVIDADE CLASSE
 EMPRESA: M. D. S. FRANCO
 ENDEREÇO: RUA BERNAL DO COELHO, Nº 504
 BARRIO: CARMARÁ (CNPJ: 66605309) - BELÉM/PA
 CNPJ: 08.804.503/0001-00
 PROCESSO: 25311/45155 2014-31 AUTORIZAÇÃO Nº 3054546
 ATIVIDADE CLASSE
 AVANZAR SANEANTE DOMIS
 AVANZAR SANEANTE DOMIS
 DISTRIBUIR SANEANTE DOMIS
 EXPEDIR SANEANTE DOMIS
 TRANSPOR SANEANTE DOMIS
 RESOLUÇÃO - RE Nº 4860, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais, com base no art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações;
 considerando o art. 5º da Lei nº 9.782, de 25 de setembro de 1976, bem como o inciso VII do art. 17 da Lei nº 9.782, de 25 de setembro de 1976, resolve:
 Art. 1º Indefere o Pedido de Concessão de Autorização de Funcionamento para Empresa de Saneantes Domissanitários cons-

RESOLUÇÃO - RE Nº 4860, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014
 EMPRESA: MAVA GLOBAL COMERCIO INTERNACIONAL
 PORTAL ENO ENOVIAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: RUA REPÚBLICA DO LIBANO 61 S/A VILA JARDIM
 BARRIO: CEP: RIO DE JANEIRO RJ
 CNPJ: 07.082.081/0001-65
 PROCESSO: 25311/52521 2014-15
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO
 O documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local, não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pretendidas, conforme disposto no artigo 15º e art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4862, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014
 EMPRESA: VIDUOLINCA INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS OCEANICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA GERMANO PAROLINI, N. 260
 BARRIO: RIO BRANCO CEP: 95099200 - (CAXIAS DO SUL) RS
 CNPJ: 00.112.092.0001-00
 PROCESSO: 25027.059145 2014-55 AUTORIZAÇÃO Nº 30294984
 ATIVIDADE CLASSE
 AVANZAR SANEANTE DOMIS
 DISTRIBUIR SANEANTE DOMIS
 EXPEDIR SANEANTE DOMIS
 TRANSPOR SANEANTE DOMIS
 RESOLUÇÃO - RE Nº 4862, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014

RESOLUÇÃO - RE Nº 4871, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014
 CONS DENEGADO o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a produção de Medicamentos, constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Art. 1º Conceder a autorização constante no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4871, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014
 EMPRESA: BIRNÓ GONÇALVES ARVATO RIOS
 ENDEREÇO: Sítio Road Business Park, Magyestfield, Chesham, Bucks, MK45 3NA
 País: Reino Unido
 Empresa Fabril: Wexford Limited
 Endereço: Borech Park, H-14 2, Mide Way, Augrabab - 411135, Maharashtra
 País: Índia
 Empresa: Metzer L. R. Biogermas S.A
 CNPJ: 64.113.091/0001-14
 Autorização de Funcionamento nº: 1023619
 Expediente nº: 087824 13-6-087827 13-2
 Motivo: Descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (RDC nº 2010), constante no Anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4872, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014
 O Superintendente de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais, com base no art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações;
 considerando o art. 5º da Lei nº 9.782, de 25 de setembro de 1976, bem como o inciso VII do art. 17 da Lei nº 9.782, de 25 de setembro de 1976, resolve:
 Art. 1º Indefere o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (RDC nº 2010), constante no Anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações.

PROJ. Nº 2531/2015/66-2006-36 AE (FORJIS MS, 1.03314)
 ATIVIDADE CLASSE
 EMPRESA: M. D. S. FRANCO
 ENDEREÇO: RUA BERNAL DO COELHO, Nº 504
 BARRIO: CARMARÁ (CNPJ: 66605309) - BELÉM/PA
 CNPJ: 08.804.503/0001-00
 PROCESSO: 25311/45155 2014-31 AUTORIZAÇÃO Nº 3054546
 ATIVIDADE CLASSE
 AVANZAR SANEANTE DOMIS
 AVANZAR SANEANTE DOMIS
 DISTRIBUIR SANEANTE DOMIS
 EXPEDIR SANEANTE DOMIS
 TRANSPOR SANEANTE DOMIS
 RESOLUÇÃO - RE Nº 4860, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014

RESOLUÇÃO - RE Nº 4860, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014
 EMPRESA: BIRNÓ GONÇALVES ARVATO RIOS
 ENDEREÇO: Sítio Road Business Park, Magyestfield, Chesham, Bucks, MK45 3NA
 País: Reino Unido
 Empresa Fabril: Wexford Limited
 Endereço: Borech Park, H-14 2, Mide Way, Augrabab - 411135, Maharashtra
 País: Índia
 Empresa: Metzer L. R. Biogermas S.A
 CNPJ: 64.113.091/0001-14
 Autorização de Funcionamento nº: 1023619
 Expediente nº: 087824 13-6-087827 13-2
 Motivo: Descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (RDC nº 2010), constante no Anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4861, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014
 EMPRESA: VIDUOLINCA INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS OCEANICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA GERMANO PAROLINI, N. 260
 BARRIO: RIO BRANCO CEP: 95099200 - (CAXIAS DO SUL) RS
 CNPJ: 00.112.092.0001-00
 PROCESSO: 25027.059145 2014-55 AUTORIZAÇÃO Nº 30294984
 ATIVIDADE CLASSE
 AVANZAR SANEANTE DOMIS
 DISTRIBUIR SANEANTE DOMIS
 EXPEDIR SANEANTE DOMIS
 TRANSPOR SANEANTE DOMIS
 RESOLUÇÃO - RE Nº 4861, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014

RESOLUÇÃO - RE Nº 4862, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014
 CONS DENEGADO o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a produção de Medicamentos, constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Art. 1º Conceder a autorização constante no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4871, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014
 EMPRESA: BIRNÓ GONÇALVES ARVATO RIOS
 ENDEREÇO: Sítio Road Business Park, Magyestfield, Chesham, Bucks, MK45 3NA
 País: Reino Unido
 Empresa Fabril: Wexford Limited
 Endereço: Borech Park, H-14 2, Mide Way, Augrabab - 411135, Maharashtra
 País: Índia
 Empresa: Metzer L. R. Biogermas S.A
 CNPJ: 64.113.091/0001-14
 Autorização de Funcionamento nº: 1023619
 Expediente nº: 087824 13-6-087827 13-2
 Motivo: Descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (RDC nº 2010), constante no Anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4872, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014
 O Superintendente de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais, com base no art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações;
 considerando o art. 5º da Lei nº 9.782, de 25 de setembro de 1976, bem como o inciso VII do art. 17 da Lei nº 9.782, de 25 de setembro de 1976, resolve:
 Art. 1º Indefere o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (RDC nº 2010), constante no Anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.gov.br/brasil>.
 Documento assinado eletronicamente em 22/12/2014 às 14:08:29, pelo usuário: JCP-BRASIL.
 Documento assinado eletronicamente em 22/12/2014 às 14:08:29, pelo usuário: JCP-BRASIL.



Empresas: Genião Indústria Farmacêutica S.A. CNPJ: 03.485.572/0001-04
 Endereço: Vila Primavera III, Quadra 08-11, Lotes 01 A 08
 Bairro: DAVA
 Município: Anápolis
 CEP: 75335-000
 EF: 00

Autorização de Funcionamento nº: 1054252
 Autorização Especial nº: 1219061
 Expediente nºs: 0702136 134 e 0949410 135

Sólidos não esteris: comprimidos revestidos, granulados, pós e pós esteris.
 Sólidos não esteris: cápsulas, comprimidos revestidos, granulados, pós e pós esteris.
 Sólidos não esteris: cremes, géis e pomadas.

Empresas Fabrilante: Kern Pharma, SL
 Endereço: Polígono Industrial (área 2) - 08228-100 Jussara Industrial
 País: Espanha

Empresas Solicitante: Engormas Laboratorios S.A.
 CNPJ: 61.190.096/0001-72

Autorização de Funcionamento nº: 1.004588
 Expediente nºs: 0501794 147

(Certificado de Boas Práticas para a(s) Líquido(s) de Produto(s) Farmacêutico(s))
 Sólidos não esteris: comprimidos revestidos

Empresas Fabrilante: Kional Laboratorios S.R.L.
 Endereço: Lamadri 802 - Localidad de Quilmes - Provincia de Buenos Aires - República Argentina

Empresas Solicitante: Openm Representação Importadora, exportadora e CNPJ: 38.094.503/0001-57 distribuidora Ltda

Autorização de Funcionamento nº: 1.027487
 Expediente nºs: 0939613 126

(Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos)
 Produtos esteris: injeções, suspensões

Empresas Fabrilante: Palfon, Inc.
 Endereço: 111 Consumers Drive, Waltham, Dorset, LN - 425

Empresas Solicitante: Bayer S.A.
 CNPJ: 18.459.628/0001-15

Autorização de Funcionamento nº: 1.035058
 Expediente nºs: 028353 146

(Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos)
 Sólidos não esteris: comprimidos revestidos

Empresas Fabrilante: Pharmax & Pharma Company
 Endereço: 000 Parque Royal, Batafóran, VI 49001
 País: Estados Unidos da América

Empresas Solicitante: Wye Farmaceutica Farmaceutica Ltda
 CNPJ: 61.022.943/0001-33

Autorização de Funcionamento nº: 1.021104
 Expediente nºs: 050495 145

(Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos)
 Produtos esteris: pós injetáveis

Empresas Fabrilante: Sandoz GmbH
 Endereço: Brochwegstrasse 10, 6250 Kundl

Empresas Solicitante: Sandoz Farmaceutica Ltda
 CNPJ: 02.655.577/0001-77

País: Austria

Empresas Fabrilante: Xetig, Pharmia-Entwicklung GmbH & Co KG
 Endereço: Eisenbahnstr. 2-4, 88085 Langenargen, Baden - Württemberg

Empresas Solicitante: Genzyme do Brasil Ltda
 CNPJ: 68.152.850/0001-03

Autorização de Funcionamento nº: 1.0130053
 Expediente nºs: 0434376 149

(Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos)
 Sólidos não esteris: penicilinas; comprimidos revestidos e pós

Empresas Fabrilante: Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH
 Endereço: Heiderstrasse 2, 94031 Weyher, Strasse 18, 9312 Wesslberg

Empresas Solicitante: Fundação Oswaldo Cruz
 CNPJ: 33.781.055/0001-55

Autorização de Funcionamento nº: 1.019653
 Expediente nºs: 0692343 147

(Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos)
 Produtos esteris: pós injetáveis

Empresas Fabrilante: Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH
 Endereço: Heiderstrasse 2, 94031 Weyher, Strasse 18, 9312 Wesslberg

Empresas Solicitante: Novartis Biocéncias S.A.
 CNPJ: 56.994.502/0001-39

Autorização de Funcionamento nº: 1.000685
 Expediente nºs: 0948314 148

(Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos)
 Produtos esteris: pós injetáveis

Empresas Fabrilante: M.R. Pharma S.A.
 Endereço: Estados Unidos nº 5105, Localidad El Trángulo II, Trángulo II 1349, Malvinas Argentinas de la provincia de Buenos Aires

Empresas Solicitante: MCI Dosa - Comercio de Productos Farmacéuticos CNPJ: 11291.720/0001-79 Ltda

Autorização de Funcionamento nº: 1.028764
 Expediente nºs: 0522165 140

(Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos)
 Produtos esteris: sobajés, leões, preparações assépticas

Empresas Fabrilante: MR Pharma S.A.
 Endereço: Estados Unidos nº 5105, Localidad El Trángulo II, Trángulo II 1349, Malvinas Argentinas de la provincia de Buenos Aires

Empresas Solicitante: MCI Dosa - Comercio de Productos Farmacéuticos CNPJ: 11291.720/0001-79 Ltda

Autorização de Funcionamento nº: 1.028764
 Expediente nºs: 0522165 140

(Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos)
 Produtos esteris: sobajés, leões, preparações assépticas

Empresas Fabrilante: M.R. Pharma S.A.
 Endereço: Estados Unidos nº 5105, Localidad El Trángulo II, Trángulo II 1349, Malvinas Argentinas de la provincia de Buenos Aires

Empresas Solicitante: MCI Dosa - Comercio de Productos Farmacéuticos CNPJ: 11291.720/0001-79 Ltda

Autorização de Funcionamento nº: 1.028764
 Expediente nºs: 0522165 140

(Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos)
 Produtos esteris: sobajés, leões, preparações assépticas

Empresas Fabrilante: Novo Nordisk A/S
 Endereço: Novo Nordisk Park, DN-2760 Maaloev

Empresas Solicitante: Farmaceutica Laboratorios S.A.
 CNPJ: 61.130.095/0001-72

País: Dinamarca

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/leiauteletronic>
 pelo código 10102014122200137

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24.04.2001, que institui a Infra-estrutura de Chaves Públicas Brasileira - (ICP-Brasil)



Autização de Funcionamento nº 1.06492-1 Expedito nº 0895712-0 Morte em desacordo com o nº 52 do An. N.º da RDC nº 39/2013.	Autização de Funcionamento nº 1.06492-1 Expedito nº 0895712-0 Morte em desacordo com o nº 52 do An. N.º da RDC nº 39/2013.	Autização de Funcionamento nº 1.06492-1 Expedito nº 0895712-0 Morte em desacordo com o nº 52 do An. N.º da RDC nº 39/2013.	Autização de Funcionamento nº 1.06492-1 Expedito nº 0895712-0 Morte em desacordo com o nº 52 do An. N.º da RDC nº 39/2013.	Autização de Funcionamento nº 1.06492-1 Expedito nº 0895712-0 Morte em desacordo com o nº 52 do An. N.º da RDC nº 39/2013.	Autização de Funcionamento nº 1.06492-1 Expedito nº 0895712-0 Morte em desacordo com o nº 52 do An. N.º da RDC nº 39/2013.
--	--	--	--	--	--

Empresário Fabrilante: (C/.) Ltd. Endereço: Ermua Rehbacher Strasse 21, D-88471 - Leupheim País: Alemanha N.º: 1211 BARRIL, Célio (CNPJ: 01.528.535/0001-59) Empresário Classificado Produtos Hospitais (CNPJ) Ltd. ME	Empresário Fabrilante: (C/.) Ltd. Endereço: Ermua Rehbacher Strasse 21, D-88471 - Leupheim País: Alemanha N.º: 1211 BARRIL, Célio (CNPJ: 01.528.535/0001-59) Empresário Classificado Produtos Hospitais (CNPJ) Ltd. ME	Empresário Fabrilante: (C/.) Ltd. Endereço: Ermua Rehbacher Strasse 21, D-88471 - Leupheim País: Alemanha N.º: 1211 BARRIL, Célio (CNPJ: 01.528.535/0001-59) Empresário Classificado Produtos Hospitais (CNPJ) Ltd. ME	Empresário Fabrilante: (C/.) Ltd. Endereço: Ermua Rehbacher Strasse 21, D-88471 - Leupheim País: Alemanha N.º: 1211 BARRIL, Célio (CNPJ: 01.528.535/0001-59) Empresário Classificado Produtos Hospitais (CNPJ) Ltd. ME	Empresário Fabrilante: (C/.) Ltd. Endereço: Ermua Rehbacher Strasse 21, D-88471 - Leupheim País: Alemanha N.º: 1211 BARRIL, Célio (CNPJ: 01.528.535/0001-59) Empresário Classificado Produtos Hospitais (CNPJ) Ltd. ME	Empresário Fabrilante: (C/.) Ltd. Endereço: Ermua Rehbacher Strasse 21, D-88471 - Leupheim País: Alemanha N.º: 1211 BARRIL, Célio (CNPJ: 01.528.535/0001-59) Empresário Classificado Produtos Hospitais (CNPJ) Ltd. ME
--	--	--	--	--	--

Empresário Fabrilante: (C/.) Ltd. Endereço: Ermua Rehbacher Strasse 21, D-88471 - Leupheim País: Alemanha N.º: 1211 BARRIL, Célio (CNPJ: 01.528.535/0001-59) Empresário Classificado Produtos Hospitais (CNPJ) Ltd. ME	Empresário Fabrilante: (C/.) Ltd. Endereço: Ermua Rehbacher Strasse 21, D-88471 - Leupheim País: Alemanha N.º: 1211 BARRIL, Célio (CNPJ: 01.528.535/0001-59) Empresário Classificado Produtos Hospitais (CNPJ) Ltd. ME	Empresário Fabrilante: (C/.) Ltd. Endereço: Ermua Rehbacher Strasse 21, D-88471 - Leupheim País: Alemanha N.º: 1211 BARRIL, Célio (CNPJ: 01.528.535/0001-59) Empresário Classificado Produtos Hospitais (CNPJ) Ltd. ME	Empresário Fabrilante: (C/.) Ltd. Endereço: Ermua Rehbacher Strasse 21, D-88471 - Leupheim País: Alemanha N.º: 1211 BARRIL, Célio (CNPJ: 01.528.535/0001-59) Empresário Classificado Produtos Hospitais (CNPJ) Ltd. ME	Empresário Fabrilante: (C/.) Ltd. Endereço: Ermua Rehbacher Strasse 21, D-88471 - Leupheim País: Alemanha N.º: 1211 BARRIL, Célio (CNPJ: 01.528.535/0001-59) Empresário Classificado Produtos Hospitais (CNPJ) Ltd. ME	Empresário Fabrilante: (C/.) Ltd. Endereço: Ermua Rehbacher Strasse 21, D-88471 - Leupheim País: Alemanha N.º: 1211 BARRIL, Célio (CNPJ: 01.528.535/0001-59) Empresário Classificado Produtos Hospitais (CNPJ) Ltd. ME
--	--	--	--	--	--

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/anexo20150518000812

Documento assinado eletronicamente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



RESOLUÇÃO - RE Nº 431, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ora o descumprimento dos procedimentos de pedidos submetidas a análise, preconizados em legislação vigente; resolve:

Art. 1º Indicar (os) Produtor (s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (empresas) constantes no anexo.

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

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

Art. 4º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 7º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 8º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 9º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 10º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 11º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 12º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 13º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 14º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RESOLUÇÃO - RE Nº 430, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ora o descumprimento dos procedimentos de pedidos submetidas a análise, preconizados em legislação vigente; resolve:

Art. 1º Indicar (os) Produtor (s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (empresas) constantes no anexo.

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

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

Art. 4º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 7º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 8º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 9º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 10º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 11º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 12º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 13º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 14º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RESOLUÇÃO - RE Nº 429, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ora o descumprimento dos procedimentos de pedidos submetidas a análise, preconizados em legislação vigente; resolve:

Art. 1º Indicar (os) Produtor (s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (empresas) constantes no anexo.

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

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

Art. 4º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 7º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 8º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 9º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 10º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 11º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 12º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 13º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 14º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Table with 4 columns: Empresa, Endereço, Produto, and other details. Includes companies like Farm. São Paulo, Farm. São Paulo, etc.

Table with 4 columns: Empresa, Endereço, Produto, and other details. Includes companies like Farm. São Paulo, Farm. São Paulo, etc.

Table with 4 columns: Empresa, Endereço, Produto, and other details. Includes companies like Farm. São Paulo, Farm. São Paulo, etc.

Table with 4 columns: Empresa, Endereço, Produto, and other details. Includes companies like Farm. São Paulo, Farm. São Paulo, etc.

Table with 4 columns: Empresa, Endereço, Produto, and other details. Includes companies like Farm. São Paulo, Farm. São Paulo, etc.

Table with 4 columns: Empresa, Endereço, Produto, and other details. Includes companies like Farm. São Paulo, Farm. São Paulo, etc.

Table with 4 columns: Empresa, Endereço, Produto, and other details. Includes companies like Farm. São Paulo, Farm. São Paulo, etc.

Table with 4 columns: Empresa, Endereço, Produto, and other details. Includes companies like Farm. São Paulo, Farm. São Paulo, etc.

Table with 4 columns: Empresa, Endereço, Produto, and other details. Includes companies like Farm. São Paulo, Farm. São Paulo, etc.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/imprensa/verDetalhe.jspx?codigo=10101016022200051

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24.08.2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

ANEXO

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOURINHO

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 437, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ora o descumprimento dos procedimentos de pedidos submetidas a análise, preconizados em legislação vigente; resolve:

Art. 1º Indicar (os) Produtor (s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (empresas) constantes no anexo.

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

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

Art. 4º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 7º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 8º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.671, DE 11 DE JULHO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 10º e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, resolve:

Art. 1º Conceder a inclusão no ANEXO A (Inclusão de Forma Farmacéutica no Certificado de Boas Práticas de Fabricação vigente)

Art. 2º A presente inclusão manter a data de validade de 15 (15) 2014, conforme publicação original dada pela RE nº 449 de 02/02/2014, publicada no Diário Oficial da União em 29 de 13 de fevereiro de 2013, suplemento de seção I, página 87

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

BRENO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Empresa Fabricante: MSD International GmbH (Singapore Branch)
Endereço: 21 Tuas South Avenue 6, #2206
País: Singapura

Empresa Importadora: Schering-Plough Indústria Farmacéutica LT
CNPJ: 03.560.974/0001-18
País: Brasil

Autoregulação de Funcionamento nº: 1.00131-1 **Autorização Especial nº:** 1.20.284-3
Processo nº: 25872/00093777

Certificado de Boas Práticas para Atividade de Produção, Formas Farmacéuticas (Sólidos, Comprimidos e Comprimidos Revestidos)

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.568, DE 11 DE JULHO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 10º e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, resolve:

Art. 1º Conceder a inclusão no ANEXO A (Inclusão de Forma Farmacéutica no Certificado de Boas Práticas de Fabricação vigente)

Art. 2º A presente inclusão manter a data de validade de 15 (15) 2014, conforme publicação original dada pela RE nº 449 de 02 de fevereiro de 2013, publicada no Diário Oficial da União em 19 de 13 de Outubro de 2012, seção I, página 49 e em suplemento da 1ª página 38 e 60

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

BRENO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Empresa Fabricante: Fincem Laboratorios Ltda
Endereço: Village Bharati Kaban, Bldg. D-101, Sheikh Zayed Road, Dubai, United Arab Emirates

Empresa Importadora: Indium Farmacéutica do Brasil
CNPJ: 05.389.506/0001-83
País: Índia

Empresa Importadora: Indium Farmacéutica do Brasil
CNPJ: 05.389.506/0001-83
País: Índia

Autoregulação de Funcionamento nº: 1.05694-4 **Autorização Especial nº:** 1.23144-1
Processo nº: 25351.13209.2012-18

Certificado de Boas Práticas para Atividade de Produção, Formas Farmacéuticas (Sólidos, Comprimidos e Comprimidos Revestidos)

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.569, DE 11 DE JULHO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 10º e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas conforme os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - áreas farmacéuticas resolve:

Art. 1º Conceder às empresas constantes no ANEXO A (Certificação de Boas Práticas de Fabricação)

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

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

BRENO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Empresa Fabricante: Abbott
Endereço: 1 N Watergate Road, North Chicago, IL 60064

Empresas: Abbott Laboratories, Abbott Laboratories, Abbott Laboratories, Abbott Laboratories
País: Estados Unidos da América

Empresa Importadora: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda
CNPJ: 56.908.701/0001-16

Processo nº: 25351.019112.2012-66
Autoregulação de Funcionamento nº: 1.001553-1

Certificado de Boas Práticas para Atividade de Produção

Empresa Importadora: Altherma Produtos Farmacéuticos Ltda
CNPJ: 43.426.676/0001-77

Autoregulação de Funcionamento nº: 1.00143-8
Processo nº: 25351.020996.2013-11

Certificado de Boas Práticas para Atividade de Produção, Formas Farmacéuticas (Produtos Esteréis, Emulsões, Soluções e Suspensões)

Empresa Fabricante: Apotec Inc.
Endereço: 50 Simenway Boulevard, Etobicoke, Ontario, Canada, M9W 6Y3
País: Canadá

Empresa Importadora: Unifar Farmacéutica Ltda
CNPJ: 61.363.082/0001-46

Autoregulação de Funcionamento nº: 1.001058-0

Empresa Importadora: Unifar Farmacéutica Ltda
CNPJ: 61.363.082/0001-46

País: Brasil

Endereço: 495 New Technology Way, Frederick, MD 21703

Empresa Fabricante: Eminent Sciences Corporation

País: Estados Unidos da América

Empresa Importadora: Shine Farmacéutica Brasil Ltda
CNPJ: 07.898.671/0001-60

Autoregulação de Funcionamento nº: 1.06979-1
Processo nº: 25729/2013-86

Certificado de Boas Práticas para Atividade de Produção, Formas Farmacéuticas (Produtos Esteréis, embalagem secundária)

Empresa Importadora: GlaxoSmithKline Brasil Ltda
CNPJ: 33.247.43/0001-00

Autoregulação de Funcionamento nº: 1.00107-1
Processo nº: 25351.140230.2013-86

Certificado de Boas Práticas para Atividade de Produção

Produtos esteréis, suspensões parenterais de pequeno volume com preparação aseptica e pós-estérilizados

Produtos esteréis, embalagem secundária

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Biologicals
Endereço: 67 Rue des Vainilles, 13730 Saint-Amand-les-Eaux

País: França

Empresa Importadora: GlaxoSmithKline Brasil Ltda
CNPJ: 33.247.43/0001-00

Autoregulação de Funcionamento nº: 1.00107-1
Processo nº: 25351.132876.2013-17

Certificado de Boas Práticas para Atividade de Produção, Formas Farmacéuticas (Produtos Esteréis, Soluções, Suspensões, Comprimidos e Soluções)

Empresa Importadora: Sandoz do Brasil Indústria Farmacéutica
CNPJ: 61.286.487/0001-16

Autoregulação de Funcionamento nº: 1.00107-2
Processo nº: 25351.132876.2013-17

Certificado de Boas Práticas para Atividade de Produção, Formas Farmacéuticas (Produtos Esteréis, Soluções, Suspensões, Comprimidos e Soluções)

Empresa Fabricante: Hetero Labs Limited
Endereço: A/110, Fortmation SEZ, S/Nº 440 e 411, Jadheta (Mandali), Maharashtra, Nagpur (Dist. Nagpur, Pin-461001), Índia

País: Índia

Empresa Importadora: Sandoz do Brasil Indústria Farmacéutica
CNPJ: 61.286.487/0001-16

Autoregulação de Funcionamento nº: 1.00107-2
Processo nº: 25351.132876.2013-17

Certificado de Boas Práticas para Atividade de Produção, Formas Farmacéuticas (Produtos Esteréis, Soluções, Suspensões, Comprimidos e Soluções)

Empresa Importadora: Hypobiot Farmacéutica Ltda
CNPJ: 19.570.320/0001-10

Endereço: Roshkar HR 202, Km 12,3
Município: Sertãozinho
País: Brasil

Autoregulação de Funcionamento nº: 1.01144-0
Processo nº: 25351.030152.2014-06

Certificado de Boas Práticas para Atividade de Produção, Formas Farmacéuticas (Sólidos não esteréis, cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos)

Empresas: Hypobiot Farmacéutica Ltda
CNPJ: 19.570.320/0001-10

Endereço: Roshkar HR 202, Km 12,3
Município: Sertãozinho
País: Brasil

Autoregulação de Funcionamento nº: 1.01144-0
Processo nº: 25351.030152.2014-06

Certificado de Boas Práticas para Atividade de Produção, Formas Farmacéuticas (Sólidos não esteréis, cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos)

Produtos esteréis, soluções parenterais de pequeno volume com esterilização terminal e soluções

Produtos esteréis, cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos

Sólidos não esteréis, cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos

Produtos esteréis, soluções parenterais de pequeno volume com esterilização terminal e soluções

Produtos esteréis, cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos



Empresa: Sander do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda
 Endereço: R. Rodovia Celso Garcia Cid, PR 425, Km 87
 Bairro: Roberto Alcântara
 CEP: 86183-600
 N.º s/nº: []
 Município: Cambé
 UF: PR
 Autuação Especial nº 1.219117
 Processo nº 25351.681641 2013-27
 Autuação Especial nº 1.219117
 Autuação Especial nº 1.001007-2

Sólidos não esteris, comprimidos, comprimidos revestidos e pastilhas
 Solução não esteris, comprimidos, comprimidos revestidos e pastilhas
 Solução não esteris, comprimidos, comprimidos revestidos e pastilhas
 Empresa: Sander do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda
 Endereço: R. Rodovia Celso Garcia Cid, PR 425, Km 87
 Bairro: Roberto Alcântara
 CEP: 86183-600
 N.º s/nº: []
 Município: Cambé
 UF: PR
 Autuação Especial nº 1.219117
 Processo nº 25351.681641 2013-27
 Autuação Especial nº 1.219117
 Autuação Especial nº 1.001007-2

Empresas: Sander do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda
 Endereço: R. Rodovia Celso Garcia Cid, PR 425, Km 87
 Bairro: Roberto Alcântara
 CEP: 86183-600
 N.º s/nº: []
 Município: Cambé
 UF: PR
 Autuação Especial nº 1.219117
 Processo nº 25351.681641 2013-27
 Autuação Especial nº 1.219117
 Autuação Especial nº 1.001007-2

Empresas: Sander do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda
 Endereço: R. Rodovia Celso Garcia Cid, PR 425, Km 87
 Bairro: Roberto Alcântara
 CEP: 86183-600
 N.º s/nº: []
 Município: Cambé
 UF: PR
 Autuação Especial nº 1.219117
 Processo nº 25351.681641 2013-27
 Autuação Especial nº 1.219117
 Autuação Especial nº 1.001007-2

Empresas: Sander do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda
 Endereço: R. Rodovia Celso Garcia Cid, PR 425, Km 87
 Bairro: Roberto Alcântara
 CEP: 86183-600
 N.º s/nº: []
 Município: Cambé
 UF: PR
 Autuação Especial nº 1.219117
 Processo nº 25351.681641 2013-27
 Autuação Especial nº 1.219117
 Autuação Especial nº 1.001007-2

Empresas: Sander do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda
 Endereço: R. Rodovia Celso Garcia Cid, PR 425, Km 87
 Bairro: Roberto Alcântara
 CEP: 86183-600
 N.º s/nº: []
 Município: Cambé
 UF: PR
 Autuação Especial nº 1.219117
 Processo nº 25351.681641 2013-27
 Autuação Especial nº 1.219117
 Autuação Especial nº 1.001007-2

Empresas: Sander do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda
 Endereço: R. Rodovia Celso Garcia Cid, PR 425, Km 87
 Bairro: Roberto Alcântara
 CEP: 86183-600
 N.º s/nº: []
 Município: Cambé
 UF: PR
 Autuação Especial nº 1.219117
 Processo nº 25351.681641 2013-27
 Autuação Especial nº 1.219117
 Autuação Especial nº 1.001007-2

li Lilly S.A.
Kinsale, Co. Cork

li Lilly do Brasil Ltda. CNPJ: 43.940.618-0001-44
namento nº: 1.01260-3
7-13-5

rtificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
ativos biológicos: dulaglutida.

resenius Kabi Deutschland GmbH
asse 1 Pfingstweide 53, Industriegebiet Sud (Industrial Park South) - Friedberg

resenius Kabi Brasil Ltda. CNPJ: 49.324.221/0001-04
namento nº: 1.00041-0
3/14-9

rtificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
ções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).

onza Biologics Porriño, S.L.
lba, s.n. Porriño, 36400 Pontevedra

bbvie Farmacêutica Ltda. CNPJ: 15.800.545-0001-50
namento nº: 1.09860-7 Autorização Especial nº: 1.23570-1
6-14-3

rtificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
ativos biológicos: adalimumabe.

icro Labs Limited
-116, Phase IV KIADB Industrial Area, Bommasandra, Bangalore - 560 099

L Indústria Ótica Ltda. CNPJ: 27.011.022/0001-03
namento nº: 1.01961-5
2-13-6

rtificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
ções.

lerck Sharp & Dohme B.V.
39, 2031 BN, Haarlem.

Merck Sharp & Dohme Farmacêutica CNPJ: 45.987.013-0003-34
namento nº: 1.00029-0 Autorização Especial nº: 1.21930-2

02-14-2, 0245819-14-5, 0247562-14-6
rtificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
embalagem primária e secundária) cápsulas, comprimidos e comprimidos re-
embalagem secundária;
alagem secundária) pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume e
de pequeno volume.

ISD International (Puerto Rico Branch) LLC
rídico Industrial Park, Las Piedras, Porto Rico
la América

Merck Sharp & Dohme Farmacêutica CNPJ: 45.987.013-0003-04
namento nº: 1.00029-0 Autorização Especial nº: 1.21930-2
7-14-0

rtificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
anel): comprimidos e comprimidos revestidos.

M Pharma S.A.
Bois-du-Lan, 1217 Meyrin

osmed Indústria de Cosméticos e Me- CNPJ: 61.082.426-0002-07

Autorização de Funcionamento nº: 1.07817-7
Expedientes nºs: 0495313/14-4, 0495354/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insunhos farmacêuticos ativos biológicos: Lisado bacteriano.
Sólidos não estéreis: cápsulas e granulados.

Empresa Fabricante: Wyeth Biopharma Division of Wyeth Pharmaceuticals, I
of Pfizer Inc.

Endereço: One Burt Road, Andover, MA 01810
País: Estados Unidos da América

Empresa Solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda. CNPJ: 46.070.868-00

Autorização de Funcionamento nº: 1.00216-6
Expediente nº: 0577737/14-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insunhos farmacêuticos ativos biológicos: alfanonacogue.

RESOLUÇÃO - RE Nº 50, DE 8 DE JANEIRO DE 2015

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições pelos incisos X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650/2014, e suas alterações,

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

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

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

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA

ANEXO

Empresa Fabricante: C.O.C. Farmaceutici S.R.L.
Endereço: Via Modena 15-40019 Sant'Agata Bolognese (BO)

País: Itália

Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.36

Autorização de Funcionamento nº: 1.00058-0

Expediente nº: 0389375/14-8

Observação: Em desacordo com o artigo 11 da RDC nº 204/2005. Não foi apresentado o documento de exigência (Notificação nº 0726179/14-9).

RESOLUÇÃO - RE Nº 51, DE 8 DE JANEIRO DE 2015

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições pelos incisos X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650/2014, e suas alterações;

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

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

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

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

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA

ANEXO

Empresa Fabricante: Delpharm Huningue S.A.S.
Endereço: 26 rue de La Chapelle, 68330 Huningue

País: França

Empresa Solicitante: Fundação Para o Remédio Popular - FURP CNPJ: 43.64

Autorização de Funcionamento nº: 1.01039-1 Autorização Especial nº: 1.2017

Expediente nº: 0577485/14-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: soluções.

Empresa Fabricante: Frosst Iberica S.A.
Endereço: Via Complutense 140, 28805 Alcala de Henares, Madrid

País: Espanha

Empresa Solicitante: Merck Sharp e Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45

Autorização de Funcionamento nº: 1.00029-0 Autorização Especial nº: 1.21930

Expediente nº: 0390185/14-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

mix Biopharmaceuticals Ltd.

tionation Institute (PFI), Magen David Adom Blood Services Center, Sheba
r, Ramat Gan 52621

Johnson & Johnson do Brasil Indústria e Comércio CNPJ: 54.516.661/0001-01
e Ltda.

amento nº: 1.01325-9

063 14-6; 0597102 14-1

rtificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

ativos biológicos: fibrinogênio e trombina.

ções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

acêutica Ltda CNPJ: 04.246.660/0001-08

ionário Jose Pedro Coelho

Bairro: Revoredo CEP: 88704-530

UF: SC

amento nº: 1.05275-1

53 14-2

rtificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

óleos, soluções e xaropes.

macêut. Rioquímica Et. CNPJ: 55.643.555/0001-43

Bairro: Jardim Anice CEP: 15057-441

o Rio Preto UF: SP

amento nº: 1.01520-1

4188/14-7; 0407048/14-8; 0407066/14-6

rtificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

ós.
eis: géis, pastas e pomadas.
soluções e óleos.

Farmacêutico Vitamed Ltda. CNPJ: 29.346.301/0001-52

Francisco Bellini

Bairro: Santos Dumont CEP: 95098-170

Sul UF: RS

NCIA DE PORTOS, AEROPORTOS, E RECINTOS ALFANDEGADOS

RE Nº 26, DE 7 DE JANEIRO DE 2015

ente de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Re-
Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no
lhe conferem o inciso III da Portaria nº 1.666,
114, publicada no DOU, de 13 de outubro de
I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da
s termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29
cada no DOU de 02 de junho de 2014, e ainda
ção RDC Nº 61, de 19 de março de 2004,

der Autorização de Funcionamento de Em-
e com o disposto no anexo.

Resolução entra em vigor na data de sua pu-

PAULO BIANCARDI COURY

ANEXO

IMIA COMÉRCIO INTERNACIONAL LT-

6-1
-46
3698 2015-05
RA DA PENHA, 1495 SALA 1108 BT
CIA
A

o de serviço importação de cosméticos, pro-
fumes por conta e ordem de terceiro ou por

IMIA COMÉRCIO INTERNACIONAL LT-

5-7

Autorização de Funcionamento nº: 1.01695-7

Expe diente nº: 0583111/14-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos
nulado efervescentes.

Empresa: Merck S/A CNPJ: 33.069

Endereço: Estrada dos Bandeirantes

N.º: 1099 Bairro: Jacarepaguá CEP: 22710-5

Município: Rio de Janeiro UF: RJ

Autorização de Funcionamento nº: 1.00089-8 Autorização Especial nº: 1.2

Expedientes nºs: 0584139/14-9; 0593700/14-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos (embalagem primária).
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.
Líquidos não estéreis: emulsões, suspensões, soluções e xaropes.

Empresa: Baxter Hospitalar Ltda. CNPJ: 49.351.

Endereço: Rodovia Vice Prefeito Hermenegildo Tonolli, Km 02, Galpão 14

N.º: --- Bairro: Distrito Industrial CEP: 13213-00

Município: Jundiaí UF: SP

Autorização de Funcionamento nº: 1.00683-9

Expedientes nºs: 0593281/14-5

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:
Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 52, DE 8 DE JANEIRO DE 2015

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições
pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º d
de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650
2014, e suas alterações;

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

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação d
Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da st
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA

ANEXO

EMPRESA: Norge Pharma Comércio de Medicamentos e Ma- CNPJ: 08.139.622
teriais e Soluções em Saúde Ltda.

ENDEREÇO: Rua Valparaíso

N.º: 84 BAIRRO: Jardim das Americas CEP: 78060-602

MUNICÍPIO: Cuiabá UF: Mato Grosso

Autorização de Funcionamento nº: 1.06786-3 Autorização Especial nº:

Expediente nº: 0277335/12-0

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:
Medicamentos.

PROCESSO: 25748.003685 2015-06
AV. NOSSA SENHORA DA PENHA, 1495 SALA 1108 BT
BAIRRO: SANTA LUCIA
MUNICÍPIO: VITÓRIA

UF: ES

CEP: 29056-905

ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de importação de produtos para
saúde e para diagnóstico "in vitro", por conta e ordem de terceiro ou
por encomenda.

RESOLUÇÃO - RE Nº 57, DE 9 DE JANEIRO DE 2015

O Superintendente de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Rec-
cintos Alfandegados da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no
uso das atribuições que lhe conferem o inciso III, art. 1º da Portaria
nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, publicada no DOU, de 13 de
outubro de 2014, aliada ao inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento
Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº
650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de
2014, e ainda amparado pela Resolução RDC nº 345, de 16 de
dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento de Em-
presas Prestadoras de Serviços de Interesse da Saúde Pública em
conformidade com o disposto no anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
blicação.

PAULO BIANCARDI COURY

ANEXO

EMPRESA: MATOS SERVIÇOS LTDA - ME

AUTORIZAÇÃO/MS: 906920-1

CNPJ: 11.073.260/0001-03

PROCESSO: 25765.731527/2014-29

ENDEREÇO: RUA E. CONJUNTO DUQUE DE CAXIAS, Nº 25

BAIRRO: INDUSTRIAL

MUNICÍPIO: ARACAJU

UF: SE

ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetizaç
em veículos terrestres em trânsito por postos de
cações, aeronaves, terminais aquaviários, portos,
portos, postos de fronteiras e recintos alfandegad
EMPRESA: SISAM SISTEMAS AMBIENTAIS I
AUTORIZAÇÃO/MS: 9.06923-1

CNPJ: 03.344.236/0001-33

PROCESSO: 25763.705122/2014-33

ENDEREÇO: AVENIDA DOM LUSTOSA, Nº 1-

BAIRRO: PARQUE ALBANO

MUNICÍPIO: CAUCAIA

UF: CE

CEP: 61.015-000

ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregaç
cionamento, armazenamento, transporte, tratamento
de resíduos sólidos resultantes de veículos terrest
postos de fronteiras, aeronaves, embarcações, terr
portos organizados, aeroportos, postos de fronte
fandegados.

EMPRESA: VIAMAR NAVEGAÇÃO E TURISM

AUTORIZAÇÃO/MS: 9.06924-5

CNPJ: 09.106.633/0001-53

PROCESSO: 25763.728584/2014-12

ENDEREÇO: AV. ABOLIÇÃO, Nº 453 - SALA

BAIRRO: MUCURIBE

MUNICÍPIO: FORTALEZA

UF: CE

CEP: 60.165-082

ATIVIDADE: Prestação de serviços de administ
tação de negócios, em nome do representante le;
direto por embarcação, tomando as providências
despacho em portos organizados e terminais aquav
território nacional.

EMPRESA: W&E SERVIÇOS TÉCNICOS LTDA.

AUTORIZAÇÃO/MS: 906945-8

CNPJ: 05.283.260/0001-35

PROCESSO: 25351.743076/2014-67 (1092817/14)

ENDEREÇO: SHCES QUADRA 205 Bloco C Lt

BAIRRO: Cruzeiro Novo

MUNICÍPIO: Brasília

UF: DF



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.678, DE 25 DE SETEMBRO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015:

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

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: ACS Dobfar S.p.A. - ACSD4
Endereço: Via Marzabotto, 7,9, 20871, Vimercato, MB
País: Itália
Empresa Solitante: Laboratório Teuto Brasileiro S.A
CNPJ: 17.159.239/0001-76
Autorização de Funcionamento nº: 1003707
Expediente nº: 0722524 15-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (classe cefalosporínicos):
Cefalexina monoidratada (etapas de síntese enzimática).

Empresa Fabricante: Aurobindo Pharma Ltd. - Unit VI
Endereço: Sarvey, N. 329 39 & 329 47, Chokkikulmang, Patancheru Mandal, Medak District, Telangana 502 310
País: Índia

Empresa Solitante: EMS S.A
CNPJ: 07.507.378/0003-65
Autorização de Funcionamento nº: 1002351
Expediente nº: 1157133 14-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (classe cefalosporínicos):
Ceftriaxona sódica (etapa de esterilização)
Obs.: A fabricação deste insumo farmacêutico ativo envolve, ainda, a produção do intermediário ceftriaxona dissódica hemieptaidratada (etapas de síntese química), realizada pela seguinte planta, que também deve possuir certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a resolução RDC nº 69/2014, Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd. (Nº: 15 Gongong road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi, China).

Empresa: Casa Casa da Química Indústria e Comércio Ltda.
Endereço: Rua Álvares Cabral
Nº: 693
Bairro: Vila Conceição
CEP: 09981-030
Município: Diadema
UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1008050
Expediente nº: 0771284 13-7

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química:
Acetato de sódio tri-hidratado, fosfato de potássio monobásico, fosfato de potássio dibásico, fosfato de sódio monobásico monoidratado, fosfato de sódio dibásico, fosfato de sódio monobásico, fosfato de sódio dibásico dodecaidratado, sulfato de cálcio di-hidratado, sulfato de zinco monoidratado, sulfato de zinco heptaidratado.
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química (etapa de purificação):
Ácido cítrico monoidratado, cloreto de cálcio di-hidratado, cloreto de cálcio hexaidratado, cloreto de potássio, cloreto de sódio, fluoreto de sódio, sulfato de magnésio hidratado.

Empresa fabricante: Jubilant Generics Limited
Endereço: Plot # 18, 56, 57 and 58, KIADB Industrial Area, Nanjangud, Mysore District - Karnataka - 571302
País: Índia
Empresa solitante: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.
CNPJ: 44.734.671/0001-51
Autorização de funcionamento nº: 1002981
Autorização especial nº: 1200659
Expediente nº: 1159814 14-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química:
Carbamazepina

Empresa fabricante: Jubilant Generics Limited
Endereço: Plot # 18, 56, 57 and 58, KIADB Industrial Area, Nanjangud, Mysore District - Karnataka - 571302
País: Índia
Empresa Solitante: União Química Farmacêutica Nacional S.A
CNPJ: 60.665.981/0001-18
Autorização de Funcionamento nº: 1004977
Autorização Especial nº: 1200830
Expediente nº: 0137521 15-7

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química:
Carbamazepina

Empresa Fabricante: Neuland Laboratories Ltd. - Unit II
Endereço: Plot Nº 92, 93, 94, 257, 258, 259, Ida, Pashamylaram, Isnapur, Patancheru Mandal - Medak District - Telangana - 502 319

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102015092800074

País: Índia
Empresa Solitante: Actavis Farmacêutica Ltda
CNPJ: 33.140.764/0001-12
Autorização de Funcionamento nº: 1004979
Expediente nº: 0239372 15-7

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química:
Cloridrato de ciprofloxacino

Empresa Fabricante: Neuland Laboratories Limited - Unit II
Endereço: Plot Nº 92, 93, 94, 257, 258, 259, Ida, Pashamylaram, Isnapur, Patancheru Mandal - Medak District - Telangana - 502 319

País: Índia
Empresa Solitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda
CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento nº: 1000472
Expediente nº: 0290184 15-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química:
Cloridrato de ciprofloxacino

Empresa Fabricante: Shanghai Shiydece Pharmaceutical (Harmen) Co., Ltd.
Endereço: Nº 1, Xitandai RD, Linjiang Industrial Park, Linjiang New Area, Haimen, Jiangsu 226133
País: China

Empresa Solitante: Pharlab Indústria Farmacêutica S.A
CNPJ: 02.501.297/0001-02
Autorização de Funcionamento nº: 1041075
Expediente nº: 0773013 15-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese:
Azitromicina di-hidratada (etapas de síntese química).

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.679, DE 25 DE SETEMBRO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015:

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

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Delpharm Tours
Endereço: La Baraouère, 37170, Chambray Les Tours
País: França

Empresa solitante: Overbet Produtos Radiológicos Ltda
CNPJ: 42.180.406/0001-43
Autorização de Funcionamento nº: 104980-1
Expediente(s) nº: 0230014 15-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estereis - soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co. KG
Endereço: Willmar Schwabe Strasse, nº 4, 7430, Karlsruhe
País: Alemanha

Empresa solitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda
CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento nº: 1.00553-1
Expediente(s) nº: 1055001 14-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estereis - comprimidos revestidos (granul).

Empresa Fabricante: Genzyme Limited
Endereço: 37, Hollands Road, Haverhill, Suffolk CB9 6PU
País: Reino Unido

Empresa Importadora: Genzyme do Brasil Ltda
CNPJ: 68.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento nº: 1.02543-8
Expediente(s) nº: 0167527 14-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estereis - embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Intas Pharmaceuticals Limited
Endereço: Plot Nº 457 & 458, Village Matoda, City - Matoda, 382 210, Dist: Ahmedabad - Gujarat State

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



Empresa Fabrilcar, Controlê, Atêctic, Nêctic, Xap, Hêctic, Knaps, CVA - CVA
 Endereço: De Brassiaan, 109 - B - 1120 Brussels
 País: Bélgica
Empresa Importadora: Riba Farmacêutica S.A.
 CNPJ: 08.430.828/0001-60
Autorização de Funcionamento nº: 101677
 (Processos): 25351 676429 2013-10
Certificado de Boas Práticas para Insufláveis
 Insufláveis farmacêuticos: insufláveis para a Via Aérea Humana, para II (Inhaloterapia) e de
 plasma pobre de cálcio de II, e de plasma pobre de cálcio de III (D.D.).
Empresas: Laboratório Saúde Ltda
 CNPJ: 01.671.292.0001-81
 Endereço: Rua Comendador Lavarello
 Nº: 44 e 46
 Bairro: Navegantes
 CEP: 90.230-220
 UF: RS
Autorização de Funcionamento nº: 1000941
 (Processos): 25351 539090 2012-28
Certificado de Boas Práticas para uma Linha de Produção/ Formas Farmacêuticas:
 Solidos não esteréis: comprimidos e pós.
Autorização Especial nº: 1.001.094-1
 (Processos): 25351 299314 2012-71
Certificado de Boas Práticas para uma Linha de Produção/ Formas Farmacêuticas:
 Produtos esteréis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e emema
 (com esterilização terminal).

Empresa: Chiesi Farmacêutica Ltda
 CNPJ: 61.363.032/0001-46
 Endereço: Rua Guaicuru, 68
 Bairro: Vila Guaraná
 CEP: 06513-001
 UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.001.058-0
 (Processos): 25351 227460 2013-17
Certificado de Boas Práticas para uma Linha de Produção/ Formas Farmacêuticas:
 Solidos não esteréis: comprimidos resistentes, comprimidos efervescentes, cápsulas e
 líquidos não esteréis: soluções injetáveis, suspensões, suspensões aereas
Empresas: D.A. Pharmaceutical Ltda
 CNPJ: 45.841.157/0001-07
 Endereço: Rua Jacaré
 Bairro: Jacaré
 CEP: 30970-032
 UF: RJ
Autorização de Funcionamento nº: 1.001.090-5
 (Processos): 25351 29766 2013-11 e 25351 29798 2013-13
Certificado de Boas Práticas para uma Linha de Produção/ Formas Farmacêuticas:
 Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica),
 líquidos não esteréis: comprimidos, comprimidos resistentes, pastilhas e pós.
Empresas: Farmacêutica S.A.
 CNPJ: 33.394.473/0001-19
 Endereço: Rua Nova Fátima
 Bairro: Jacaré
 CEP: 30970-032
 UF: RJ
Autorização de Funcionamento nº: 1.001.090-5
 (Processos): 25351 29766 2013-11 e 25351 29798 2013-13
Certificado de Boas Práticas para uma Linha de Produção/ Formas Farmacêuticas:
 Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica),
 líquidos não esteréis: comprimidos, comprimidos resistentes, pastilhas e pós.

Empresas: Pradab Indústria Farmacêutica S.A.
 CNPJ: 03.501.297/0001-02
 Endereço: Rua São Francisco
 Bairro: Antares Silva
 CEP: 55500-000
 UF: MG
Autorização de Funcionamento nº: 1.001.107-5
 (Processos): 25351 42764 2013-04, 25351 42767 2013-06, 25351 42760 2013-11
Certificado de Boas Práticas para uma Linha de Produção/ Formas Farmacêuticas:
 Solidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos resistentes e pós.
 Líquidos não esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica),
 líquidos não esteréis: comprimidos, comprimidos resistentes, cápsulas e xaropes.
Empresas: Farmacêutica S.A.
 CNPJ: 05.869.158/0001-74
 Endereço: Rua Nova Fátima
 Bairro: Antares Silva
 CEP: 55500-000
 UF: MG
Autorização de Funcionamento nº: 1.001.107-5
 (Processos): 25351 42764 2013-04, 25351 42767 2013-06, 25351 42760 2013-11
Certificado de Boas Práticas para uma Linha de Produção/ Formas Farmacêuticas:
 Solidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos resistentes e pós.
 Líquidos não esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica),
 líquidos não esteréis: comprimidos, comprimidos resistentes, cápsulas e xaropes.

Empresas: Indústria Nacional de Liofilizados - Liofil
 CNPJ: 05.869.158/0001-74
 Endereço: Rua Nova Fátima
 Bairro: Antares Silva
 CEP: 55500-000
 UF: MG
Autorização de Funcionamento nº: 1.001.107-5
 (Processos): 25351 42764 2013-04, 25351 42767 2013-06, 25351 42760 2013-11
Certificado de Boas Práticas para uma Linha de Produção/ Formas Farmacêuticas:
 Solidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos resistentes e pós.
 Líquidos não esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica),
 líquidos não esteréis: comprimidos, comprimidos resistentes, cápsulas e xaropes.
Empresas: Indústria Nacional de Liofilizados - Liofil
 CNPJ: 05.869.158/0001-74
 Endereço: Rua Nova Fátima
 Bairro: Antares Silva
 CEP: 55500-000
 UF: MG
Autorização de Funcionamento nº: 1.001.107-5
 (Processos): 25351 42764 2013-04, 25351 42767 2013-06, 25351 42760 2013-11
Certificado de Boas Práticas para uma Linha de Produção/ Formas Farmacêuticas:
 Solidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos resistentes e pós.
 Líquidos não esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica),
 líquidos não esteréis: comprimidos, comprimidos resistentes, cápsulas e xaropes.

Empresas: Indústria Nacional de Liofilizados - Liofil
 CNPJ: 05.869.158/0001-74
 Endereço: Rua Nova Fátima
 Bairro: Antares Silva
 CEP: 55500-000
 UF: MG
Autorização de Funcionamento nº: 1.001.107-5
 (Processos): 25351 42764 2013-04, 25351 42767 2013-06, 25351 42760 2013-11
Certificado de Boas Práticas para uma Linha de Produção/ Formas Farmacêuticas:
 Solidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos resistentes e pós.
 Líquidos não esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica),
 líquidos não esteréis: comprimidos, comprimidos resistentes, cápsulas e xaropes.

Empresas: Indústria Nacional de Liofilizados - Liofil
 CNPJ: 05.869.158/0001-74
 Endereço: Rua Nova Fátima
 Bairro: Antares Silva
 CEP: 55500-000
 UF: MG
Autorização de Funcionamento nº: 1.001.107-5
 (Processos): 25351 42764 2013-04, 25351 42767 2013-06, 25351 42760 2013-11
Certificado de Boas Práticas para uma Linha de Produção/ Formas Farmacêuticas:
 Solidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos resistentes e pós.
 Líquidos não esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica),
 líquidos não esteréis: comprimidos, comprimidos resistentes, cápsulas e xaropes.

Empresas: Indústria Nacional de Liofilizados - Liofil
 CNPJ: 05.869.158/0001-74
 Endereço: Rua Nova Fátima
 Bairro: Antares Silva
 CEP: 55500-000
 UF: MG
Autorização de Funcionamento nº: 1.001.107-5
 (Processos): 25351 42764 2013-04, 25351 42767 2013-06, 25351 42760 2013-11
Certificado de Boas Práticas para uma Linha de Produção/ Formas Farmacêuticas:
 Solidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos resistentes e pós.
 Líquidos não esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica),
 líquidos não esteréis: comprimidos, comprimidos resistentes, cápsulas e xaropes.

Empresas: Indústria Nacional de Liofilizados - Liofil
 CNPJ: 05.869.158/0001-74
 Endereço: Rua Nova Fátima
 Bairro: Antares Silva
 CEP: 55500-000
 UF: MG
Autorização de Funcionamento nº: 1.001.107-5
 (Processos): 25351 42764 2013-04, 25351 42767 2013-06, 25351 42760 2013-11
Certificado de Boas Práticas para uma Linha de Produção/ Formas Farmacêuticas:
 Solidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos resistentes e pós.
 Líquidos não esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica),
 líquidos não esteréis: comprimidos, comprimidos resistentes, cápsulas e xaropes.

Empresas: Indústria Nacional de Liofilizados - Liofil
 CNPJ: 05.869.158/0001-74
 Endereço: Rua Nova Fátima
 Bairro: Antares Silva
 CEP: 55500-000
 UF: MG
Autorização de Funcionamento nº: 1.001.107-5
 (Processos): 25351 42764 2013-04, 25351 42767 2013-06, 25351 42760 2013-11
Certificado de Boas Práticas para uma Linha de Produção/ Formas Farmacêuticas:
 Solidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos resistentes e pós.
 Líquidos não esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica),
 líquidos não esteréis: comprimidos, comprimidos resistentes, cápsulas e xaropes.

Balança Controle em Processo TAG: BAL-003-SOL
Certificados n° 130818262 de 22/01/2014 realizado pela empresa Preciso

Balança Manipulação Líquidos TAG: BAL-002-LIQ
Certificados n° 130809176 de 22/01/2014 realizado pela empresa Preciso.

Termohigrômetro Sólidos TAG: THM-011-SOL
Certificados n° 130818157 de 22/01/2014 realizado pela empresa Preciso.

Termohigrômetro Líquidos TAG: THM-002-LIQ
Certificados n° CCT-27141/2014 de 12/05/2014 realizado pela empresa Teknobar

Manômetro Analógico Microbiologia TAG: MAN-001-CMB
Certificados n° 131012114 de 24/01/2014 realizado pela empresa Preciso.

Manômetro Diferencial Antibióticos TAG: MAN-002-ANT
Certificados n° CCT-27271/2014 de 14/05/2014 realizado pela empresa Teknobar.

9.6 Qualificação de equipamentos

Semissólidos:

- Envasadora de Pomada – EB-001-ASS
Qualificação de Instalação: PT-IQ-036, 07/01/08, Status: qualificado.
Qualificação de Operação: PT-OQ-035, 07/01/08, Status: qualificado.
Qualificação de Performance: PT-PQ-035, 23/03/11, Produto avaliado: Cetomizol 20mg/g, tamanho do lote 3 400 unidades; testes: inspeção visual (fechamento, ausência de sujidades, ausência de vazamento e codificação correta) e controle de peso a cada quinze minutos. Lotes: 211, 212 e 213. Status: qualificado.

- Batedeira Planetária – BP-002-ASS
Qualificação de Instalação: PT-IQ-049, 04/04/08, Status: qualificado.
Qualificação de Operação: PT-002-ASS, 08/04/08, Status: qualificado.
Qualificação de Performance (Batedeira Planetária BP-002-ASS e Caldeira CL-001-ASS/CL-002-ASS): PT-PQ-048 14/05/10. Produto mais crítico: cetomizol 20mg, lotes: 210, 211 e 212. Testes: teor e temperatura. Status qualificado.

- Moinho Coloidal – MC-002-ASS
Qualificação de Instalação: PT-IQ-050, 10/04/08, testes: estrutura física (modelo, potência, rotação, testes de alimentação, amperagem). Status: qualificado.
Qualificação de Operação: PT-OQ-050, 12/04/08, Status: qualificado.
Qualificação de Performance: PT-PQ-050, 29/03/11, Produto pior caso: cetomizol 20 mg. Testes: aspecto visual, lotes 210, 211 e 212. Status: qualificado

- Encartuchadeira – ET – 001 - ASS
Qualificação de Instalação: PT-IQ-038, 11/01/08, testes: estrutura física (cabine, sistema pneumático, guias alimentação de cartonagem, engrenagens, motor, marcadores, sistema de colagem, polias, rodas de regulagem, elementos de fixação, sensores, eixos e redutor de velocidade). Status: qualificado
Qualificação de Operação: PT-OQ-037, 17/01/08, Status: qualificado.
Qualificação de Performance: PT-PQ-037, 21/12/08, Produto pior caso: Tetracilil Pomada, Tamanho do lote: 25.000 unidades, lotes: 57, 58 e 59. Testes: inspeção visual para presença de bulas, produto, integridade, vedação e codificação. Status: qualificado

Líquidos:

- Tanque de Manipulação 1000 L – TM-002-ALD.
Qualificação de Instalação: PT-IQ-002, 19/08/10, itens avaliados: verificação dos componentes do tanque, motor, hélice, tampa e válvulas; boas práticas de engenharia e segurança, projeto elétrico, projeto civil. Status: qualificado.
Qualificação de Operação: PT-OQ-001, 21/08/10 Status: qualificado

Qualificação de Performance: PT-PQ-001, 16/03/11. Produto avaliado: Gastrox 60mg/ml. lotes: 233, 234 e 235. Testes: densidade, descrição, fungos e/ou leveduras, ph, teor, contagem microbiana na posição superior, meio e fundo do tanque. Status: qualificado.

- Tanque de Manipulação 750 L – TM-003-ALD
Qualificação de Instalação: PT-IQ-011, 24/08/10. Itens avaliados: verificação dos componentes do tanque, motor, hélice, tampa e válvulas; boas práticas de engenharia e segurança, projeto elétrico, projeto civil. Status: qualificado.
Qualificação de Operação: PT-OQ-011, 25/08/10. Status: qualificado.
Qualificação de Performance: PT-PQ-011, 10/02/11. Produto avaliado: Pramil 0,4% solução oral. lotes: 108, 109 e 110. Testes: densidade, descrição, fungos e/ou leveduras, ph, teor, contagem microbiana na posição superior, meio e fundo do tanque. Status: qualificado.

- Tanque de Manipulação 200 L – TM-005-ALD
Qualificação de Instalação: PT-IQ-004, 14/09/07. Itens avaliados: verificação dos componentes do tanque, motor, hélice, tampa e válvulas; boas práticas de engenharia e segurança, projeto elétrico, projeto civil. Status: qualificado.
Qualificação de Operação: PT-OQ-004, 14/09/07. Status: qualificado.
Qualificação de Performance: PT-PQ-002, 19/07/10. Produto avaliado: Candifen 4%, lotes: 137, 140 e 141. Teste: teor na superfície esquerda, direita e fundo do tanque. Status: qualificado.

- Moinho Coloidal – MC-001-ALD
Qualificação de Instalação: PT-IQ-007, 01/10/07. Itens avaliados: verificação dos componentes do motor, boas práticas de engenharia/segurança e projeto civil. Status: qualificado.
Qualificação de Operação: PT-OQ-006, 01/10/07. Status: qualificado.
Qualificação de Performance: PT-PQ-006, 19/07/10. Produto avaliado: Candifen 4%, lotes: 137, 140 e 141. Status: qualificado.

- Bomba de Filtragem – BF-001-ALD
Qualificação de Instalação: PT-IQ-012, 29/09/10. Itens avaliados: verificação dos componentes do motor, boas práticas de engenharia/segurança, projeto elétrico e projeto civil. Status: qualificado.
Qualificação de Operação: PT-OQ-012, 01/10/10. Status: qualificado.
Qualificação de Performance: PT-PQ-013, 16/03/11. Produto avaliado: pramil 0,4% solução oral. Lotes: 108, 109 e 110. Testes: inspeção visual da capacidade de filtração e vazamento. Status: qualificado.

- Encartuchadeira – ET-002-ALD
Qualificação de Instalação: PT-IQ-053, 05/06/08. Itens avaliados: estrutura física da cabine, guias, motor, engrenagens, marcadores, sistema de colagem, polias, alimentação de cartonagem, rodas de regulagem, sensores, redutor de velocidade e eixos. Status: qualificado.
Qualificação de Operação: PT-OQ-052, 07/06/08. Testes: coeiro e painel da esteira dos frascos. Status: qualificado.
Qualificação de Performance: PT-PQ-052, 05/12/08. Produto avaliado: novagreen gotas. lotes: 596, 597 e 598. Tamanho do Lote: 50.000 unidades. Testes: inspeção visual para verificação da presença de bula, produto, integridade, vedação e codificação. Status: qualificado.

- Encartuchadeira – ET-003-ALD
Qualificação de Instalação: PT-IQ-040, 31/01/08. Itens avaliados: estrutura física da cabine, guias, motor, engrenagens, marcadores, sistema de colagem, polias, alimentação de cartonagem, rodas de regulagem, sensores, redutor de velocidade e eixos. Status: qualificado.
Qualificação de Operação: PT-OQ-039, 01/12/08. Testes: coeiro. Status: qualificado.
Qualificação de Performance: PT-PQ-039, 09/01/09. Produto avaliado: benzol suspensão. lotes: 80, 81 e 82. Tamanho do Lote: 20.000 unidades. Testes: inspeção visual para verificação da presença de bula, produto, integridade, vedação e codificação. Status: qualificado.

- Envasadora de Gotas – EG-001-ALD
Qualificação de Instalação: PT-IQ-013, 16/10/10. Testes: verificação dos componentes do tanque, motor, hélice, tampa e válvula; boas práticas de engenharia e segurança, projeto elétrico, projeto civil. Status: qualificado.
Qualificação de Operação: PT-OQ-013, 19/10/10. Status: qualificado.
Qualificação de Performance: PT-PQ-013, 10/02/11. Produto avaliado: pramil 0,4% solução oral, tamanho do lote: 20.000 frascos. lotes: 108, 109 e 110. Testes: inspeção visual para verificação da presença de tampa, vazamento da tampa, presença do batuque, colocação do batuque, pressão do batuque, controle de volume. Status: qualificado.

- Envasadora de Frascos Cozido – EL-001-ALD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-020, 07/11/07, itens avaliados: estrutura física (dimensões do equipamento, sistema pneumático, pistões, regulagem, motor do alimentador de frascos, motor da esteira, motor principal, motor do sistema de tampas, redutor de velocidade, estrutura e elementos de fixação e eixos). Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-020, 04/11/07. Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-020, 13/01/11. Produto avaliado: gastrox 60mg/ml. tamanho do lote: 10.000 frascos, lotes: 233, 234 e 235. Itens avaliados: inspeção visual (presença da tampa, cravamento da tampa, presença do batoque, colocação do batoque), controle de volume. Status: qualificado.

- Tanque de Transferência 900L – TT-004 -ALD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-005, 08/09/10. Testes: verificação dos componentes (tanque, motor, hélice, tampa e válvula), boas práticas de engenharia e segurança, projeto elétrico, projeto civil. Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-005, 20/07/10. Produto avaliado: candifen suspensão, teste de teor na superfície esquerda, direita e fundo do tanque, lotes 139, 140 e 141. Status: qualificado.

- Bomba de Transferência – BBT-001-ALD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-010, 16/09/10, itens avaliados: verificação dos componentes do motor, boas práticas de engenharia/segurança, projeto elétrico e projeto civil. Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-008, 18/09/10, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-010, 30/09/10, produto avaliado: candifen 4%, lotes: 136, 137 e 138, testes: capacidade de transferência e vazamento. Status: qualificado.

Sólidos:

Sólidos I:

- Misturador em V Imarvil – MV – 001 – ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-048, 31/03/08, Status: qualificado

Qualificação de Operação: PT-OQ-047, 01/04/08, Status: qualificado

Qualificação de Performance: PT-PQ-047, 09/03/10, produto avaliado: gastrox 300mg, lotes: 105, 106 e 108. Status: qualificado

- Encapsuladeira Eri – EC-002-APE

Qualificação de Instalação: PT-IQ-003, 23/08/10, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-003, 25/08/10, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-004, 09/03/09, produto: depoflox 20mg, lotes 01, 02 e 03. Status: qualificado.

- Compressora Lemaq – CO-005-APE

Qualificação de Instalação: PT-IQ-047, 06/03/08, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-046, 11/03/08, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-046, 01/10/08, produto azitromicil 1g. . Status: qualificado.

- Envasadora de Pó JHM – EP – 002 – APE

Qualificação de Instalação: PT-IQ-026, 03/12/07, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-025, 03/12/07, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-027, 09/11/08, produto azitromicil 1g. . Status: qualificado.

- Granulador Oscilante Lawes – GO – 003 – ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-081, 07/11/08, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-076, 10/11/08, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-080, 18/06/10, produto novagreen 500mg, Status: qualificado.

- Misturador Delta Sigma Lawes – MS – 001 – APE

Qualificação de Instalação: PT-IQ-023, 21/11/07, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-022, 21/11/07, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-023, 20/12/07, produto novagreen 500mg, Status: qualificado.

- Misturador Delta Sigma Neuberger – MS-004-APE

Qualificação de Instalação: PT-IQ-035, 31/12/09, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-034, 31/12/09, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-033, 12/10/10, produto aerogreen 2 mg, Status: qualificado.

- Estufa de Secagem Imarvil – PT-IQ-043

Qualificação de Instalação: PT-IQ-043, 20/06/14, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-041, 20/06/14, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-041, 20/06/14, estudo de distribuição - ciclos com câmara vazia e estudo de penetração - ciclos com carga máxima. Status: qualificado.

Sólidos II

- Misturador Delta Sigma Lawes – MS – 002 – ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-028, 01/08/13, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-028, 01/08/13, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-025, 15/10/10, produto aerogreen 2 mg lotes: 125, 126 e 127. Status: qualificado

- Misturador em "V" Lawes – MV – 002 – ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-037, 31/07/13, Status: qualificado

Qualificação de Operação: PT-OQ-036, 31/07/13, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-036, 24/11/09, produto salicin 500mg, lotes: 559, 560 e 562 Status: qualificado.

- Envelopadeira – ENV-002-ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-017, 02/08/13, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-017, 02/08/13, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-016, 14/10/09, produto: pramil 10 mg, lotes: 315, 316 e 317. Status: qualificado

- Emblistadeira CAM – EBL-002-ASD,

Qualificação de Instalação: PT – IQ – 052, 19/05/08, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT – OQ – 052, 22/05/08, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT – PQ – 051, 31/05/10, produto enalatec 10mg, lotes. 86, 87 e 88. Status: qualificado

- Encartuchadeira CAM – ET-004-ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-021, 08/11/07, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-021, 12/11/07, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-021, 30/03/11, produto: benzol 400mg, lotes 85, 86 e 87, Status: qualificado

- Compressora Lawes – CO-001-ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-008, 17/07/10, Status: qualificado

Qualificação de Operação: PT-OQ-009, 20/07/10, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-008, 23/06/08, produto: atenuol 50mg, lote 15, 16 e 17

- Envelopadeira Fabrisul – ENV-004-ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-019, 01/07/11, Status: qualificado

Qualificação de Operação: PT-OQ-019, 24/09/10, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-019, 24/09/08, produto isogreen 10mg, lotes 221, 222 e 223, Status: qualificado.

- Moinho Coloidal – MC – 003 - ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-086, 13/04/08, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-081, 15/04/08, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-085, 17/12/09, produto: decorfen 50mg, lotes 13,14 e 15. Status: qualificado

- Tanque de Mistura – TMR-001-ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-014, 30/09/10, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-014, 01/10/10, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-014, 05/11/10, produto ranidine 150mg, lotes 251, 252, 253. Status: qualificado.

- Envelopadeira Fabrisul – ENV-001-ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-016, 23/10/07, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-016, 25/10/07, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-017, 09/01/08, produto isogreen 10mg, lotes 212, 213, 214. Status: qualificado.

- Envelopadeira Fabrisul – ENV-003-ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-018, 01/07/11, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-018, 24/09/10, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-018, 14/10/09, produto pramiil 10mg, lotes 315, 316, 317. Status: qualificado.

- Drageadeira ALIC – DG-001-ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-015, 28/09/10, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-016, 30/09/10, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-015, 05/11/10, produto ranidine 150mg, lotes 251, 252 e 253. Status: qualificado.

- Estufa de Secagem Lawes – EF-008-ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-045, 18/06/14, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-043, 18/06/14, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-042, 18/06/14, Status: qualificado.

- Estufa de Secagem Lawes – EF – 009 – ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-046, 20/06/14, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-045, 20/06/14, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-044, 20/06/14, estudo de distribuição - ciclos com câmara vazia e estudo de penetração - ciclos com carga máxima. Status: qualificado.

- Granulador Oscilante Lawes – GO-002-ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-039, 22/08/13, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-038, 02/08/13, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-038, 18/06/10, produto novagreen lotes: 206, 207 e 208. Status: qualificado.

- Misturador Delta Sigma Lawes – MS-002-ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-028, 01/08/13, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-026, 01/08/13, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-025, 15/10/10, produto aerogreen 2mg, lotes: 125, 126 e 127. Status: qualificado.

- Compressora Lawes W2227 – CO-002-ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-031, 21/12/07, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-031, 24/12/07, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-030, 03/11/08, produto tricban 400+80mg lotes 170, 171, 172. Status: qualificado.

- Compressora Neuberger – CO-003-ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-006, 24/08/10, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-007, 25/08/10, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-007, 12/12/09, produto: azitromicil 500mg lote 26, 27 e 28. Status: qualificado.

- Compressora Lawes W2227 – CO-004-ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-009, 02/08/13, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-010, 02/08/13, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-009, 14/04/08, produto: isogreen 10mg, lotes 215, 216 e 217. Status: qualificado.

- Compressora Felc – CO-006-ASD

Qualificação de Instalação: PT-IQ-025, 27/11/07, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-023, 28/11/07, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-024, 08/03/11, lotes 1280, 1281 e 1282. Status: qualificado.

Cefalosporínicos.**- Envasadora de Pó – EP -001-AAB**

Qualificação de Instalação: PT-IQ-078, 10/10/08, testes: estrutura física (sistema de alimentação de frascos, redutor, mesa giratória, motor do sistema de alimentação de frascos, eixo principal, dimensões da cabine, motor inferior vertical do sistema de suspensão e alimentação de pó, motor principal superior do sistema de suspensão e alimentação de pó, motor inferior horizontal dos sistema de suspensão e alimentação de pó, motor redutor do sistema principal, motor redutor do sistema principal, motor redutor do sistema de alimentação de tampas, motor de sistema de pré-rosqueamento das tampas, motor do sistema de rosqueamento, sensores, exos). Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-073, 11/10/08, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-077, 23/12/09, tamanho do lote: 4.000 frascos, produto avaliado: cefexina 250mg/5ml pó para suspensão, lotes: 999, 1000 e 1001, testes: inspeção visual: presença de tampa e vedação, controle de peso. Status: qualificado.

- Misturador em "V" – MV-003-AAB

Qualificação de Instalação: PT-IQ-077, 21/10/09, teste: estrutura física (motor principal, motor redutor, materiais). Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-072, 19/09/09, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-076, 28/12/10, produto: cefexina suspensão, teste: teor. Lotes: 999, 1000 e 1001. Status: qualificado.

- Rotuladeira – RO-002-AAB

Qualificação de Instalação: PT-IQ-079, 16/10/08, testes: estrutura física (motor da esteira, motor dos rótulos e sensor óptico). Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-074, 17/10/08, Status: qualificado.

Qualificação de Performance: PT-PQ-078, 29/12/09, Produto: cefexina 250mg/5ml, tamanho do lote: 4.000 frascos, lotes: 999, 1000 e 1001. Teste: inspeção visual. Status: qualificado.

Injetáveis:**- Tanque de Manipulação 200L – TAN-001-INJ**

Qualificação de Instalação: PT-IQ-030, 30/05/14, Status: qualificado.

Qualificação de Operação: PT-OQ-030, 30/05/14, Status: qualificado.

- Envasadora de Ampolas – ENV-001-INJ

Qualificação de Instalação: PT-IQ-054, 30/05/14, Status: qualificado

Qualificação de Operação: PT-OQ-054, 30/05/14, Status: qualificado

- Tanque de Transferência 20L – TT-005-AIJ

Qualificação de Instalação: PT-IQ-034, 28/12/07, Status: qualificado

Qualificação de Performance: PT-PQ-034, 31/10/08, Status: aprovado.

Produto avaliado: Cintidina 300mg/2mL, tamanho do lote: 115 Litros; teste: verificar presença de vazamento, Lotes: 29, 30 e 31 Status: qualificado. A requalificação será realizada após a liberação da área produtiva.

- Máquina de Lavar Ampolas – LAV-001-INJ

Qualificação de Instalação: PT-IQ-022, 30/05/14, Status: qualificado

Qualificação de Operação: PT-OQ-029, 30/05/14, Status: qualificado

- Estufa de Despirogenização – EST-001-INJ

Qualificação de Instalação: PT-IQ-032, 21/06/14, Status: qualificado

Qualificação de Operação: PT-OQ-032, 21/06/14, Status: qualificado

Qualificação de Performance: PT-PQ-031, 26/06/14, Estudo de Distribuição e Penetração de Calor (200°C ± 6, 120°C min) Ciclos:

- Ampolas de 2 ml, 27 magazines com 29.700 ampolas;

Bioindicador: lote: EVV3113, marca: Endosafe

Certificado de Qualificação Térmica n. 140601344, realizado pela empresa Preciso Metrologia.

Relatório de Qualificação de Performance: RL-VAL-196, Status: qualificado.

- Autoclave Teclave – AUT-001-INJ. Sala de Esterilização da Área de Injetáveis

Qualificação de Instalação: PT-IQ-033, 21/06/14, Status: qualificado;

Qualificação de Operação: PT-OQ-033, 21/06/14, Status: qualificado;

Qualificação de Performance PT-PQ-032, 26/06/14 Estudo de Distribuição e Penetração de Calor (121°C, 30 min) Ciclos

- Ampola de 2 ml, 15 magazines com 16.500 ampolas
- Materiais Autoclaváveis para Envase: 01 carcaça do filtro maior, 01 kit mangueira para envase e manipulação, 01 kit mangueira de lavar ampolas, 01 kit mangueira para filtrar álcool, 02 bandejas da seringa, 04 seringas, 07 agulhas, 02 sup. das seringas, 02 sup. do embolo, 12 copinhos, 01 chave T, 02 bastão inox, 01 balde 20L, 06 pano de limpeza, 01 balde cacos, 01 chave copinhos, 01 papel alumínio
- Materiais Autoclaváveis para Manipulação: 01 filtro do tanque de transferência, 02 balde pequeno inox, 02 becker de vidro 1000ml, 06 pano de limpeza, 01 balde grande inox, 03 conchas pequena inox, 01 papel alumínio, 10 uniformes, 10 kit paramentação e 01 bastão de vidro.

Bioindicador: *Geobacillus stearothermophilus*, lote: 201511JC, marca: Attest

Certificado de Qualificação Térmica n° 140601345, realizado pela empresa Preciso Metrologia

Relatório de Qualificação de Performance: RL-VAL-193, Status: qualificado

Foi verificado o Controle de Mudança – RQ-SCQ-113, 30/10/13. Alteração do sistema de tagueamento dos equipamentos, incluindo três letras identificando o equipamento, três números sequenciais e três letras identificando a área a que o equipamento pertence.

De acordo com o Plano Mestre de Validação – PL – VAL – 001, aprovado em 30/09/13, a frequência para as requalificações são:

- Equipamentos térmicos: 1 ano
- Equipamentos não térmicos: 5 anos

A qualificação de projeto e instalação é realizada uma única vez ou quando houver reforma ou mudança de equipamento de setor. A qualificação de operação deve ser realizada sempre que parâmetros críticos do equipamento forem alterados.

10. CONTROLE DE QUALIDADE

10.1. Instalações/Atividades

A empresa possui laboratório de controle de qualidade físico-químico e microbiológico próprio com instalações e equipamentos necessários as análise que realiza.

O controle de qualidade físico-químico dispõe das seguintes áreas: secretaria, chefia, sala de equipamentos sensíveis (HPLC e IV), área de trabalho, sala de equipamentos eletrônicos, sala de equipamentos quentes, lavagem, sala de reagentes e pesagem.

O laboratório de microbiologia conta com as seguintes áreas: antecâmara de pessoal, chefia, sala da câmara microbiológica com by pass de material e antecâmara de pessoal, sala da câmara estéril com by pass de material e antecâmara de pessoal, sala de reagentes, lavagem e autoclavagem, sala das estufas e área de preparo de amostras.

Foi apresentada a lista de equipamentos dos laboratórios e as qualificações e calibrações dos equipamentos e instrumentos abaixo:

- Medidor do ponto de fusão – certificado n° 008/14 de 06/03/14 executado pela Gehaka
- Termohigrômetro do laboratório microbiológico – THM-003-CMB Certificado n° CCT-27139/2014 de 12/05/14 da Teknobar
- Termohigrômetro da sala de pesagem FQ – THM-001-CFQ Certificado n° CCT-27135/2014 de 12/05/14 da Teknobar
- Termohigrômetro lab FQ (circulação)- THM-002-CFQ certificado n° CCT-27136/2014 de 12/05/14
- Termohigrômetro LMB (sala de contagem) – THM-001-CMB certificado n° CCT-27137/14
- Termohigrômetro LMB (sala de esterilidade) HM-002-CMB certificado n° CCT-27138/14 Teknobar de 12/05/14
- Cronômetro – certificado de calibração n° 131117184 da Preciso de 15/01/14
- Termômetro digital – certificado n° 131012113 de Preciso de 13/01/14
- pHmetro – PHm-001-cfq – certificado n° 130818172 da Preciso de 15/01/14
- Termômetro digital – TER-001-CMB – certificado n° 131012112 da Preciso de 13/01/14
- Desintegrador – CIT-005-CFQ – certificado n° 130812130 da Preciso de 17/01/14
- Forno mufla – CIT-004-CFQ – certificado n° 131006106 da Preciso de 17/01/14
- Válvula de segurança de autoclave – CQMB – certificado n° 5456/0001 de 13/09/13 – da Competec
- Balança – BAL-001-CFQ- certificado n° 130812116 de 20/01/14 Preciso
- Jogo de pesos padrão – PES-002-CFQ- certificado n° 130817138 de 21/01/14 – Preciso
- Jogo de pesos padrão – PES-003-CFQ- certificado n° 130817139 de 21/01/14 – Preciso

- Jogo de pesos padrão – PES-004-CFQ- certificado n 1308181173 de 21/01/14 – Preciso
- Pressostato- PRS-001-CMB – certificado n 131001200 de 21/01/14 da Preciso
- Cronômetro- CRO-001-CMB – certificado n 131117185 de 15/01/14 da Preciso
- Espectrofotômetro ESOP-003-AFQ – certificado n 131006103 de 14/01/14 da Preciso
- Paquímetro- PAQ-001-CMB – certificado n 131117187 de 15/01/14 da Preciso
- Laudo de manutenção preventiva do milliQ – certificado n 131012115 de 21/01/14 da Preciso
- Condutivímetro – ACO-003-CFQ certificado n 130812124 de 07/01/14 da Preciso
- Balança – BAL-001-CMB certificado n 130818169 de 20/01/14 da Preciso
- Karl Fischer modelo 701- certificado n° 14547 da Titrolab de 03/10/13
- Estufa microbiológica FANEM-CQMB – 41788 – A qualificação foi realizada utilizando a temperatura de 32° C ± 2,5 ° C durante 24 hs com câmara vazia e cheia. A qualificação foi realizada pela empresa terceirizada Preciso. Conforme o laudo de qualificação térmica emitido pela empresa terceirizada, o equipamento foi considerado qualificado em 27/01/14 certificado n° 140101203.

- Estufa microbiológica Imarvil – INC-002-CMB - A qualificação foi realizada utilizando-se temperatura de 32° C ± 2,5°C durante 24 hs com câmara vazia e cheia, pela empresa terceirizada Preciso. Conforme o laudo de qualificação térmica emitido pela Preciso, o equipamento foi considerado qualificado em 27/01/14 certificado n° 1401201201.

- Estufa de Microbiologia Tecnal – EST-001-CMB - A qualificação foi realizada utilizando-se a temperatura de 22,5° ± 2,5° C durante 24 hs com câmara vazia e cheia. A qualificação foi realizada pela empresa terceirizada Preciso. Conforme o laudo de qualificação térmica emitido, o equipamento foi considerado qualificado em 21/01/14 certificado n° 1401011202.

- Autoclave vertical – AUT-001-CMB – qualificação realizada pela Preciso. A qualificação foi realizada para 07 ciclos com diferentes cargas e leitura da temperatura a cada minuto:
 - . ciclo 1 - câmara vazia – 121 C por 20 min
 - . ciclo 2 - câmara vazia – 123 C por 30 min
 - . ciclo 3 - câmara cheia – 123 C por 20 min
 - . ciclo 4 – câmara cheia – 121 C 15 min
 - . ciclo 5 – câmara cheia – 123 C 30 min
 - . ciclo 6 – câmara cheia – 121 por 20 min
 - . ciclo 7 – câmara cheia – 121 por 20 min
 Foram posicionados 5 sensores dentro da autoclave. No documento da Preciso cita que foi usado Geobacillus stearothermophilus lote 201501JF. Em cada ciclo foram utilizados 03 bioindicadores. Certificado 140112140 de 23/01/14

- Qualificação do fluxo laminar – FL-001-AMB – laboratório MB – sala de contagem microbiológica, realizada pela LEFOL Saúde Ambiental em março de 2014, conforme O.S. n 75/14, documento de qualificação n° 59/14. Foram executados os seguintes testes: verificação de itens eletromecânicos, avaliação e identificação do sistema de filtração, perda de carga em filtro, detecção de vazamento no sistema de filtração, velocidade e vazão do fluxo de ar, laminaridade do fluxo de ar, classificação por contagem de partículas (em repouso e em operação), luminosidade, nível de ruído. Conforme a conclusão da empresa Lefol o equipamento foi considerado qualificado operando com classe ISO 5.

- Qualificação do fluxo laminar – FL-002-AMB – laboratório microbiológico – sala de esterilidade, realizada pela LEFOL Saúde Ambiental em março de 2014, conforme O.S. n 75/14, documento de qualificação n° 61/14. Foram executados os seguintes testes: verificação de itens eletromecânicos, avaliação e identificação do sistema de filtração, perda de carga em filtro, detecção de vazamento no sistema de filtração, velocidade e vazão do fluxo de ar, laminaridade do fluxo de ar, classificação por contagem de partículas (em repouso e em operação), luminosidade, nível de ruído. Conforme a conclusão da empresa Lefol o equipamento foi considerado qualificado operando com classe ISO 5.

- Qualificação Capela de Exaustão – CE-001-AFQ – laboratório físico-químico, realizada pela LEFOL Saúde Ambiental em março de 2014, conforme O.S. n° 75/14, documento de qualificação n° 58/14. Foram executados os seguintes testes: verificação de itens eletromecânicos e velocidade do ar, laminaridade e intensidade luminosa, nível de ruído, velocidade e vazão. Conforme a conclusão da empresa Lefol o equipamento foi considerado qualificado operando com classe ISO 5.

- Qualificação do Aparelho HPLC – HP-003-AFQ realizado pela HPLC em novembro de 2013, com validade até novembro de 2014, qualificação de operação e performance.

- Qualificação do aparelho de TOC – executado pela Gehaka em 13/01/14

- Qualificação do Espectrofotômetro Spectronic modelo Genesis 2 realizado pela Analyser Com. e Ind. Itda conforme documento nº 0296/14 de 11/04/14

Estufa de Esterilização e Despirogenização – Microbiológico – TAG: EST-001-CMB

Qualificação de Instalação PT-IQ-070 de 04/08/2008. Status: Qualificado.

Qualificação de Operação PT-OQ-068 de 05/08/2008. Status: Qualificado.

Qualificação de Performance PT-PQ-069 de 14/02/2014. Testes realizados pela empresa Preciso. Foram realizados dois ciclos. O ciclo 1 foi realizado com a câmara vazia à 250°C por 1 hora e 12 bioindicadores da marca ENDOSAFE Lote EVV3113 EVV, Endotoxin E coli, e o ciclo 2 foi realizado com carga máxima (200 tubos de ensaio de vidro (8cm) e 12 bioindicadores da marca ENDOSAFE Lote EVV3113 EVV, Endotoxin E coli, à 250°C por 1 hora.

Relatório de Qualificação de Performance RL-VAL-200 Revisão 0 de 20/02/2014. Status: Qualificado.

Foi também verificado que todas as vidrarias utilizadas no CQ foram calibradas: Foram verificadas as calibrações das seguintes vidrarias realizada pela empresa terceirizada preciso:

- Pipeta volumétrica – PIP-058-CFQ – certificado de calibração nº 140420187 de 16/04/14

- Balão volumétrico – BVCQ-434- certificado de calibração nº 140425168 de 11/04/14

- Bureta graduada – TEC-8479 – Certificado de calibração nº 140409153

- Bureta volumétrica – BUCQ-014 – certificado de calibração nº 140409155 de 17/04/14

Validação do Teste de Esterilidade

Protocolo de Validação - PT-SCQ-003.V1. 17/07/06

Relatório de Validação: Teste de Esterilidade de Produto Acabado – RT-SCQ-049, 07/08/03: Produto Greencanyl - Sulfato de Terbutalina 0,5mg/ml. Status: validado.

Validação do Teste de Pirogênio

Protocolo de Validação: Teste de Pirogênio "In Vitro" Greencanyl 0,5 mg/ml – Sulfato de Terbutalina 0,5mg/ml - PT-SCQ-007, 21/07/04

Relatório Final. Status Validado.

Monitoramento ambiental

O Procedimento PR-SCQ-039 ver 14 de 01/10/13, estabelece normas para avaliação do nível de contaminação das áreas. Conforme o procedimento, se os resultados obtidos, exceto para injetáveis, atingirem 35% da especificação, deve ser preenchido um Relatório de Limite da Alerta, no caso de atingirem 50% da especificação, deve ser preenchido o Formulário de Limite de Ação. Para o caso de injetáveis, o limite de alerta ou de ação deve ser acionado quando a contagem microbiana atingir 25% da especificação para antecâmaras e 10% da especificação para os demais pontos especificados. O referido procedimento traz também tabela com os locais e a frequência de coleta, o limite microbiano em UFC/placa, os pontos de coleta por área, local de exposição de placas. Devido ao fato de a empresa encontrar-se em fase final de reforma e qualificação do sistema de ar, ainda não foi realizado monitoramento ambiental das áreas de produção. Foi realizado o monitoramento das áreas do laboratório de controle de qualidade microbiológico (sala de contagem), já que esta área encontra-se em plena atividade para análises de água. Foi verificado o registro do monitoramento ambiental da sala de contagem microbiológica do mês de maio (área, uniformes dos operadores) e encontravam-se dentro do especificado.

Procedimentos verificados.

PR-SCQ-090 Revisão 06 de 30/09/2013 – Controle de Microorganismos.

Nesse procedimento definiu-se que a vida útil de uma cepa será de 5 repiques sucessivos a partir da cepa mãe. Os tubos contendo meio de cultura preparado no laboratório com ágar nutriente para bactéria e ágar sabourand para fungo, e têm validade de 2 meses quando armazenados em temperatura de 2-8°C, os repiques devem ser realizados sob fluxo laminar. A partir da cepa mãe poderá ser feito mais três passagens com intervalos de 30 dias. O descarte é realizado conforme procedimento próprio.

Foram verificados alguns controles de repique por meio do formulário RQ-SCQ-006 Revisão 0:

- Cepa: *Bacillus subtilis* ATCC 6633, data de chegada 27/02/2014, fornecedor Fundação André Toselho, nº lote T07/3/B, 3 repiques (28/02/14, 28/03/14 e 28/04/14). Apresenta anexo o Certificado de primeira passagem.

- Cepa: *Escherichia coli* ATCC 25922, data de chegada 27/02/2014, fornecedor Fundação André Toselho, nº lote T07/5/C, 3 repiques (28/02/14, 28/03/14 e 28/04/14). Apresenta anexo o Certificado de primeira passagem.

- Cepa *Candida albicans* ATCC 10231, data de chegada 27/02/2014, fornecedor Fundação André Toselho, nº lote T05/7/F. 3 repiques (28/02/14, 28/03/14 e 28/04/14). Apresenta anexo o Certificado de primeira passagem.
- Cepa *Aspergillus niger* ATCC 16404, data de chegada 27/02/2014, fornecedor Fundação André Toselho, nº lote T09/10/I. 3 repiques (28/02/14, 28/03/14 e 28/04/14). Apresenta anexo o Certificado de primeira passagem.
- Cepa *Salmonella choleraesuis* ATCC 10708, data de chegada 27/02/2014, fornecedor Fundação André Toselho, nº lote T12/4/A. 3 repiques (28/02/14, 28/03/14 e 28/04/14). Apresenta anexo o Certificado de primeira passagem.
- Cepa *Saccharomyces cerevisiae* ATCC 2601, data de chegada 27/02/2014, fornecedor Fundação André Toselho, nº lote T06/6/J. 3 repiques (28/02/14, 28/03/14 e 28/04/14). Apresenta anexo o Certificado de primeira passagem.

PR-SCQ-065 Revisão 08 de 30/09/2013 – Teste de Fertilidade e Esterilidade de meios de Cultura.

Os testes de fertilidade e esterilidade devem ser realizados em cada novo lote preparado de meios de cultura.

Alguns microorganismos utilizados:

Bacillus subtilis ATCC 6633

Micrococcus luteus ATCC 9341

Candida albicans ATCC 10231

Aspergillus Niger ATCC 16404

Os registros dos testes são realizados no formulário RQ-SCQ-061 Revisão 0

Foram verificados alguns registros:

- Meio de Cultura Tryptic Soy, Lote Interno 001, Lote fabricante 105522B, validade 11/2016, microorganismos utilizados – *Pseudomonas aeruginosa* e *Staphylococcus aureus*.
- Meio de Cultura Sabourand dextrose Agave, Lote Interno 002, Lote fabricante 105980B, validade 01/2017 microorganismos utilizados – *Candida albicans* e *Aspergillus Niger*.

PR-SCQ-072 Revisão 10 de 28/10/2013 – Verificação, Calibração e Ajuste das Balanças.

De acordo com este procedimento a frequência ficou estabelecida em:

- Calibração: anual ou sempre que necessário.
- Verificação: semanal.
- Verificação INMETRO: anual.

PR-SCQ-026 Revisão 8 de 27/09/2013 – Teste de Pirogênio.

O procedimento define a detecção de endotoxina bacteriana na água osmolizada e em produtos injetáveis (matéria prima e produto acabado). O teste é realizado com um controle positivo (reagente LAL e endotoxina), controle negativo (reagente LAL incubado) e ensaio para amostra (Reagente LAL e amostra). Os resultados deverão ser registrados em formulários próprios.

PR-SCQ-042 Revisão 9 de 03/02/2014 – Teste de Esterilidade.

Estabelece os critérios para realização do teste de esterilidade, constatando a presença ou ausência de microrganismos viáveis na amostra. O teste é realiza sob capela de fluxo laminar, utilizando-se no mínimo 20 amostras de produto acabado e 300mg para matéria prima. Pode ser realizado por método de inoculação/método direto para produtos insolúveis que não permitem filtração, ou por método de filtração por membrana/método indireto para produtos que permitam a filtração por membrana.

PR-SCQ-053 Revisão 05 de 04/12/2013 – Normas de Conduta da Sala de Esterilidade e Sala de Contagem.

Estabelece normas para o acesso de pessoas e materiais na área limpa utilizada para o teste de esterilidade, assim como técnicas operatórias que assegurem a assepsia da área.

PR-SCQ-021 Revisão 6 de 03/02/2014 – Limpeza e Sanitização do Controle de Qualidade Microbiológico.

Estabelece normas que assegurem limpeza adequada à área do Controle de Qualidade Microbiológico, mantendo os padrões de qualidade ambiental.

PR-SCQ-022 Revisão 10 de 03/02/2014 – Limpeza e Estocagem dos Materiais e Vidrarias do Controle de Qualidade.

Determina as normas para lavagem, secagem e armazenamento correto dos materiais e vidrarias de uso no Controle de Qualidade Físico-Químico e Microbiológico.

PR-SCQ-067 Revisão 6 de 06/11/2013 – Operação e Limpeza da Estufa para Despirogenização Tecnal

Estabelece normas para operação e limpeza da estufa para despirogenização Tecnal. Essa estufa é utilizada somente para despirogenizar materiais que deverão ser utilizados no teste de pirogênio, devendo funcionar a 250°C por uma hora.

PR-SCQ-102 Revisão 7 de 30/09/2013 – Preparação de meios de Cultura e Diluentes.

Estabelece normas para a metodologia de preparo, uso e armazenamento correto dos meios de cultura e diluentes utilizados nas análises microbiológicas.

10.2. Padrões de referência e especificações

A empresa possui os seguintes padrões em estoque: Ac. Acetil salicílico lote 1027 - Farmacopéia Brasileira, Alendazol lote 1034 Farmacopéia Brasileira, Sulfametoxazol lote 1010 - Farmacopéia Brasileira, Tmetropina lote 2011 - Farmacopéia Brasileira e os respectivos certificados. Foi apresentado também o documento da JMC datado de 20/2/14 (INVOICED), referente a aquisição dos padrões que serão usados para análise dos medicamentos constantes da lista de produtos que a empresa pretende fabricar inicialmente.

10.3. Investigação de resultados fora de especificação

No caso de resultados fora de especificação, verificados durante as análises realizadas, a empresa segue o Procedimento PR-SQC-108 ver 5 de 14/01/14 Segundo o procedimento, quando houver uma discrepância dos resultados analíticos e bioanalíticos, deve ser realizada uma investigação documentada através de formulário específico (RQ-SQC-137). A garantia de qualidade deve ser envolvida na investigação. Devem ser verificados os padrões secundários, o preparo da amostra e do padrão utilizado, preparo dos diluentes, verificação dos cálculos realizados, verificação do método de análise, equipamentos utilizados, deve ser realizada uma reanálise comparativa, utilizando uma amostra do mesmo lote, com outro analista. Em caso de resultado insatisfatório deve ser concluída a causa do desvio e aberto um Relatório de não Conformidade, conforme Procedimento PS-SQC-002 de 17/12/13, juntamente com a Garantia de Qualidade, podendo gerar ações corretivas e preventivas. Quando os resultados de ensaios com especificações internas estiverem fora da especificação, deve ser observado o resultado dos demais ensaios, solicitando a concordância do desenvolvimento farmacotécnico, relatar o ocorrido na OP. Resultados fora do limite de alerta em algumas análises devem ser tratados como desvio e deve ser realizada investigação. Para resultados fora do limite de ação, a disposição imediata será a reprovação do material ou produto e caso necessário, aberto Relatório de Não Conformidade.

11. GARANTIA DA QUALIDADE

11.1. Gerenciamento da documentação

A elaboração dos documentos (procedimentos) da empresa, é feita conforme o Procedimento PR-SQC-052 ver 9 de 27/01/14 Este procedimento estabelece normas para elaboração, formatação de documentos da empresa. Segundo o documento, a elaboração de documentos fica a cargo do colaborador da área de implantação do mesmo que detém maior conhecimento do assunto. A revisão deve ser feita pelo encarregado/supervisor da área e a aprovação deve ser da Garantia de Qualidade. O controle e distribuição de documentos da qualidade seguem as normas descritas no documento PR-SQC-001 ver 12 de 22/07/13. Os documentos devem ser controlados pela Garantia de Qualidade. A responsabilidade pela emissão, formatação, distribuição, controle e destruição de documentos também é da Garantia de Qualidade, incluindo a destruição dos documentos obsoletos e arquivamento das cópias originais. Qualquer modificação nos documentos deve ser autorizada pela Garantia de Qualidade. As cópias controladas somente devem ser distribuídas aos envolvidos na execução/verificação dos mesmos.

Conforme o procedimento, os documentos da empresa devem estar estruturados em 3 níveis:

Manual da Qualidade
Procedimentos, Planos da Qualidade, Especificações, Protocolos, Relatórios, Formula Mestra e Lista Mestra
Métodos de Análise e Métodos Gerais
Registros e Ordens de Produção

Os documentos obsoletos devem ser retirados das áreas, substituídos, carimbados como obsoleto e arquivados na Central de Documentação por tempo indeterminado, conforme o documento Plano de Arquivamento de Documentos da Qualidade - PL-SQC-001. As cópias controladas devem ser destruídas. Foi apresentado o documento Plano da Qualidade - PLSQC-001 ver 7 de 29/01/14, onde consta tabela estabelecendo o nome do documento, onde guardar o documento para arquivamento, o local de arquivamento, responsável pelo arquivamento, o tempo de arquivamento e a disposição.

11.2. Auto inspeção

Foi verificado o procedimento PS-SQC-004 Revisão 6 de 06/09/2013 - AUDITORIA INTERNA NA DIVISÃO INDUSTRIAL, que define sobre a realização de auditoria interna na divisão industrial com foco nas legislações. A auditoria é elaborada conforme diretrizes estabelecidas pelo documento PDCA "Planejamento, Preparação,

Realização. Conclusão e Acompanhamento das Ações Corretivas". A auditoria pode ser classificada de acordo com os tipos abaixo:

- sistema de gestão da qualidade em relação às normas de BPF;

- processos – eficácia em atender os requisitos estabelecidos;

- contrato específico – conformidade em relação a requisitos estabelecidos;

- produto – conformidade em relação às especificações técnicas (produção e controle de qualidade);

Será realizada no mínimo anualmente.

Foram verificados os seguintes relatórios de auditoria:

Relatório de auditoria para identificação dos itens não conformes RQ-SGQ-079 de 27/09/2013

Auditoria na Garantia da Qualidade e Validação realizada de 02 a 06/09/2013

Controle de Qualidade realizada de 09 a 13/09/2013

Produção e Almoxarifados realizada de 16 a 20/09/2013

Manutenção realizada de 23 a 25/09/2013

11.3. Controle de Mudança

O procedimento PR-SGQ-057 ver 7 de 20/12/13, define as normas para todas as mudanças efetuadas na empresa que possam causar impacto direto ou indireto na qualidade do produto.

Para mudanças de instalação predial, retirada de equipamentos o controle de mudança deve ser aberto por solicitação do setor de engenharia, manutenção e/ou validação/qualificação. Para sistemas informatizados validados o controle de mudança deve ser aberto pelo setor de tecnologia da informação e/ou validação/qualificação de software.

No caso de alteração no produto e/ou no processo de fabricação, deve ser informado o tipo de alteração referente ao processo de fabricação, composição do produto, especificações técnicas, metodologias analíticas, locais de fabricação, tamanho do lote padrão, instalações, sistemas, equipamentos. Caso a solicitação de mudança seja reprovada, o solicitante é informado e caso ainda persista a necessidade da mudança a solicitação deve ser reformulada.

Foram verificados os seguintes controles de mudanças:

- Controle de Mudanças nº 001/2013 de 24/06/13 – descrição da mudança – alteração Predial – colocação de antecâmaras em várias áreas, colocação de pass through na área de injeções, criação de área para colocação do novo sistema de água e para abrigo de resíduos. Como uma das medidas necessárias foi definida a requalificação do sistema de ar, validação do novo sistema de água.

- Controle de Mudança 003/2013 de 10/08/13 – descrição da mudança – alteração do sistema de ar – novo sistema da área de injeções, separação do sistema de ar do laboratório físico-químico e microbiológico, redirecionamento dos dutos de exaustão nos pontos mais críticos de captação de sólidos, adequação sistema de ar dos antibióticos, diminuição do excesso filtros do setor de líquidos. Como medida necessária esta sendo realizada a requalificação de instalação operação e performance dos sistemas de ar onde foram realizadas alterações. Mudança em fase de finalização.

- Controle de Mudanças 002/2013 de 02/07/13 – Adequação do Sistema de Água – aquisição de um novo sistema de Osmose Reversa duplo passo – o sistema foi instalado e já se encontra na fase 3 de qualificação.

11.4. Recolhimento

Segundo o Procedimento Recolhimento de Medicamentos – PR-SGQ-005 ver 10 de 06/08/13, quando necessário o recolhimento de um produto por iniciativa da empresa ou por determinação da ANVISA, as autoridades sanitárias devem ser imediatamente avisadas. A empresa para iniciar o processo de recolhimento deve fazer a classificação de risco a saúde, sendo obrigatório o recolhimento no caso do desvio ser enquadrado nos graus de risco I e II. Conforme o documento, o setor comercial, após recebimento do memorando e mapa de distribuição do produto, encaminha a todos os clientes Modelo de Carta de Recolhimento e se necessário, Modelo de Notificação de Ausência de Estoque. O setor comercial é responsável pelo monitoramento e informação à Garantia de Qualidade quanto ao status do processo de recolhimento com prazo máximo de 30 dias para primeiro informativo a ser encaminhado a ANVISA. O distribuidor deve repassar à empresa fabricante, no prazo máximo de 48 hs, o mapa de distribuição do medicamento. O processo de recolhimento, a reconciliação entre produto distribuído e produto devido será feito e em formulário para tais fins e entregues nas frequências e prazos estabelecidos no procedimento. O primeiro relatório de recolhimento deve ser encaminhado à ANVISA em 30 dias e a finalização do recolhimento em 60 dias para risco I e 120 dias para risco II.

11.5. Reclamação

O Procedimento PR-SGQ-066 rev 11 de 16/12/13, Serviço de Atendimento ao Consumidor Greenpharma, estabelece normas para atendimento ao cliente externo para tirar dúvidas, atender reclamações, fornecimento de informações e orientações sobre uso correto de medicamentos. Segundo o mesmo documento, devem ser preenchidos formulários próprios para suspeita de evento adverso, desvio de qualidade e outro para demais manifestações. No caso de suspeita de evento adverso, o formulário preenchido durante o atendimento deve ser encaminhado ao responsável pela farmacovigilância. No caso de desvio de qualidade, deve ser encaminhado a Garantia de Qualidade. Anualmente deve ser feito um levantamento estatístico de todos os atendimentos e encaminhado a Garantia de Qualidade, produção, controle de qualidade.

11.6 Devolução

No caso de devolução de produtos, é seguido o procedimento PR-SGQ-003 Revisão 16 de 06/08/2013. Segundo o procedimento o encarregado do almoxarifado recebe a devolução, após devidamente autorizado, informa a Garantia de Qualidade, armazena os produtos no almoxarifado de devolvidos. Os produtos devem ser avaliados pela Garantia de Qualidade. Caso necessite reembalagem é emitida a ordem de embalagem e os produtos transferidos para o almoxarifado de produtos aprovados. Caso o produto não possa ser reaproveitado deve ser transferido para o almoxarifado de descarte.

11.7. Treinamento

Conforme o Procedimento PR-SGQ-061 ver 8 de 30/01/14, todas as áreas da empresa podem solicitar à Garantia de Qualidade treinamento de capacitação e reciclagem, quando julgar necessário. Essas solicitações devem ser baseadas no documento Levantamento da Necessidade de Treinamento (PG-SGQ-001) Devem ser ministrados treinamento introdutório para os novos colaboradores sobre Boas Práticas de Fabricação e treinamentos de reciclagem em Procedimentos da Garantia de Qualidade e Departamento Industrial. Para novos colaboradores deve também ser ministrado treinamento sobre segurança do trabalho. Os treinamentos específicos da área devem ser aplicados pelo coordenador, supervisor, encarregado das áreas. A qualificação de pessoal deve abranger os colaboradores de todas as áreas produtivas através de avaliações aplicadas ao término do treinamento. Foram verificados os registros de treinamento ministrados aos colaboradores novos das áreas de manutenção, produção, controle de qualidade, registro, garantia de qualidade, SESMT, almoxarifados, serviços gerais e manutenção predial.

Manutenção – Salvo João Silva – 29/01/14

Produção – Aleksanders Candido Silva – 15/04/14

Registro – Thiago Alvarenga dos Santos – 14/05/13

Controle de Qualidade -Valmira Maria Gomes de Oliveira.- 03/04/14

Garantia de Qualidade – Thyanara Guimaraes Albernaz – 08/07/13

Almoxarifado – Leonardo Bento Rodrigues – 05/05/14

Setor de Injetáveis – Simony de Meneses Clementino – 19/05/2014

11.8. Qualificação de Fornecedor

A qualificação de fornecedor obedece dois procedimentos, sendo um para qualificação de fornecedores de matéria prima e outro para qualificação de material de embalagem.

PS-SGQ-006 Revisão 12 de 19/08/2013 – QUALIFICAÇÃO DE FORNECEDORES DE MATÉRIAS PRIMAS

Nesse procedimento foram determinados os critérios para realização da qualificação do fornecedor, sendo os requisitos legais, técnicos e histórico de fornecimento. São considerados estágios de qualificação:

- Autorizado – é necessário documentação legal conforme e amostra aprovada;
- Pré-qualificado – necessário documentação legal conforme, DMF (no caso de ativo) conforme e a primeira matéria prima recebida aprovada (quanto à qualidade e serviço).
- Qualificado – necessário documentação legal conforme, DMF (no caso de ativo) conforme, relatório de capacitação técnica conforme e terceira matéria prima conforme ou índice de aprovação $\geq 70\%$.

Caso seja um fabricante novo, é solicitada uma amostra da matéria prima que será adquirida para análise farmacotécnica e físico-química. Para fornecedores já qualificados, a assistente da garantia da qualidade solicita a documentação legal ao fornecedor à medida que os documentos forem expirando, mantendo esse controle em planilha informatizada. O status de qualificação do fornecedor deve ser divulgado às outras áreas envolvidas como Compras, Setor de Recebimento, Almoxarifado, Controle de Qualidade, Pesquisa e Desenvolvimento. Há alguns

O estudo de estabilidade será conduzido conforme o procedimento PR-SCQ-093 Revisão 13 de 21/11/2013. Segundo o plano todos os produtos devem ser submetidos a Estudo de Estabilidade. A empresa apresentou vários estudos de estabilidade já concluídos, realizados entre os anos 2000 e 2005, e informa que fará novos estudos com os produtos que pretendem produzir devido à mudança da legislação.

O plano contempla a execução dos estudos de estabilidade acelerado, longa duração e acompanhamento. Os resultados de cada teste devem ser registrados em uma planilha informatizada própria. O setor de controle de qualidade é o responsável por definir a quantidade de amostras de cada lote a ser recolhida para a realização dos estudos de estabilidade, que deve ser recolhida em sua embalagem primária devidamente etiquetada.

O estudo de estabilidade acelerado deve ser realizado a $40^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$ e $75\% \pm 5\%$ UR durante 6 meses, com análises em 0, 3 e 6 meses. O estudo de longa duração deve ser realizado a $30^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$ e $75\% \pm 5\%$ UR, com análises em 0, 3, 6, 9, 12, 18, 24, 36, 48 meses ou até a validade do produto. Já o estudo de acompanhamento deve ser realizado a $30^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$ e $75\% \pm 5\%$ UR, com análise a cada 12 meses. Para os estudos de acompanhamento deve-se fazer um levantamento dos lotes produzidos no ano anterior. As amostras devem ser solicitadas da produção assim que finalizar a etapa de embalagem primária e a aprovação do controle de qualidade. O produto amostrado é incluído na agenda de estabilidade, com cronograma mensal das análises e os resultados registrados em planilha para elaboração do relatório final.

A empresa possui duas câmaras climáticas, uma para estudo acelerado e uma para longa duração e acompanhamento.

11.9. Estudos de estabilidade

Vulkan Material Plástico Ltda CNPJ: 33.066.952/0001-67
Majicplast Embalagem Ltda CNPJ: 53.031.654/0001-49

Fornecedores com registro de Qualificado:

atualização da documentação legal e houver desacordos comerciais.

A desqualificação do fornecedor ocorrerá quando houver três reprováveis num período de um ano, não houver fornecedor possa ser considerado qualificado ou não qualificado.

Deverá ser feita uma análise dos questionários preenchidos, juntamente com as outras documentações para que o Qualificação de Fornecedores de Material de Embalagem e Questionário de Capacitação Técnica.

questionários a serem preenchidos, como Registro de Abertura de Fornecedores, Check List de Documentação de Compras, Setor de Recebimento, Almoxarifado, Controle de Qualidade, pesquisa e desenvolvimento. Há alguns planilha informatizada. O status de qualificação do fornecedor deve ser divulgado às outras áreas envolvidas como documentação legal ao fornecedor à medida que os documentos forem expirando, mantendo esse controle em de controle e produção. Para fornecedores já qualificados, a assistência da garantia da qualidade solicita a No caso de um fabricante novo, é solicitada uma amostra do material de embalagem que será adquirido para análise remessa de material de embalagem aprovada ou índice de aprovação $\geq 70\%$.

- Autorizado – e necessário documentação legal conforme e amostra aprovada;
- Pré-qualificado – necessário documentação legal conforme a primeira remessa de material de embalagem recebida aprovada (quanto à qualidade e serviço);
- Qualificado – necessário documentação legal conforme, relatório de capacitação técnica conforme e terceira

Conforme o procedimento, os critérios para realização da qualificação do fornecedor são:

PS-SGQ-010 Revisão 1 de 04/09/2013 – QUALIFICAÇÃO DE FORNECEDORES DE MATERIAL DE EMBALAGEM

Chemynion Química Ltda CNPJ: 58.309.709/0001-53
Sun Foods Ind. De Prod. Alimentos Ltda CNPJ: 54.420.351/0001-80
SM Empreendimentos Farmacêuticos Ltda CNPJ: 44.015.477/0001-16
D'Altomare Química Ltda CNPJ: 43.480.672/0001-54

Fornecedores com registro de Qualificado:

atualização da documentação legal e houver desacordos comerciais.

A desqualificação do fornecedor ocorrerá quando houver três reprováveis num período de um ano, não houver não qualificado.

Questionário de Avaliação de Capacidade Técnica de Fornecedores. Deverá ser feita uma análise dos questionários preenchidos, juntamente com as outras documentações para que o fornecedor possa ser considerado qualificado ou questionários a serem preenchidos, como Registro de Abertura de Fornecedores, Check List de Documentação e

Câmara Climática TAG: CC-002-APD Estudo de Longa Duração e Acompanhamento
 Protocolo de Qualificação de Instalação PT-IQ-084 Revisão 0 de 18/03/2009
 Testes realizados: verificação de gabinete, verificação de câmara interna, verificação de porta externa, verificação de porta interna, verificação de prateleiras, verificação de motor, verificação de temperatura e umidade e verificação de capacidade.
 Protocolo de Qualificação de Operação PT-OQ-079 Revisão 0 de 24/03/2009
 Testes realizados: verificação de painel de comando, verificação das funções da câmara, verificação do controlador de temperatura, verificação do controlador de umidade, verificação do circuito de indicação de alarme, exposição do ciclo e distribuição térmica e de umidade.
 Protocolo de Qualificação de Performance PT-PQ-083 Revisão 0 de 27/03/2009
 Testes realizados: distribuição dos sensores de temperatura, descrição da carga e estudo de penetração de calor. Todos os testes foram considerados em conformidade com os critérios de aceitação.
 Foi realizado uma qualificação térmica do equipamento.
 Certificado de Qualificação Térmica e Higrômétrica nº 140601343 de 23/04/2014.
 TAG: CCL-002-PED (TAG alterado de acordo com documento apresentado).
 Ciclos: Carga Vazia 30°C 75% UR. Distribuídos 12 sensores monitorados por 24 horas.
 O teste foi considerado aprovado.

Câmara Climática TAG: CC-001-APD Estudo Acelerado
 Protocolo de Qualificação de Instalação PT-IQ-083 Revisão 0 de 16/03/2009
 Testes realizados: verificação de gabinete, verificação de câmara interna, verificação de porta externa, verificação de porta interna, verificação de prateleiras, verificação de motor, verificação de temperatura e umidade e verificação de capacidade.
 Protocolo de Qualificação de Operação PT-OQ-078 Revisão 0 de 20/03/2009
 Testes realizados: verificação de painel de comando, verificação das funções da câmara, verificação do controlador de temperatura, verificação do controlador de umidade, verificação do circuito de indicação de alarme, exposição do ciclo e distribuição térmica e de umidade.
 Protocolo de Qualificação de Performance PT-PQ-082 Revisão 0 de 26/03/2009
 Testes realizados: distribuição dos sensores de temperatura, descrição da carga e estudo de penetração de calor. Todos os testes foram considerados em conformidade com os critérios de aceitação.
 Foi realizado uma qualificação térmica do equipamento.
 Certificado de Qualificação Térmica e Higrômétrica nº 140601365 de 30/05/2014.
 TAG: CCL-001-PED (TAG alterado de acordo com documento apresentado).
 Ciclos: Carga Vazia 40°C 75% UR. Distribuídos 12 sensores monitorados por 24 horas.
 O teste foi considerado aprovado.

11.10 Plano mestre de validação

PL-VAL-001 elaborado em 22/12/2010 - PLANO MESTRE DE VALIDAÇÃO
 O Plano Mestre de Validação envolve todas as validações necessárias nas áreas de produção de Líquidos, Semissólidos, Sólidos, Injetáveis e Antibióticos. Os ensaios de qualificação ficou determinado em: Qualificação de Projeto, Qualificação de Instalação, Qualificação de Operação e Qualificação de Desempenho. A Requalificação ficou pré-determinada para algumas atividades ou quando das mudanças que afetam adversamente o processo do equipamento validado.
 A frequência da validação e da qualificação periódica ficou determinada conforme descrito abaixo:

- Limpeza – validação a cada 05 anos;
- Processos – validação a cada 10 anos;
- Sistema de Tratamento de água – validação a cada 2 anos;
- Equipamentos Térmicos – validação a cada 1 ano;
- Equipamentos Não Térmicos – validação a cada 5 anos;
- Sistema de Ar – validação a cada 1 ano;
- Sistema Computadorizado - qualificação a cada 2 anos

A qualificação de projeto e instalação são realizadas uma única vez ou quando houver mudança de equipamento do setor. A qualificação de operação é realizada sempre que parâmetros críticos forem alterados.
 A validação de metodologia analítica abrange produtos acabados, amostras de validação de limpeza, preparações em fase de desenvolvimento e matérias primas. Se a metodologia for farmacopéica verifica-se precisão, exatidão e linearidade. Caso seja não farmacopéica verifica-se exatidão, precisão, limites de detecção, confiabilidade, especificidade e linearidade.
 O Plano Mestre de Validação abrange ainda a validação de ensaios microbiológicos, validação de processo, validação de limpeza e validação de sistemas computadorizados.

O tipo de validação utilizada depende do estágio de cada organização e de cada produto, podendo ser adotada a validação prospectiva, concorrente e retrospectiva.

A revalidação pode ser periódica ou após mudanças que podem ser: alteração do fabricante de matéria prima, transferência do processo para outra planta, alteração no processo de fabricação, alterações no equipamento, entre outras.

11.11. Validação de processos produtivos

Protocolo de Validação de Processo n° PT-VAL-369 Revisão 0 de 11/03/2008.

Produto: Benzol 4%10 ml Suspensão. Ativo: Albendazol.

De acordo com o documento serão acompanhados no mínimo 3 lotes consecutivos de produção, da etapa de manipulação até embalagem primária. O processo será revalidado a cada 10 anos ou quando houver alterações no processo ou equipamento envolvido.

Foi apresentado a validação desse processo realizada em 2008, onde foram acompanhados os lotes 80, 81 e 82, sendo realizadas amostragens na manipulação e envase. Na etapa de manipulação foram retiradas amostras da superfície direita do tanque de manipulação, superfície esquerda do tanque de manipulação e fundo do tanque para análise dos testes de descrição, pH, teor, densidade e viscosidade. Na etapa de envase foi realizada uma amostragem de 8 frascos a cada 30 minutos para o teste de controle de volume de cada frasco amostrado. Também foram amostrados a quantidade de frascos correspondentes a 100ml no início, meio e fim do processo de envase para a realização dos testes de descrição, pH, teor, viscosidade, densidade e contagem microbiana. O relatório RL-VAL-176 Revisão 0 de 11/03/2008 concluiu o processo como validado.

Protocolo de Validação de Processo n° PT-VAL-311 Revisão 0 de 15/01/2007.

Produto: Colchicin 0,5mg comprimido. Ativo: Colchicina.

De acordo com o documento serão acompanhados no mínimo 3 lotes consecutivos de produção, de todas as etapas de processo até a embalagem primária. O processo será revalidado a cada 10 anos ou quando houver alterações no processo ou equipamento envolvido.

Descrição do processo: Granulação (fase A), granulação (fase B), compressão e emblistagem.

Foi apresentado a validação desse processo realizada em 2007, onde foram acompanhados os lotes 48, 49 e 50, sendo realizadas amostragens na manipulação, compressão e emblistagem. Na etapa de manipulação foram retiradas amostras de aproximadamente 40g no ponto superior esquerdo do misturador em V, no ponto superior direito do misturador em V e no ponto fundo do misturador em V, para análise dos testes de descrição e teor. Na etapa de envase foi realizada uma amostragem de 10 comprimidos a cada 15 minutos para o teste de controle de peso até o final da compressão. Também foram amostrados a quantidade de 10 comprimidos no início, meio e fim do processo de compressão para a realização do teste de espessura e dureza. Para o teste de desintegração foram amostrados 6 comprimidos e para o teste de friabilidade 20 comprimidos no início, meio e fim do processo de compressão. Já para os testes de descrição, teor, uniformidade de doses unitárias e dissolução foram amostrados 40 comprimidos no início, meio e fim do processo de compressão. Na etapa de emblistagem foram retirados 15 blisters a cada 15 minutos para os testes de vedação, ausência de gravação, falha na gravação, gravação incorreta, ausência de codificação, falha na codificação, codificação incorreta, comprimido quebrado, bolha vazia, corte que afeta aparência e corte que afeta informações. O relatório RL-VAL-157 Revisão 0 de 12/04/2007 concluiu o processo como validado.

Protocolo de Validação de Processo n° PT-VAL-312 Revisão 0 de 17/01/2007.

Produto: Cimetidina 300mg 2ml Ampola injetável. Ativo: Cimetidina.

De acordo com o documento serão acompanhados no mínimo 3 lotes consecutivos de produção, de todas as etapas de processo até a embalagem primária. O processo será revalidado a cada 05 anos ou quando houver alterações no processo ou equipamento envolvido.

Descrição do processo: lavagem de ampolas, manipulação, filtração, envase, autoclavagem e revisão de ampolas.

Foi apresentado a validação desse processo realizada em 2007, onde foram acompanhados os lotes 26, 27 e 28, sendo realizadas amostragens na lavagem de ampolas, manipulação, filtração, envase, autoclavagem e revisão de ampolas. Na etapa de lavagem de ampolas foram retiradas 25 ampolas no final do processo de esterilização para o teste de pirogênio. Na etapa de manipulação foram retiradas amostras de 30ml após o acerto de pH antes de completar o volume do tanque para o teste de pH e 40ml após o volume do tanque ser completado para os testes de descrição, pH e teor. Na etapa de filtração foram coletados aproximadamente 100ml no início, meio e fim do processo de filtração para a realização dos testes de descrição, pH, teor e esterilidade. Na etapa de envase foi realizado o teste de controle de volume amostrando 5 ampolas a cada 20 minutos até o final do processo de envase. Para o teste de autoclavagem foram coletadas 30 ampolas nos ciclos 1, 2, 3 e 4 para os testes de teor, pirogênio e esterilidade, e 10 ampolas de cada ciclo para o teste de controle de volume. Já para a etapa de revisão de ampolas

foi revisado manualmente todo o lote produzido para falhas de gravação, fechamento imperfeito, partículas, fibras, ponto preto e ampolas quebradas.

Protocolo de Validação de Processo n° PT-VAL-308 Revisão 0 de 11/12/2006.

Produto: Dexagreen Creme. Ativo: Dexametasona Acetato.

De acordo com o documento serão acompanhados no mínimo 3 lotes consecutivos de produção, de todas as etapas de processo até a embalagem primária. O processo será revalidado a cada 10 anos ou quando houver alterações no processo ou equipamento envolvido.

Descrição do processo: manipulação e envase.

Foi apresentado a validação desse processo realizada em 2006, onde foram acompanhados os lotes 321, 322 e 323, sendo realizadas amostragens na manipulação e envase. Na etapa de manipulação foram retiradas amostras de aproximadamente 25g em quatro pontos pré-determinados após a mistura de todas as matérias primas para os testes de descrição, pH e teor. Na etapa de envase foi realizado o teste de controle de peso amostrando 10 bisnagas a cada 15 minutos até o final do processo de envase, e para os testes de teor, pH e contagem microbiana foram amostradas 5 bisnagas no início, meio e fim do processo de envase. Já para o teste de verificação de bisnagas são retiradas 15 bisnagas a cada 15 minutos para análise. O relatório RL-VAL-161 Revisão 0 de 26/12/2006 concluiu o processo como validado.

Protocolo de Validação de Processo n° PT-VP-041 Revisão 0 de 17/11/2008.

Produto: Cefexina 250mg/5ml Pó para Suspensão. Ativo: Cefalexina.

De acordo com o documento serão acompanhados no mínimo 3 lotes consecutivos de produção, de todas as etapas de processo até a embalagem primária. O processo será revalidado a cada 5 anos ou quando houver alterações no processo ou equipamento envolvido.

Descrição do processo: manipulação e envase.

Foi apresentada a validação desse processo realizada em 2008, onde foram acompanhados os lotes 907, 908 e 909, sendo realizadas amostragens na manipulação, envase e rotulagem. Na etapa de manipulação foram retiradas amostras de aproximadamente 20g no ponto superior esquerdo do misturador em V, no ponto superior direito do misturador em V e no ponto fundo do misturador em V, para análise dos testes de descrição, teor e umidade. Na etapa de envase foram amostrados 11 frascos no início, meio e fim do processo para a realização dos testes de descrição, teor, pH, umidade (K.F.) e uniformidade de doses unitárias, além de 10 frascos a cada 15 minutos para o teste de controle de peso. Já na etapa de rotulagem foram amostrados 4 frascos a cada 10 minutos para avaliação da altura do rótulo. O relatório RL-VP-041 de 13/05/2009 concluiu o processo como validado.

11.12. Validação de métodos analíticos

Conforme informação da empresa, as metodologias de análise, dos produtos que pretende fabricar e para os quais tem registro, são na maioria farmacopéicas, com exceção da matéria prima alendazol (análise de doseamento) que é de desenvolvimento local.

As metodologias farmacopéicas não foram testadas quanto a adequabilidade, pois a empresa está aguardando a chegada dos padrões.

Foram apresentadas as metodologias dos seguintes produtos, constantes da lista apresentada pela empresa para iniciar a produção na fábrica.

Colchicina 0,5 mg comprimido

Especificação de Produto Acabado-EP-SCQ-022 ver 1 de 30/12/13, tem como referência a Farmacopéia Brasileira 5ª Edição.

Análises de: descrição, peso médio, desintegração, friabilidade, identificação, uniformidade de doses unitárias, doseamento, dissolução, descrição, umidade, doseamento, identificação.

Especificação de Matéria Prima Colchicina – ES-SCQ-043 ver 5 de 15/10/14, tem como referência a Farmacopéia Brasileira 5ª Edição – Fórmula/peso molecular, conservação, descrição, solubilidade, umidade, poder rotatório específico, identificação, faixa de fusão, aspecto da solução, acidez/alcalinidade, substâncias relacionadas, cinzas sulfatadas, doseamento.

Albendazol Micronizado

Foi apresentada a validação da metodologia analítica para doseamento da matéria prima Albendazol Micronizado – PT-VAL-293 ver 0 de 14/06/06. Segundo o protocolo foi realizada a validação do método de doseamento por espectrofotometria. Foram avaliados linearidade, precisão, exatidão, robustez. Na conclusão do referido protocolo cita que o método é linear desde 50 até 150% da concentração do padrão. É preciso, exato dentro da faixa de 98 a 102% de recuperação do ativo e confiável quando a leitura é realizada 4 horas após o preparo da amostra, não apresentando variações significativas.

Conforme informado pela empresa os testes da adequabilidade dos demais métodos que são farmacopeicos serão realizados quando chegarem os padrões.

Dipirona 500 mg comprimido

Especificação Produto Acabado – EP-SCQ-028 ver 1 de 30/12/13 tem como referência a Farmacopeia Brasileira 5ª Edição - descrição, peso médio, friabilidade, desintegração, umidade, identificação, uniformidade de doses, doseamento – Farmacopeia Brasileira 5ª Edição.

Método de Análise de Produto Acabado – MA-SCQ-028 ver 11 de 20/11/13 - Farmacopeia Brasileira 5ª Edição.

Método de Análise de Matéria Prima – MM-SCQ-059 ver 9 de 12/12/13

Especificação de Matéria Prima – ES-SCQ-059 ver 5 de 15/01/14 - fórmula, peso molecular, conservação, descrição, identificação, solubilidade, aspecto da solução perda por dessecação, acidez ou alcalinidade, metais pesados, sulfatos, impurezas solúveis em clorofórmio, doseamento, tendo com referência Farmacopeia Brasileira 5ª Edição

Terbutalina Sulfato 0,5 mg/mL injetável

Especificação de Produto Acabado – EP-SCQ-123 ver 1 de 03/02/14 – tendo como referência a USP 37 – descrição, volume médio, pH, doseamento, pirogênio, esterilidade.

Método de Análise de Produto Acabado – MA-SCQ-123 ver 4 de 03/02/14.

Especificação Matéria Prima – ES-SCQ-195 ver 4 de 03/2/14 – tendo como referência USP 37- fórmula molecular/peso molecular, conservação, descrição, acidez, solubilidade, resíduo por ignição, metais pesados, identificação, perda por dessecação, doseamento.

Método de Análise de Produto Acabado-MA-SCQ-123 ver 4 de 03/02/14-referência USP 37.

Dexagreen creme

Especificação de Produto Acabado –EP-SCQ-024 ver 1 de 30/12/13- descrição, peso médio, pH, doseamento, contagem microbiana – desenvolvimento local.

Protocolo de Validação do método utilizado nas análises de Dexametasona Acetato Creme 1mg/g , PT-VAL-114 Revisão 0 de 04/02/2005. Testes realizados: especificidade, seletividade, linearidade, intervalo, precisão, exatidão, limite de quantificação, limite de detecção e robustez. Todos os resultados dos testes foram considerados dentro do critério de aceitação e o método foi considerado validado. Revalidação: somente se houver mudança nas circunstâncias para revalidação.

Método de Análise de Produto Acabado – MA-SCQ-024 ver 5 de 20/11/13

Especificação de Matéria Prima – ES-SCQ-052 ver 5 de 03/02/14 – Fórmula/peso molecular, conservação, descrição, solubilidade, identificação, metais pesados, umidade, resíduo por ignição, ref USP 37, resíduo por ignição - desenvolvimento local.

Protocolo de Validação do método utilizado nas análises de Acetato de Dexametasona matéria-prima, PT-VAL-255 Revisão 0 de 07/06/2005. Testes realizados: especificidade, seletividade, linearidade, intervalo, precisão, exatidão e robustez. Todos os resultados dos testes foram considerados dentro do critério de aceitação e o método foi considerado validado.

Método de Análise de MP-Dexametazona Acetato (anidra) – MM-SCQ-052 ver 6 de 03/02/14 referência USP 37

Bacidermina Pomada

Especificação Produto Acabado – EP-SCQ-055 ver 1 de 30/12/13 – descrição, peso médio, identificação, doseamento, contagem microbiana, Farmacopeia Brasileira 4ª Edição.

Método de Análise de Produto Acabado- MA-SCQ-055 ver 7 de 20/11/13 Farmacopeia Brasileira 4ª Edição.

Especificação Matéria Prima – ES-SCQ-019 ver 4 de 15/01/14- Bacitracina de Zinco- fórmula molecular, conservação, descrição, solubilidade, pH, identificação, perda por dessecação, doseamento- Farmacopeia Brasileira 4ª Edição.

Especificação de Matéria Prima – Sulfato de Neomicina- ES-SCQ-127 ver 4 de 05/02/14 – fórmula molecular/peso molecular, descrição, embalagem, solubilidade, identificação, pH, substâncias relacionadas I, substâncias relacionadas II, perda por dessecação, cinzas sulfatadas, doseamento, Farmacopeia Brasileira 5ª Edição.

Método de Análise Matéria Prima – Neomicina – MM-SCQ-127 ver 5 de 03/02/14

Método de análise de Matéria Prima Bacitracina de Zinco – ES-SCQ-019 ver 4 de 15/10/14

Itraconazol 100 mg cápsula – Especificação de Produto Acabado EP-SCQ-043 ver 1 de 03/02/14 – descrição, peso médio, desintegração, uniformidade de doses, dissolução, doseamento, referência - Medicorp Technologies India Limited – The Index Merck 12 Ed p. 895.

Método de Análise de Produto Acabado – MA-SCQ-043 ver 5 de 03/02/14- descrição, peso médio, desintegração, uniformidade de doses unitárias, dissolução, doseamento... Medicorp Technologies India Limited – The Index Merck 12 Ed p. 895.

Protocolo de Qualificação de Instalação do Sistema Protheus PT-IQ-094 Revisão 0 de 25/11/2013

Relatório de Qualificação de Instalação do Sistema Protheus PT-IQ-094 Revisão 0 de 25/11/2013

Nesse protocolo foi verificada toda a documentação do sistema, atestando se o mesmo foi instalado corretamente. Testes realizados: verificação da documentação, verificação dos requisitos mínimos de software, verificação da segurança e acesso ao software e verificação da inicialização do sistema. Todos os resultados estavam dentro do critério de aceitação.

Protocolo de Qualificação de Operação do Sistema Protheus PT-OQ-088 Revisão 0 de 26/11/2013

Relatório de Qualificação de Operação do Sistema Protheus PT-OQ-088 Revisão 0 de 26/11/2013

Nesse protocolo foi verificada toda a documentação do sistema, atestando se o mesmo atua como planejado e especificado. Testes realizados: exportação de dados, segurança de dados, backup dos dados, segurança ocupacional obrigatória, acesso ao sistema, efetuar logout do sistema e teste de acesso do sistema com usuário e senha não habilitada. Todos os resultados estavam dentro do critério de aceitação.

Protocolo de Qualificação de Performance do Sistema Protheus PT-PQ-090 Revisão 0 de 12/11/2013

Relatório de Qualificação de Performance do Sistema Protheus PT-PQ-090 Revisão 0 de 12/11/2013

Nesse protocolo foi verificada toda a documentação do sistema, atestando se o mesmo foi instalado corretamente e opera conforme esperado. Foram realizados 45 testes para comprovar o desempenho satisfatório do sistema Protheus, como exemplo testes de medidas de segurança verificando a não permissão de acesso com senha de pessoas não autorizadas, a rastreabilidade de acesso de pessoas autorizadas, a não permissão de lotes vencidos na OP, a escolha de lotes que vencem primeiro para uso na produção, a não liberação de produtos em quarentena para uso na produção; testes de auditoria verificando alteração de fórmula mestra, inclusão ou alteração em cadastro de produtos; rastreabilidade onde o sistema deve possibilitar que através do lote possa ser identificado onde foi utilizada cada matéria prima; entre outros. Todos os resultados estavam dentro do critério de aceitação de conformidade e o sistema foi considerado validado.

Também foram verificados procedimentos relacionados com o sistema Protheus.

PR-INF-002 Revisão 0 de 15/11/2013 – BACKUP E RESTORE DE DADOS

Em caso de Backup automático o banco de dados fará cópia de segurança da aplicação e de seus arquivos automaticamente todos os dias, guardando os dados no servidor da rede para providência de backups esternos. Já o Backup manual será realizado pelo analista de TI, em drives externos de armazenamento, semanalmente. A restauração de dados backupeados será realizada quando da ocorrência de perda de arquivos, pela detecção acidental ou intencional e quando colocado em prática o Plano de Contingência.

PR-INF-003 Revisão 0 de 16/11/2013 – PLANO DE CONTINGÊNCIA.

Corresponde a um plano de ação e recuperação de dados em caso de sinistros nos servidores. Os prazos para contingência variam de acordo com a gravidade e o reinvestimento em equipamentos capazes de suportarem novamente as operações.

PR-INF-005 Revisão 0 de 16/11/2013 – CONTROLE DE ACESSO A SALA DO SERVIDOR

PR-INF-006 Revisão 0 de 15/11/2013 – REVISÃO PERIÓDICA DE SISTEMA

PR-INF-004 Revisão 0 de 15/11/2013 – MANUTENÇÃO CORRETIVA E PREVENTIVA DE SISTEMA

11.15 Liberação de lotes

Procedimento – Liberação de Produto Acabado – PR- SGQ-002 ver 9 de 06/08/13, estabelece que os produtos acabados devem ser liberados pela Garantia de Qualidade que faz a liberação no sistema e então recebem a etiqueta de aprovado pelo funcionário do almoxarifado.

11.16 Investigação de desvios

A investigação de desvios é realizada através do procedimento PS-SGQ-002 Revisão 11 – Controle de Não Conformidade. A descrição da não conformidade inicia quando detectado o desvio do produto/serviço em questão. Os tipos de não conformidade podem ser de produtos em processo, de matéria prima, material de embalagem e produto acabado. As possíveis causas da não conformidade devem ser investigadas objetivando a execução de ações preventivas para eliminar essa não conformidade detectada. A área que detectou a não conformidade deve abrir um formulário, onde o supervisor/gerente/coordenador preencherá qual a ação corretiva imediata e

encaminhará o documento para a Garantia da Qualidade, que avaliará os impactos gerados na qualidade do produto/processo/serviço e juntamente com o responsável da área determinarão as medidas a serem adotadas. Deve ser monitorado o término da ação tomada, devendo todos os documentos que comprovem as medidas adotadas serem anexados ao formulário de não conformidade. A Gerência de qualidade será a responsável pelo arquivamento de todos os documentos.

11.17 Revisão periódica de produto

Foi avaliado o procedimento PR-SGQ-067 Revisão 0 de 06/01/2014 – REVISÃO PERIÓDICA DE PRODUTO que estabelece as diretrizes necessárias para execução da Revisão Periódica de Produtos, de maneira a assegurar os parâmetros críticos do processo, resultados analíticos e outros eventos que afetam, direta ou indiretamente, a qualidade do produto

Os relatórios de revisão periódica de produto (RPP) devem ser arquivados no setor de Garantia da Qualidade pelo ano corrente e em seguida devem ser arquivados em sua central de documentação pelo período de 5 anos.

É realizada pelo menos anualmente, ao término de cada ano e considera-se todos os lotes fabricados, aprovados ou reprovados. A coleta de dados será feita através da consulta dos históricos dos lotes, arquivos eletrônicos previamente definidos como banco de dados, consulta ao sistema informatizado ERP (Protheus) e a qualquer documentação do sistema da qualidade pertinente ao produto (ordem de produção, registros de análises, ordem de separação, pesagem, dentre outros).

O estudo abrange as informações relacionadas às atividades de controle de documentação da RPP, revisão das matérias primas e materiais de embalagem usados na fabricação, resultados de produtos acabados, resultados de controle em processo, rota produtiva X status de qualificação dos equipamentos produtivos, status de validação do processo produtivo, desvios/investigações/reprocesso, mudanças realizadas, resultados de estabilidade, reclamações de mercado, devoluções, recolhimento e contrato de terceirização/acordos técnicos.

Os dados obtidos devem ser essencialmente apresentados em tabelas e gráficos, facilitando a evidência de desvios ou qualquer tendência. O desvio padrão e desvio padrão relativo são úteis para ilustrar problemas evidentes com o processo.

A conclusão da revisão de dados para a RPP pode ser

- Processo Produtivo sob Controle sem Recomendações ou Ações Corretivas
- Processo Produtivo Sob Controle, porém com Recomendações de Ações Preventivas
- Processo Produtivo Sob Controle, porém com Recomendações de Ações Corretivas
- Processo Fora de Controle com Recomendação de Ações Corretivas

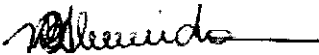

A empresa não possui relatórios de RPP já que ainda não dá produção de medicamentos.

12. CONSIDERAÇÕES FINAIS / AVALIAÇÃO DE RISCOS

13. CONCLUSÃO

13.1 SATISFATÓRIA <input checked="" type="checkbox"/>	13.1.1 LINHA(S):
13.2 CONDIÇÃO TÉCNICO OPERACIONAL <input checked="" type="checkbox"/>	13.2.1 LINHA(S): sólidos não estéreis (incluindo cefalosporínicos), líquidos não estéreis, semissólidos não estéreis e produtos estéreis (líquidos estéreis com esterilização final).
13.3 EM EXIGÊNCIA <input type="checkbox"/>	13.3.1 LINHA(S):
13.4 INSATISFATÓRIA <input type="checkbox"/>	13.4.1 LINHA(S):

13.9 Medidas adotadas/ Documentos emitidos
Termo de Notificação n. 297415

13.10 Inspectores/ Instituição	13.11 Matrícula	13.12 Assinatura
Patrícia Bezerra de Almeida – SUVISA/GO	81543681	
Sander Antônio Pereira da Silva – SUVISA/GO	63231541	
Tânia Maria Pereira da Silva – SUVISA/GO	250854	

14. ANEXOS

15. REGISTRO DE ENTREGA DO RELATÓRIO, TERMOS E AUTOS

15.1 Termos e autos entregues Termo de Notificação n. 297415

15.2 Recebido em: ___/___/___

15.3 Nome do Responsável Legal ou Técnico:

15.4 Documento de identificação: _____

15.5 Assinatura: _____



SECRETARIA
DE ESTADO DA SAÚDE

GOVERNO DE GOIÁS

RELATÓRIO DE INSPEÇÃO

Empresa: Greenpharma Química e Farmacêutica Ltda

Cidade, 30 de junho de 2014.

- Fabricar Embalhar Outras
 Produzir Importar Exportar Distribuir
 Reembalar Envasar Armazenar Transportar
 Fabricar Embalhar Outras

1.16. Relação das demais plantas

2. INSPEÇÃO

- 2.1. Período: 12/05/2014 a 16/05/2014
 16/06/2014 a 19/06/2014
 27/06/2014

2.2. Objetivo da inspeção: verificar a condição técnico operacional para fabricação de medicamentos sólidos não estéreis, líquidos não estéreis, sólidos não estéreis – cefalosporínicos, semissólidos não estéreis e injetáveis com esterilização final para fins de início de atividades.

2.3. Linhas/formas farmacêuticas objeto da inspeção /etapas produtivas (se houver):

Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos, drágeas, cápsulas e pós para suspensão oral.

Líquidos não estéreis: solução e suspensão.

Semissólidos não estéreis: cremes, pomadas e géis.

Produtos estéreis: solução parenteral de pequeno volume com esterilização terminal.

Sólidos não estéreis – cefalosporínicos: pó para suspensão.

- 2.4. Período da última inspeção: 08/08/2013
 A empresa está sendo inspecionada pela primeira vez

3. PESSOAS CONTACTADAS

- 3.1. Nome: Daniela Soares Pinto Cargo: Responsável Técnica
 Contato: daniela @greenpharma.com.br
- 3.2. Nome: Eduardo Gonçalves Cargo: Responsável Legal e Responsável Técnico
 Contato: egoncalves@greenpharma.com.br
- 3.3. Nome: Andreia Moreira da Silva Cargo: Gerente Controle de Qualidade
- 3.4. Nome: Thaynara Guimarães Albernaz Cargo: Coordenadora da Garantia da Qualidade

4. MATÉRIA-PRIMA ATIVA

Princípios Ativos	Origem	Fabricante	Fornecedor	Produto
Albendazol	China	Changzhou Yabang	Génix	Benzol
		Alkaloids Private	Pharma Nostra	
Colchicina	Índia	Alchem Internat.	Henrifarma	Colchin
		Vitol Laboratories	Pharmasais	

Dexametasona	China	Zhejiang Xianju	Genix	Dexagreen
		Tianjin Pharmac.	Pharma Nostra	
		Tianjin Tianmao	Valdequímica	
		Tianjin Tianyao	Valdequímica	
Dipirona sódica	China	Shandong xinhua	Indukern	Dipirona sódica Genérico
		Heibei Jiheng	Pharmasais	
		Zhejiang Haisen Wuhan Grand Phar	Pharma Nostra	
	USA	Richmond Pharma	Pharmasais	
Escopolamina butilbrometo	Índia	Alkaloids Private	Selectchemie	Colipan
	Holanda	Amphar	Ciel Confiança	
	Índia	Alchem	Pharmasais	
Itraconazol	Índia	Lee Pharma Private	Galena	Estiranox
		Neuland Laborator	Pharma Nostra	
Neomicina +		Axellia Pharmaceuticals	Pharma Nostra	Bacidermina
Bacitracina	China	Huashu Pharmaceutical	Ciel Confiança	
		Yichang Snaxia	Genix	
Nistatina	Romênia	Antibiotice	Pharma Nostra	Nistatina Genérico
	Itália	DSM	Selectchemie	
Salicilato de metila	-	Wenda	Denver	Dorgex
+ canfora	China	Suzhou Dognsha	Pharmachemical	
+ mentol	Índia	Ysc yan sheng	Cosmoquímica	
Sulfato de terbutalina	Índia	Jayco Chemicals	Idealfarma	Sulfato de terbutalina Genérico

5. TERCEIRIZAÇÃO

5.1. Contratante - Não Aplicável.

Etapas de Produção/ Controle de Qualidade/ Armazenamento	Empresa(s) Contratada(s)	CNPJ	Produto/Forma farmacêutica/Ensaio	Situação
--	--------------------------	------	-----------------------------------	----------

5.2. Contratada - Não Aplicável.

Etapas de Produção/ Controle de Qualidade/ Armazenamento	Empresa(s) Contratante(s)	CNPJ	Produto/Forma farmacêutica/Ensaio	Situação
--	---------------------------	------	-----------------------------------	----------

6. INFORMAÇÕES GERAIS

A empresa farmacêutica conta com um edifício fabril, área para o grupo gerador, casa de energia, central de resíduos e área de serviços. O edifício fabril possui dois pavimentos sendo:

Parque Técnico
- Vestário feminino, vestário masculino, rouparia, sanitário feminino, sanitário masculino, auditório, recepção farmacêutica, gestão técnica, PCP, laboratório de desenvolvimento farmacotécnico, gerência de logística, gerência de produção, recepção de materiais, almoxarifado de material de embalagem e matéria prima, armazenamento de material impresso, flexografia, codificação, área de pesagem, área de amostragem, área de fracionamento de matéria prima fracionada/material de embalagem separado, área para semi-elaborado, almoxarifado de produtos acabados, expedição, antecâmara de transição para produção, área produtiva para produtos estéreis, sólidos e líquidos, área de pesagem e embalagem de líquidos orais, manipulação, envase e embalagem de semissólidos

- Setor superior
- Setor de manipulação de líquidos, setor de antibióticos cetilospóricos, laboratório de controle de qualidade farmacológico, laboratório físico-químico, garantia de qualidade, SESMT estabilidade, referência futura e sala de controle reversa

Atualmente a empresa conta com 49 colaboradores. Foram apresentados registros de execução dos exames ocupacionais. Apresenta a seguinte capacidade instalada produtiva:
- Sólidos Oraís I: 5.600.000 comprimidos mês; 560.000 cápsulas mês; 672.000 frascos de pós para suspensão strip mês;
- Sólidos Oraís II: 46.200.000 comprimidos mês; 4.500 comprimidos revestidos mês; 1.660.000 envelopes strip mês;
- Líquidos Oraís: 420.000 frascos vidros mês; 588.000 frascos gotas mês; 1.260.000 cartuchos mês;
- Injetáveis: 1.500.000 ampolas mês;
- Antibióticos Cetilospóricos: 350.000 ampolas mês;
- Semissólidos: 700.000 bisnagas mês.

De acordo com o organograma, a diretoria industrial responde diretamente à presidência. Os setores de manutenção (coordenador), produção (coordenador), controle de qualidade (gerente), garantia de qualidade (coordenador), registros e regulamentação (supervisor), pesquisa e desenvolvimento respondem à diretoria industrial. Os responsáveis pelo controle de qualidade, garantia de qualidade e produção possuem formação superior em farmácia. O coordenador de manutenção possui formação superior em engenharia. Os responsáveis (supervisores) pelos setores de BPF, físico-químico e microbiológico possuem formação superior em farmácia. A empresa conta com 7.254,04 m² de área construída em um terreno de 18.105,60 m². Foi realizada inspeção na empresa em 08/08/13 para liberação do Alvará Sanitário conforme determinação judicial contida no Ofício 273/2013 da 6ª Vara Cível de Anápolis e verificar a condição técnica operacional para a linha de produção de sólidos orais na forma farmacêutica de comprimidos simples para o produto Dipirona Sódica Genérico. A referida empresa não fabricou nenhum lote de medicamentos sólidos após a última inspeção. A inspeção atual está sendo realizada com o objetivo de verificar a condição técnica operacional da área produtiva de sólidos orais, líquidos orais, semissólidos, cetilospóricos (não estéreis) e produtos estéreis (solução parenteral de pequeno volume com esterilização terminal).

Além das atividades já autorizadas na AFE, a empresa ainda possui capacidade de importar, exportar e transportar medicamentos e insumos farmacêuticos, incluindo sujeitos a controle especial.

PCMSO - Elaborado pela empresa Assessoria Ocupacional S/S Ltda para o período de junho/2014 a maio/2015. Segundo o documento, devem ser realizados exames admissionais, periódico, de retorno ao trabalho, mudança de função e demissional. No documento estão descritos os exames específicos para cada função dentro da empresa que serão realizados anualmente. Para os funcionários das áreas de produção, conforme o PCMSO, devem ser realizados anualmente os testes de audiometria, espirometria, hemograma completo, telerradiografia de tórax. PRA - Elaborado pela empresa terceirizada Proteção Assessoria Ocupacional S/S Ltda para o período de junho/2014 a maio/2015. Segundo o documento foram determinados os riscos por área e as medidas a serem adotadas para evitar danos aos trabalhadores, como EPI's necessários. Consta também um Cronograma de Ações para cumprimento do PRA como entrada de EPI's, ajustes nas instalações, inspeções de segurança, treinamentos dos funcionários sobre segurança e uso de EPI's, prevenção e combate a incêndios, a serem realizados durante o período de vigência do documento.

Tratamento de Efluentes.

A empresa possui uma estação de tratamento de efluentes a qual se encontra parada já que a empresa ainda não iniciou as atividades de produção. Foi verificado o procedimento Manutenção da Estação de Tratamento de Efluentes – PR-SCQ-062 rev7 de 06/11/13, o qual estabelece normas para verificação e manutenção do desempenho da estação de tratamento de efluentes. Conforme o procedimento deve ser feito diariamente pela manhã e a tarde a verificação visual da estação de tratamento de efluentes (volume de espuma, funcionamento da bomba, limpeza da área, cor do tanque de aerção) e do pH. A grade de areia e a caixa de óleo também devem ser limpas diariamente. O pH deve ser verificado 2 vezes ao dia e deve estar entre 6 e 8. Conforme o mesmo procedimento a vazão deve ser medida 4 vezes ao dia.

Conforme o procedimento Monitoramento do Tratamento de Efluentes – PR-SCQ-032 ver 5 de 30/10/13, o esgoto bruto industrial deve ser monitorado semestralmente por empresa contratada, quanto ao pH, sólidos sedimentáveis, DBO, DQO, óleos e graxas, temperatura e sólidos totais e o esgoto bruto tratado, bimestralmente quanto ao pH, sólidos, sedimentáveis, DBO, DQO e temperatura.

Foi apresentado também o procedimento Inativação de Resíduos da Área de Antibióticos – PR-SCQ-061 rev8 de 06/11/13 no qual cita que a água de lavagem da área de antibióticos deve ser recolhida em uma caixa de decantação e deve ser inativada com Hidróxido de Sódio concentrado e Ácido clorídrico 32%, no final de cada dia de produção.

Contratos:

- Fornecimento de Alimentação : Alberto Ney – CNPJ: 11.512.080/0001-80
- Desinsetização: Trill Controle de Pragas Ltda
- Lavanderia: MR Pedroso Lavanderia Ltda – CNPJ: 33.408.105/0001-33
- Incineração: Ecoblending Ambiental Ltda – CNPJ: 07.958.062/0001-50

7. UTILIDADES

7.1. Sistema de água

O sistema que será utilizado na produção é recém instalado. Conforme o Documento Especificação de Requerimento de Usuário RU-VAL-010 de 20/11/2013, o sistema foi instalado em sala própria com temperatura abaixo de 26°C e deve fornecer água para injetáveis obtida por osmose reversa duplo passo. A água de entrada no sistema é potável, deve passar por abrandamento, bomba de metabissulfito como agente inibidor de cloro, antes de passar pelo equipamento de osmose. No sistema está também incluído tanque de armazenamento de 1500L em aço inox AISI 316 L, leitor de condutividade na saída do 2º passo da osmose. A leitura de TOC é feita no controle de qualidade, em bancada. O sistema foi montado para operar com água a uma temperatura menor ou igual a 18°C. O sistema opera em modo automático e semi-automático e é controlado por um sistema supervisório que dispõe de alarme sonoro quando o parâmetro de condutividade sai da especificação.

Qualificação de Instalação – PT-IQ-093 de 21/01/14

Descrição do sistema. a água de alimentação (potável), passa por um filtro de areia do tipo Nextsand para remoção de material particulado, em seguida a água filtrada passa por um abrandador para remoção de ferro e dureza proveniente da água de alimentação. A água filtrada e abrandada passa por um filtro de cartucho para remoção de material particulado, eventualmente originário do pré tratamento, recebendo então uma dosagem de metabissulfito de sódio e hidróxido de sódio para inativação do cloro e correção do pH. A água é então permeada na osmose de primeiro passo e daí para a membrana de 2º passo. O rejeito do primeiro passo é descartado e do 2º passo retorna para a entrada da bomba do primeiro passo. A água então é armazenada em reservatório e por recirculação contínua através de bombas, passando para o anel de distribuição. A água não usada nos processos retorna para o tanque e esse sistema fica constantemente recirculando, em looping.

O filtro Nextsand é composto de leito de alumínio – silicato hidratado, com capacidade de remover partículas insolúveis de 3 a 5 micras.

Foram realizados os seguintes testes

- verificação da documentação
- calibração dos instrumentos de testes
- verificação do cabeamento e conexões
- verificação do painel elétrico
- verificação de energias
- verificação do aterramento

- verificações das calibrações dos instrumentos
- verificação das utalgades
- verificação da instalação mecânica e hidráulica
- verificação da segurança das partes em movimento
- verificação da soldagem
- a. do sistema

Conforme o Relatório de Qualificação de Instalação – RL-VAL-177 de 22/04/14, o sistema de água foi considerado qualificado quanto a instalação.

Qualificação de Operação- PT-OQ-087 de 22/01/14

- verificação do botão de emergência
- verificação de alarmes e mensagens de erro
- verificação da instrumentação
- verificação do funcionamento em modo automático
- verificação do funcionamento em modo manual
- verificação do funcionamento em modo automático do looping
- verificação das telas e funções da IHM
- verificação dos parâmetros operacionais
- verificação das funções específicas

O sistema opera produzindo água a uma temperatura menor ou igual a 18°C.

Conforme o Relatório de Qualificação de Operação – RL-VAL-178 de 24/01/14, o sistema foi considerado qualificado quanto a operação.

Qualificação de Desempenho – PT-PQ-089 de 27/01/14

Conforme o Protocolo, o sistema será acompanhado por 1 ano e 1 mês. A qualificação será feita em 3 fases, sendo as fases 1 e 2 realizadas por um período de 2 semanas cada fase, com coleta de água em todos os pontos diariamente. A fase 3 será realizada após conclusão das fases 1 e 2, sendo a água acompanhada por 1 ano após a conclusão das fases 1 e 2, onde serão feitas coletas semanais de cada ponto. O sistema instalado possui 24 pontos sendo os pontos localizados na saída do sistema de tratamento e o da sala de manipulação de injetáveis, analisados com especificação de água WFI. Os demais pontos, apesar de gerarem água de osmose duplo passo, são analisados como água PW, conforme USP 37, porém com especificação de contagem microbiológica de água WFI (10 UFC/10 mL).

1ª fase teve início em 20/03/14 e término em 03/04/14 a 2ª fase teve início em 04/04/14 a 18/04/14, a terceira fase encontra-se em andamento tendo início em 21/04/14 após sanitização preventiva e limpeza química do sistema. Conforme o Procedimento PR-SCQ-075 revisão 11 de 20/01/14, o sistema deve passar por sanitização química preventiva a cada 21 dias com ácido peracético e a cada três meses com EDTA tetrassódico + 500 g de NaOH (limpeza química alcalina para o looping e tanque de armazenamento) e com ácido clorídrico 36% (limpeza das membranas).

O sistema, após o tratamento deve passar por sanitização preventivamente a cada mês com ácido peracético e a limpeza química alcalina a cada três meses com EDTA sódico

Foram verificadas as análises físico-químicas da água durante a qualificação das fases 1 e 2, realizadas conforme USP 37

Foram verificadas também as análises microbiológicas e de endotoxina destas fases.

Foram verificados os registros das sanitizações preventivas do sistema com ácido peracético.

O sistema de água encontra-se com as fases I e II satisfatórias e a fase III em andamento.

7.2. Sistema de ar

SETOR SÓLIDOS I

A área de sólidos I possui um sistema de insuflamento Split de capacidade 3.0 TR's e exaustão exclusiva e individualizado garantindo total independência do sistema que atende a área de sólidos II. O sistema de exaustão possui filter box (filtro cartucho) e filtro absoluto terminal H13 que garante a filtração e aproveitamento do ar filtrado.

Salas atendidas: pass trough de materiais, antecâmara de pessoal, área de circulação interna, box de mistura, box de manipulação, encapsulamento, área de limpeza, box de compressão, box de envase de pó e área de semielaborado

Protocolo de Qualificação de Instalação PT-IQ-038 de 12/09/2011.

Relatório de Qualificação de Instalação RL-VAL-174 de 12/09/2011

Testes realizados: verificação do sistema de insuflamento, verificação do sistema de exaustão, verificação do sistema de filtragem, verificação dos equipamentos de monitoramento, verificação do sistema de ventilação. Todos os testes foram considerados em conformidade com os critérios de aceitação.

Protocolo de Qualificação de Operação PT-OQ-024 de 12/09/2011

Relatório de Qualificação de Instalação RL-VAL-175 de 12/09/2011

Testes realizados: verificação do Split com evaporador, verificação do filter box/caixa de filtragem, verificação do self evaporador, verificação da unidade de ventilação, verificação da unidade de exaustão e desafio do sistema.

Protocolo de Qualificação de Desempenho PT-PQ-045 de 12/09/2011

Relatório de Qualificação de Desempenho O.S. 75/14 de maio/2014, realizado pela empresa terceirizada Lefol.

Testes realizados:

- Avaliação do Sistema de Filtragem – Conforme.
- Detecção de pontos de vazamento – Conforme.
- Números de Troca de Ar – mínimo de 15 tr/h.
- Vazão – box manipulação (564 m³/h ± 20%), box de mistura (290 m³/h ± 20%), box de envase de pó (310 m³/h ± 20%), compressão (190 m³/h ± 20%).
- Diferencial de Pressão entre as Áreas – mínimo de 10 Pa e máximo de 20Pa entre todas as áreas.
- Temperatura e Umidade – 23°C ± 5°C e máximo de 60% UR para todas as áreas
- Classificação das salas – teste realizado em repouso. Todas as salas classificadas como Grau D

Todos os testes foram considerados em conformidade com os critérios de aceitação e o sistema foi considerado classificado.

SETOR DE SÓLIDOS II

A área de sólidos II é constituída de uma unidade de ar climatizado Self SF-SOL -01 de 20 TR's e uma unidade de ventilação BT-SOL-01. Possui três unidades de exaustão, sendo que a EX-SOL-01 que atende as áreas de manipulação, mistura e compressão, a EX-SOL-02 que atende as áreas de envelopamento e blistagem e a EX-SOL-03 que atende a área de revestimento.

Salas atendidas: circulação, box de mistura 1, antecâmara pessoal mistura 1, pass trough materiais mistura 1, lavagem de utensílios, ferramental, box de manipulação, antecâmara pessoal manipulação, pass trough material manipulação, box de mistura 2, antecâmara pessoal mistura 2, pass trough materiais mistura 2, sala de secagem de produtos, antecâmara pessoal secagem, pass trough materiais secagem, box de compressão 1, antecâmara pessoal compressão 1, pass trough materiais compressão 1, box de compressão 2, antecâmara pessoal compressão 2, pass trough materiais compressão 2, box de compressão 3, antecâmara pessoal compressão 3, pass trough materiais compressão 3, box de compressão 4, antecâmara pessoal compressão 4, pass trough materiais compressão 4, sala de controle em processo, envelopamento 1, antecâmara pessoal envelopamento 1, pass trough materiais envelopamento 1, envelopamento 2, antecâmara pessoal envelopamento 2, pass trough materiais envelopamento 2, área de semielaborado, sala de revestimento, antecâmara pessoal revestimento, pass trough materiais revestimento, DML, ferramental, sala de blistagem 1, antecâmara pessoal blistagem 1, pass trough materiais blistagem 1, sala de blistagem 2, antecâmara pessoal blistagem 2, pass trough materiais blistagem 2, área de embalagem automática e área de embalagem.

Protocolo de Qualificação de Instalação PT-IQ-038 de 12/09/2011.

Relatório de Qualificação de Instalação RL-VAL-174 de 12/09/2011

Testes realizados verificação do sistema de insuflamento, verificação do sistema de exaustão, verificação do sistema de filtragem, verificação dos equipamentos de monitoramento, verificação do sistema de ventilação. Todos os testes foram considerados em conformidade com os critérios de aceitação.

Protocolo de Qualificação de Operação PT-OQ-024 de 12/09/2011

Relatório de Qualificação de Instalação RL-VAL-175 de 12/09/2011

Testes realizados: verificação do Split com evaporador, verificação do filter box/caixa de filtragem, verificação do self evaporador, verificação da unidade de ventilação, verificação da unidade de exaustão e desafio do sistema. Todos os testes foram considerados em conformidade com os critérios de aceitação.

Protocolo de Qualificação de Desempenho PT-PQ-045 de 12/09/2011

Relatório de Qualificação de Desempenho O.S. 75/14 de maio de 2014, realizado pela empresa terceirizada Lefol

Testes realizados:

- Avaliação do Sistema de Filtragem – Conforme

- Detecção de pontos de vazamento – Conforme.
- Números de Troca de Ar – manipulação ($13 \pm 20\%$ e > 10), mistura 1 ($13 \pm 20\%$ e > 10), compressão 1 ($15 \pm 20\%$ e > 12), revestimento ($15 \pm 20\%$ e > 12), AC pessoas compressão 1 ($45 \pm 20\%$ e > 20).
- Vazão – box manipulação ($295 \text{ m}^3/\text{h} \pm 20\%$), box de mistura 1 ($370 \text{ m}^3/\text{h} \pm 20\%$), compressão 1 ($250 \text{ m}^3/\text{h} \pm 20\%$), revestimento ($620 \text{ m}^3/\text{h} \pm 20\%$), AC pessoas compressão 1 ($300 \text{ m}^3/\text{h} \pm 20\%$).
- Diferença de Pressão entre as Áreas – mínimo de 10 Pa e máximo 20 Pa entre as áreas, exceto entre AC pessoas mistura 2 e mistura 2 (mínimo de 10 Pa e máximo de 45 Pa), e entre by-pass mistura 2 e meio externo (mínimo de 10 Pa e máximo de 37,5 Pa).
- Temperatura e Umidade – $23^\circ\text{C} \pm 5^\circ\text{C}$ e máximo de 60% UR para todas as áreas.
- Classificação das salas – teste realizado em repouso. Todas as salas classificadas como Grau D.

Todos os testes foram considerados em conformidade com os critérios de aceitação e o sistema foi considerado classificado.

CONTROLE DE QUALIDADE MICROBIOLÓGICO

O sistema é constituído por uma unidade de tratamento de ar, sendo o insuflamento por FANCOIL (TAG: FN-002-ACM-3), uma unidade de exaustão e uma caixa de filtragem com filtro terminal H13. O FANCOIL tem capacidade de 7.5 TR's dotado de sistema de filtragem G3 e F9. Há uma caixa de filtragem com filtro H13 instalada na sala de contagem microbiana e outra instalada na sala de esterilidade.

Salas atendidas: antecâmara de pessoas sala de microbiologia, by pass sala de microbiologia, antecâmara suja sala de esterilidade, antecâmara limpa sala de esterilidade, sala de esterilidade e by pass material sala de esterilidade.

Protocolo de Qualificação de Instalação PT-IQ-015 Revisão 0 de 12/09/2011

Relatório de Qualificação de Instalação RL-VAL-183 Revisão 0 de 12/09/2011

Testes realizados: verificação do sistema de insuflamento, verificação do sistema de exaustão e verificação do sistema de filtragem. Todos os testes foram considerados em conformidade com os critérios de aceitação.

Protocolo de Qualificação de Operação PT-OQ-013 Revisão 0 de 12/09/2011

Relatório de Qualificação de Operação RL-VAL-184 Revisão 0 de 12/09/2011

Testes realizados: verificação do sistema de insuflamento, verificação do sistema de exaustão e verificação do sistema de filtragem terminal F13. Todos os testes foram considerados em conformidade com os critérios de aceitação.

Protocolo de Qualificação de Desempenho PT-QP-017 Revisão 0 de 12/09/2011

Relatório de Qualificação de Desempenho O.S.nº75/14 de Março de 2014, realizado pela empresa terceirizada Lefoi

Testes realizados:

- Detecção de Pontos de Vazamento – Conforme
- Número de trocas de Ar – Sala de Microbiologia ($25 \text{ tr/h} \pm 20\%$ e >20) e Sala de Esterilidade ($23 \text{ tr/h} \pm 20\%$ e >20).
- Vazão – Sala de Microbiologia ($360 \text{ m}^3/\text{h} \pm 20\%$) e Sala de Microbiologia ($240 \text{ m}^3/\text{h} \pm 20\%$).
- Diferencial de Pressão – mínimo de 10 Pa e máximo de 20 Pa para todas as áreas.
- Temperatura e Umidade – $22^\circ\text{C} \pm 5^\circ\text{C}$ de temperatura e máximo de 60% de umidade relativa.
- Classificação das Salas – teste realizado em repouso e operação. Sala de microbiologia, antecâmara pessoal microbiológico, antecâmara suja esterilidade e By pass microbiológico como Grau C. Sala de esterilidade, antecâmara limpa esterilidade e By pass esterilidade como Grau B.

Todos os testes foram considerados em conformidade com os critérios de aceitação e o sistema foi considerado qualificado.

PESAGEM E AMOSTRAGEM

O sistema é constituído por uma caixa de ventilação Sulfan com filtro G3 para insuflamento, uma caixa de filtragem com filtro F9, uma caixa de refrigeração e duas caixas de exaustão.

Salas atendidas: pesagem 1, lavagem, pesagem 2, hall de acesso, amostragem de matéria prima, antecâmara pessoal amostragem, antecâmara material amostragem e antecâmara paramentação.

Protocolo de Qualificação de Instalação PT-IQ-016 Revisão 0 de 12/09/2011

Relatório de Qualificação de Instalação RL-VAL-180 Revisão 0 de 12/09/2011

Testes realizados: verificação do sistema de ventilação, verificação do sistema de exaustão, verificação do sistema de refrigeração e verificação do sistema de filtragem. Todos os testes foram considerados em conformidade com os critérios de aceitação.

Protocolo de Qualificação de Operação PT-OQ-014 Revisão 0 de 12/09/2011

Relatório de Qualificação de Operação RL-VAL-176 Revisão 0 de 12/09/2011

Testes realizados: verificação do sistema de ventilação, verificação do sistema de exaustão, verificação do sistema de refrigeração e verificação do sistema de filtragem. Todos os testes foram considerados em conformidade com os critérios de aceitação.

Protocolo de Qualificação de Desempenho PT-PQ-018 Revisão 0 de 12/09/2011

Relatório de Qualificação de Desempenho O.S.nº75/14 de Maio de 2014, realizado pela empresa terceirizada Lefol

Testes realizados:

- Detecção de Pontos de Vazamento – Conforme
- Número de trocas de Ar – Pesagem 1 (18 tr/h \pm 20% e > 14), Amostragem (18 tr/h \pm 20% e > 20) e Pesagem 2 (18 tr/h \pm 20% e > 14).
- Vazão – Pesagem 1 (324m³/h \pm 20%), Amostragem (270m³/h \pm 20%) e Pesagem 2 (324m³/h \pm 20%).
- Diferencial de Pressão – mínimo de 10 Pa e máximo de 20 Pa para todas as áreas.
- Temperatura e Umidade – 22°C \pm 5°C de temperatura e máximo de 60% de umidade relativa.
- Classificação das Salas – teste realizado em repouso. Todas as salas classificadas como Grau D.

Todos os testes foram considerados em conformidade com os critérios de aceitação e o sistema foi considerado qualificado.

SETOR DE ANTIBIÓTICOS

Essa área possui duas unidades de tratamento de ar, sendo uma exclusiva a entrada e saída de funcionários (URA-001-ANT) e outra exclusiva às áreas produtivas (UTA-001-ANT). A unidade de tratamento de ar da área de acesso URA-001-ANT é composta por uma unidade de ar resfriado, uma unidade de insuflamento com um filtro G4 e um filtro F9 de 6 bolsas, e uma unidade de exaustão com um filtro G4 e um filtro F9 com 6 bolsas. Já a unidade de tratamento de ar da área produtiva UTA-001-ANT é composta por uma unidade de insuflamento contendo dois filtros G4, dois filtros F9 com 6 bolsas e dois filtros e dois filtros H13 com 3 cunhas. Nessa área produtiva não há sistema de exaustão, já que o retorno de todo o ar de todas as áreas (captando inclusive o ar da antecâmara de entrada de produto e By-pass de produto acabado que estão na área de acesso) é recirculado para a unidade de tratamento de ar UTA-001-ANT, não havendo lançamento de ar da produção para o ambiente externo.

UTA-001-ANT

Vazão total de ar de insuflamento (m³/h): 5.721

Vazão de ar de retorno (m³/h): 5.879

Vazão de ar Externo (m³/h): 1.170

Áreas atendidas:

- Área de acesso (URA-001-ANT) – hall de acesso, antecâmara de paramentação, antecâmara de entrada a circulação, antecâmara de saída da circulação para vestiário, área de vestiário sujo, antecâmara de saída/paramentação, antecâmara de entrada de produto e by-pass de saída de produto acabado.
- Área Produtiva (UTA-001-ANT) – circulação, área central de lavagem, área de lavagem de materiais, área de DML, área de mistura, área de alimentação de frascos, área de envase, área de pesagem, área de encapsulamento, área de embalagem e área de supervisão.

Protocolo de Qualificação de Instalação PT-IQ-096 Revisão 0 de 10/02/2014

Relatório de Qualificação de Instalação RL-VAL-186 Revisão 0 de 10/02/2014

Testes realizados: verificação do sistema de insuflamento e verificação do sistema de exaustão.

Protocolo de Qualificação de Operação PT-OQ-090 Revisão 0 de 10/02/2014

Relatório de Qualificação de Operação RL-VAL-187 Revisão 0 de 10/02/2014

Testes realizados: verificação da unidade de insuflamento, verificação da unidade de exaustão, verificação da unidade de resfriamento e verificação da caixa de filtragem.

Protocolo de Qualificação de Desempenho PT-QP-091 Revisão 0 de 10/02/2014

Relatório de Qualificação de Desempenho O.S.nº 75/14 de Maio de 2014

- Detecção de Pontos de Vazamento – Conforme
- Número de trocas de Ar – Mistura (17 tr/h \pm 20% e >20), Envase Antibiótico (17 tr/h \pm 20% e >20) e Pesagem (17 tr/h \pm 20% e >20).
- Vazão – Mistura (442 m³/h \pm 20%), Envase Antibiótico (971 m³/h \pm 20%) e Pesagem (146 m³/h \pm 20%).
- Diferencial de Pressão – mínimo de 10 Pa e máximo de 20 Pa para todas as áreas.

- Temperatura e Umidade – $22^{\circ}\text{C} \pm 5^{\circ}\text{C}$ de temperatura e máximo de 60% de umidade relativa.
 - Classificação das Salas – teste realizado em repouso. Todas as salas classificadas como Grau D.
- Todos os testes foram considerados em conformidade com os critérios de aceitação e o sistema foi considerado qualificado.

SETOR DE LÍQUIDOS ORAIS E SEMISSÓLIDOS

As áreas produtivas de Líquidos e Semissólidos possuem acesso individualizado e separado de pessoas e matérias primas, sendo que o acesso das pessoas se faz através de paramentação em antecâmaras com diferencial de pressão de $10 \pm 5\text{Pa}$ e temperatura controlada em $22^{\circ}\text{C} \pm 5^{\circ}\text{C}$.

A unidade de tratamento de ar (UTA) é constituída por um Fancoil de 25 TR, alimentado de água gelada através da central de geração (chiller), com sistema de filtragem G4, F9 e H13.

A área de líquidos orais possui sistema de exaustão que atende DML, área de lavagem e ferramental.

Áreas atendidas:

- Líquidos orais piso superior: antecâmara de paramentação de acesso de pessoas, antecâmara de acesso de matéria prima, área de recepção de matéria prima, área de manipulação 1, área de manipulação 2 e área de lavagem
- Líquidos orais piso inferior: área de recepção de matéria de envase, antecâmara de paramentação e acesso de pessoas, área de alimentação de frascos 1, área de envase 1, área de controle de processo, área de alimentação de frascos 2, área de envase 2, área de embalagem, área de lavagem, área de ferramental, área de DML e área de supervisão.
- Semissólidos: área de recepção de materiais, antecâmara de paramentação e acesso de pessoas, antecâmara de entrada de insumos, área de manipulação, área de lavagem, área de envase, área de alimentação de bisnagas, área de saída de bisnagas envasadas e área de embalagem.

Protocolo de Qualificação de Instalação PT-IQ-013 Revisão 1 de 10/02/2014

Relatório de Qualificação de Instalação RL-VAL-183 Revisão 0 de 10/02/2014

Testes realizados: verificação do sistema de insuflamento e verificação do sistema de exaustão.

Protocolo de Qualificação de Operação PT-OQ-002 Revisão 1 de 10/02/2014

Relatório de Qualificação de Operação RL-VAL-184 Revisão 0 de 10/02/2014

Testes realizados: verificação da unidade de insuflamento e verificação da unidade de exaustão.

Protocolo de Qualificação de Desempenho PT-QP-020 Revisão 1 de 10/02/2014

Relatório de Qualificação de Desempenho O.S.nº 75/14 de Maio de 2014

- Número de trocas de Ar – Envase Líquidos 1 ($15 \text{ tr/h} \pm 20\%$ e >12), Manipulação 1 ($15 \text{ tr/h} \pm 20\%$ e >12), Manipulação 2 ($15 \text{ tr/h} \pm 20\%$ e >12), manipulação semissólidos ($33 \text{ tr/h} \pm 20\%$ e >20) e envase semissólido ($15 \text{ tr/h} \pm 20\%$ e >12).
- Vazão – Envase Líquidos 1 ($460 \text{ m}^3/\text{h} \pm 20\%$), Manipulação 1 ($690 \text{ m}^3/\text{h} \pm 20\%$), Manipulação 2 ($690 \text{ m}^3/\text{h} \pm 20\%$), manipulação semissólidos ($1205 \text{ m}^3/\text{h} \pm 20\%$) e envase semissólido ($746 \text{ m}^3/\text{h} \pm 20\%$).
- Diferencial de Pressão – mínimo de 10 Pa e máximo de 20 Pa para todas as áreas.
- Temperatura e Umidade – $22^{\circ}\text{C} \pm 5^{\circ}\text{C}$ de temperatura e máximo de 60% de umidade relativa.
- Classificação das Salas – teste realizado em repouso. Todas as salas classificadas como Grau D.

Todos os testes foram considerados em conformidade com os critérios de aceitação e o sistema foi considerado qualificado.

SETOR DE ESTÉREIS

O sistema consiste em insuflar ar resfriado no ambiente e retirada do ar do ambiente sendo descarregado através de rede de dutos novamente ao sistema de insuflamento.

É utilizado para condicionamento de ar, um sistema de resfriamento fornecido pela empresa através de central de água gelada e uma unidade climatizadora (Fancoil). O Fancoil possui um sistema de filtragem classe G3, F9 e H13, sendo que para insuflamento nas áreas classificadas como classe B (manipulação, envase, antecâmara de acesso e vestiário limpo) há filtros terminais H13.

Áreas atendidas: envase, manipulação, área de acesso, antecâmara de insumos, vestiário limpo, vestiário sujo, antecâmara de acesso à área de lavagem de ampola, lavagem de utensílios, lavagem de ampolas, estufa de secagem e esterilização de ampolas, área de autoclavagem e esterilização de material e produto acabado, pass trough de material estéril, pass trough de semi-elaborado, by pass material, área de revisão e área de embalagem.

Protocolo de Qualificação de Instalação PT-IQ-095 Revisão 0 de 10/02/2014

Relatório de Qualificação de Instalação RL-VAL-189 Revisão 0 de 10/02/2014

Testes realizados: verificação do sistema de insuflamento, caixa de filtro, rede de dutos e verificação da filtração terminal.

Protocolo de Qualificação de Operação PT-OQ-089 Revisão 0 de 10/02/2014

Relatório de Qualificação de Operação RL-VAL-190 Revisão 0 de 10/02/2014

Testes realizados: verificação do sistema de insuflamento, caixa de filtro, rede de dutos e verificação da filtração terminal.

Protocolo de Qualificação de Desempenho PT-PQ-091 Revisão 0 de 10/02/2014

Relatório de Qualificação de Desempenho nº 72/14 de Maio de 2014, realizado pela empresa terceirizada Lefol

- Detecção de Pontos de Vazamento: Conforme
- Número de trocas de Ar – Manipulação (26 tr/h \pm 20% e >20), Envase (26 tr/h \pm 20% e >20), Vestiário Limpo (26 tr/h \pm 20% e >20), Esterilização de Ampolas (17 tr/h \pm 20% e >14) e Pass Trough Material Estéril (26 tr/h \pm 20% e >20)
- Vazão – Manipulação (570 m³/h \pm 20%), Envase (876 m³/h \pm 20%), Vestiário Limpo (226 m³/h \pm 20%), Esterilização de Ampolas (247 m³/h \pm 20%) e Pass Trough Material Estéril (70 m³/h \pm 20%).
- Diferencial de Pressão – mínimo de 10 Pa e máximo de 20 Pa para todas as áreas.
- Temperatura e Umidade – 23°C \pm 2°C de temperatura e máximo de 60% de umidade relativa.
- Classificação das Salas – teste realizado em repouso e operação.

Repouso:

- Áreas classificadas como Grau B - manipulação, envase, vestiário limpo e antecâmara de acesso
- Áreas classificadas como Grau C - vestiário sujo, antecâmara de insumos, pass trough material estéril e pass trough semi-elaborado.
- Áreas classificadas como Grau D - esterilização de ampolas, lavagem de utensílios, vestiário lavagem, esterilização, lavagem de ampolas e antecâmara ampolas.
- Áreas classificadas como conforto - área de revisão e área de embalagem.

Operação:

- Áreas classificadas como Grau B - manipulação, envase, vestiário limpo e antecâmara de acesso
- Áreas classificadas como Grau C - vestiário sujo e antecâmara de insumos.

Todos os testes foram considerados em conformidade com os critérios de aceitação e o sistema foi considerado qualificado.

Fluxo Laminar

Qualificação do fluxo laminar (TAG FL-8987) Envase de Estéreis, realizada pela LEFOL Saúde Ambiental em maio de 2014, conforme O.S n 75/14, documento de qualificação nº 73/14. O fluxo de ar é constituído entre outras partes por um conjunto moto-ventilador, capacitor, variador de velocidade, lâmpada fluorescente, 6 filtros do tipo G4, 3 filtros do tipo H13, e possui uma vazão de 3.386,85 m³/h. O balanceamento do equipamento foi ajustado para obter 70% do ar reutilizado e 30% jogado no ambiente.

Foram executados os seguintes testes: verificação de itens eletromecânicos e perda de carga, detecção de pontos de vazamento no sistema de filtragem, velocidade e vazão do fluxo de ar, laminaridade do fluxo de ar, classificação por contagem de partículas (em repouso e em operação), luminosidade e nível de ruído. Conforme a conclusão da empresa Lefol o equipamento foi considerado qualificado operando com classe ISO 5, Grau A.

Procedimentos

PR-MAN-005 Revisão 7 de 03/01/2011 – TROCA DE FILTROS DO SISTEMA DE AR. Mensalmente a empresa terceirizada, no ato da manutenção preventiva, mede a eficiência dos filtros de cada equipamento verificando se o diferencial de pressão está dentro do critério de aceitação. O filtro manga será trocado quando for identificado desgaste nas cerdas do tecido do filtro. A troca é registrada no documento RQ-MAN-001. Quando ocorrer a troca de filtros absolutos, será feita a requalificação do sistema de ar. A troca do filtro de ar comprimido que resfria as ampolas na máquina de envase deve ser trocado trimestralmente.

PR-MAN-003 Revisão 5 de 08/04/2011 – OPERAÇÃO, MANUTENÇÃO E LIMPEZA DA CASA DE MÁQUINAS 1, 2 E 3. Esse procedimento estabelece normas para correta operação, manutenção e limpeza das casas de máquinas 1, 2 e 3. A verificação, ajustes e manutenção das casas de máquinas é de responsabilidade da manutenção.

PR-SGQ-010 Revisão 11 de 05/08/2013 – REGISTRO DE TEMPERATURA E UMIDADE.

Segundo o procedimento as leituras são realizadas duas vezes ao dia, às 8h e às 15h, o que pode ser visualizado durante inspeção da área produtiva. Para as áreas da divisão industrial ficou estabelecido a temperatura de 15 a 20°C e máximo de 75% de umidade relativa. Para a área de cápsulas determinou-se entre 15 e 25°C de temperatura e 25 a 55% de umidade relativa. Já para a sala de cromatografia e IR localizada no controle de qualidade entre 15 e 20°C de temperatura e no máximo 70% de umidade relativa. Os registros devem ser realizados por meio dos formulários RQ-SGQ-016, RQ-SGQ-154 e RQ-SGQ-153, respectivamente.

PR-SGQ-006 Revisão 9 de 22/08/2013 – LEITURA E REGISTRO DO DIFERENCIAL DE PRESSÃO

Esse procedimento trata da leitura e registro do diferencial de pressão nas áreas produtivas, área de pesagem e sala de teste de esterilidade do controle de qualidade.

Segundo o procedimento a leitura do diferencial de pressão ocorrerá duas vezes ao dia em formulários próprios. Nesse formulário está especificado um diferencial de pressão mínimo de 10 Pa e máximo de 20 Pa. Também ficou determinado um limite de alerta com diferencial de pressão igual ao limite inferior (10Pa) e superior (20Pa), e também um limite de ação quando o diferencial de pressão for ≤ 9 Pa ou ≥ 21 Pa.

PR-SCQ-039 Revisão 14 de 12/02/2014 – MONITORAMENTO AMBIENTAL. Esse procedimento estabelece a avaliação do nível de contaminação microbiana nas áreas. Define como ocorrerá o monitoramento de pessoas, de superfícies e de ambiente. O monitoramento de pessoas será pelo uso de swab passado suavemente sobre a palma das mãos, entre os dedos e uniforme do operador uma vez por semana, com limite microbiano de 100UFC/placa. O monitoramento de superfície também será pelo uso de swab em superfícies como parede, equipamentos e bancadas de trabalho uma vez por semana, com limite microbiano de 100UFC/placa. No fluxo da sala de envase, sala de contagem e sala de esterilidade, ocorrerá quando houver produção/análise com limite de 5 UFC/placa. Já o monitoramento de ambiente será realizado expondo uma placa de petri contendo ágar casoy (TSA) e ágar sabouroud (SAB) por uma hora próxima aos processos produtivos. Nesse caso a frequência e os limites microbianos são específicos para cada área, devendo seguir o constante na tabela anexa ao procedimento.

7.3. Outros

Ar comprimido

O sistema está instalado na área de utilidades anexa ao setor de manutenção, atendendo toda a demanda de ar comprimido necessário às áreas produtiva. Possui um ramal de geração de ar comprimido com um filtro coalescente de 1 μ m e um filtro coalescente 0,01 μ m; um ramal do injetáveis com um filtro coalescente 0,01 μ m e um filtro de 0,2 μ m TETPOR LIQUID ZEMTB; e um ramal sólidos orais da área de revestimento de comprimidos com um filtro de linha de partículas grau 5 μ m, um filtro coalescente (óleo e partícula) 0,01 μ m e um filtro de carvão ativado. É composto por compressor de ar comprimido, reservatório de ar comprimido, unidade de resfriamento de ar comprimido e unidade de secagem de ar comprimido.

O ar comprimido é utilizado nas seguintes áreas da empresa:

- Área de revestimento de comprimidos – sólidos orais: usado na etapa de revestimento pulverizando a suspensão de revestimento (ARC-001-SOL)
- Área de lavagem de ampolas: usado na máquina de lavar ampolas proporcionando um jato de água na superfície interna de ampolas (ARC-002-INJ).

Área de envase de ampolas: usado na máquina de envase e fechamento de ampolas com finalidade de resfriar a ampola após o fechamento (ARC-001-INJ).

Qualificação de Instalação do Sistema de Ar Comprimido PT-IQ-037 Revisão 0 de 12/07/2011

Relatório RL-VAL-177 Revisão 0 de 12/07/2011

Testes realizados em 06/05/2014: Verificação do quadro de comando, verificação dos filtros, verificação da localização, verificação das especificações do compressor de ar comprimido, verificação das especificações do reservatório de ar comprimido, verificação das especificações da unidade de resfriamento de ar comprimido e verificação das especificações da unidade de secagem de ar comprimido.

Todos os testes foram considerados aprovados e o ar comprimido foi considerado qualificado.

Relatório Requalificação RL-VAL- 177 Revisão 1 de 07/05/2014

Qualificação de Operação do Sistema de Ar Comprimido PT-OQ-024 Revisão 1 de 12/07/2011

Relatório RL-VAL-178 Revisão 0 de 12/07/2011

Testes realizados em 06/05/2014: Verificação do quadro de comando, verificação da localização, verificação das especificações do compressor de ar comprimido, verificação das especificações do reservatório de ar comprimido, verificação das especificações da unidade de resfriamento de ar comprimido, verificação das especificações da unidade de secagem de ar comprimido e verificação dos filtros.

Todos os testes foram considerados aprovados e o ar comprimido foi considerado qualificado.
Relatório Requalificação RL-VAL- 178 Revisão 1 de 07/05/2014

Qualificação de Performance do sistema de Ar Comprimido PT-QP-024 Revisão 0 de 08/05/2014
Qualificação realizada pela empresa Qualylab. Testes necessários: ensaios de temperatura do ponto de orvalho, ensaios de contagem eletrônica de partículas, ensaio de contagem microbiana e ensaio de teor de névoa de óleo. Até o momento a empresa possui somente o resultado do ensaio de contagem microbiana que obteve resultado satisfatório conforme o critério de aceitação.

Nitrogênio

O nitrogênio é utilizado na área de manipulação de produtos injetáveis com esterilização final. O produto é transferido para o tanque de transferência de pressurização confeccionado em aço inox 316 de capacidade de 20 litros, que é pressurizado com 7 bar de nitrogênio 4,6 (99,996%), com a finalidade de exercer pressão necessária para filtragem através de membrana 0,22 µm. O filtrado é transferido diretamente para o recipiente de envase, localizado na área de envase sobre o fluxo laminar (classe 100).

O sistema é constituído por dois cilindros de nitrogênio especial 4,6 fornecido pela empresa White Martins, sendo os mesmos confeccionados e tratados individualmente por procedimentos de limpeza e controle de impurezas específicos. A distribuição é realizada por uma central de regulação de pressão, canalizado até a área de consumo por tubulação em cobre. O sistema trabalha com regulação de pressão de 7 bar.

Qualificação de Instalação do sistema de Nitrogênio PT-IQ-098 Revisão 0 de 22/06/2014
Testes realizados: testes de instalação dos cilindros, testes de instalação da central de regulação de pressão, teste de distribuição, tubulações e pontos de uso.
Todos os testes foram considerados aprovados e o nitrogênio foi considerado qualificado.
Relatório Requalificação RL-VAL- 210 Revisão 0 de 22/06/2014.

Qualificação de Operação do sistema de Nitrogênio PT-OQ-092 Revisão 0 de 22/06/2014
Testes realizados: testes de operação dos cilindros, da central de regulação de pressão, da distribuição, tubulações e pontos de uso.
Todos os testes foram considerados aprovados e o nitrogênio foi considerado qualificado.
Relatório Requalificação RL-VAL- 211 Revisão 0 de 22/06/2014.

Qualificação de Performance do sistema de Nitrogênio PT-PQ-092 Revisão 0 de 22/06/2014
Testes realizados: descrição, dióxido de carbono, monóxido de carbono, oxigênio, água em vapor (umidade) e teor de nitrogênio. A empresa está em fase de realização dos testes da qualificação de performance.

8. AMOSTRAGEM, ARMAZENAMENTO E TRANSPORTE DE MATERIAIS/PRODUTOS

8.1. Amostragem

A área de amostragem conta com um box de amostragem dotado de antecâmaras separadas para material e pessoal. Foi verificado em inspeção os registros de diferencial de pressão da área.
Procedimento PR-SCQ-071 Revisão 11 de 20/12/2013 – AMOSTRAGEM DE MATÉRIA PRIMA PARA ANÁLISE E REFERÊNCIA FUTURA. Os betalactâmicos devem ser amostrados na sala de pesagem da área de antibióticos para betalactâmicos. A matéria prima estéril deve ser amostrada na sala teste de esterilidade do laboratório de controle de qualidade sob fluxo laminar. As demais matérias primas devem ser amostradas no box de amostragem do almoxarifado de matérias primas. A limpeza e sanitização devem ser verificadas antes de iniciar o processo de amostragem, devendo ser registrado em formulário próprio. Os utensílios para amostragem físico-química devem ser limpos e sanitizados com álcool 70% e os utilizados para amostragem microbiológica devem ser previamente esterilizados. Os recipientes de matéria prima devem ser higienizados com álcool 70% antes de entrarem no box de pesagem. A amostragem é realizada em todos os volumes para a realização do teste de identificação, devendo ser amostrado uma matéria prima de cada vez.

A quantidade de amostra para referência futura deve ser o suficiente para realizar duas vezes os testes requeridos.

8.2. Armazenamento

A área de armazenamento compreende um almoxarifado com área de 54.893m², 640 posições de pallets, sendo subdividido em áreas gradeadas para material impresso, para matéria prima, produto acabado, área de transição.

área para semi-elaborado, área de codificação e flexografia. A pesagem e amostragem estão situadas dentro do almoxarifado. Dentro da área de armazenamento de produtos acabados há local específico e separado para produtos reprovados, produtos controlados, e outro para produtos recolhidos e devolvidos.

No armazenamento de matéria prima há local gradeado, trancado, específico para guarda de insumos sob controle especial, assim como na área de armazenamento de produto acabado.

O material impresso, cartongem, depois de gravado o lote é transferido para a área de transição, local gradeado e trancado onde ficam também todas as matérias primas fracionadas aguardando entrada para a produção. Na área de transição há gradeado trancado específico para guardar matéria prima sob controle especial fracionada.

A área destinada à semielaborado é gradeada e trancada e abrigará produtos que estão na embalagem primária, aguardando liberação da linha de embalagem secundária. Também possui gradeado trancado específico para guardar matéria prima sob controle especial.

Há duas docas para recebimento, uma doca para expedição e uma doca para recebimento de produtos recolhidos e devolvidos.

Possui também uma sala climatizada para armazenamento de cápsulas, com temperatura entre 15 a 25°C e umidade de 65% UR, e um refrigerador para armazenar produtos termolábeis com temperatura entre 2 e 8°C.

Durante inspeção no local foram observados vários termohigrômetros e as planilhas de registro de temperatura e umidade. Todos os valores estavam dentro dos critérios de aceitação.

O armazenamento de matéria prima e cápsula atende o disposto no procedimento PR-AMP-001 de 31/07/2013. Após a aprovação pelo controle de qualidade a matéria prima sai da área de quarentena e segue para a área de aprovados. O endereçamento é aleatório, a matéria prima é colocada onde há espaço livre. A utilização da matéria prima segue conforme o prazo de validade (primeiro que vence primeiro que sai). As cápsulas são armazenadas na sala climatizada com temperatura entre 15 a 25°C e umidade de 65% UR.

Qualificação Térmica Câmara Fria – Armazenamento de Cápsulas Certificado nº 140501110 de 04/11/2013

A qualificação foi realizada com o equipamento vazio em condições de 20°C de temperatura e 50% de umidade relativa, em período de 24 horas. Foram utilizados 12 Dataloggers calibrados para captura e registro dos dados a cada um minuto, sendo distribuídos dentro do equipamento em todos os pontos considerados mais críticos. Critério de aceitação: 20°C ± 5°C e 50%UR ± 15%UR.

Refrigerador TAG: TER-001-AMP – Almoxarifado de Matéria Prima

Foi apresentado o certificado de calibração nº CCT-28184/2014 de 12/06/2014, do termômetro digital (TER-001-AMP) com uma faixa de calibração de 2 a 8°C.

Recebimento

O recebimento de matéria prima e material de embalagem no almoxarifado ocorre em duas docas específicas e segue o fluxo conforme procedimento PR-ARC-001 Revisão 3 de 31/07/2013 – FLUXO DE RECEBIMENTO NO ALMOXARIFADO. A área de recebimento é segregada do almoxarifado. Há uma doca de recebimento e ao chegar os produtos é conferida a documentação fiscal com o pedido de compra e o laudo do fornecedor. Se estiver conforme é feita a conferência da quantidade de volumes, das condições do caminhão para transporte e das características físicas do produto, como higiene, lacre íntegro, sinais de violação, etc. são preenchidos os devidos formulários para controle de recebimento. Caso tenha alguma não conformidade é comunicado imediatamente à Garantia da Qualidade para avaliação. Após a conferência a doca de recebimento é fechada e aberta a porta que dá entrada para o almoxarifado. Os insumos são colocados na área física de quarentena, identificados com etiqueta de quarentena e a nota fiscal é registrada no sistema Protheus com status quarentena. Na área de armazenamento específica para insumos sob controle especial há local para guarda dos produtos em quarentena e para os aprovados. Na área de armazenamento de material de embalagem também há separação física para os materiais em quarentena

Procedimento PR-APA-002 Revisão 5 de 31/07/2013 – RECEBIMENTO DE PRODUÇÃO NO ALMOXARIFADO DE PRODUTO ACABADO. Os produtos são recebidos com etiqueta de Quarentena, são conferidas as quantidades e preenchido um formulário de controle de entrada. São colocados na área física de quarentena e os controlados levados para área segregada trancada que também possui separação para os produtos em quarentena. Após a liberação pelo controle de qualidade os produtos são endereçados aleatoriamente nas longanas livres. O formulário de controle de entrada é entregue ao responsável pelo armazenamento para que seja alimentada uma planilha de conferência de recebimento no computador.

Procedimento PR-AME-001 Revisão 5 de 31/07/2013 – SEPARAÇÃO DE MATERIAIS DE EMBALAGEM NO ALMOXARIFADO DE MATERIAL DE EMBALAGEM. Os materiais de embalagem impressos são armazenados em área gradeada trancada separada dos demais materiais de embalagem. São separados conforme a Ficha de

Requisição da ordem de produção ou talvez de requisições avulsas. Após separados são identificados com etiqueta de Materiais Separados para Produção e transferidos para a área de Transição de Materiais. Os que precisam ser codificados seguem para a área de codificação. Os volumes e caixas fracionadas que permanecerão em estoque devem receber etiqueta de identificação Material de Embalagem Fracionado aprovado, contendo a descrição do material, a quantidade, data e assinatura. Ao término da separação a Ficha de Requisição ou a requisição avulsa são enviadas para o encarregado da produção para anexá-las na ordem de produção.

Procedimento PR-APA-001 Revisão 11 de 31/07/2013 – SEPARAÇÃO DE PEDIDOS DE PRODUTO ACABADO. A separação de pedidos é feita após o faturamento, mediante a conferência da Ordem de Separação de Mercadoria, com o espelho da Nota Fiscal no sistema. Ressalta que só ocorrerá a separação de medicamentos liberados pela Garantia da Qualidade. Depois de separados é feita uma conferência registrando nome, data, horário de início e término de trabalho. O conferente lacra as caixas, identifica com etiqueta "Identificação de Pedidos" colocando o número do pedido, data e número de volumes, e passa insulfilme no pallet alocando-o na área de expedição. Ao término de cada lote é emitido um relatório com a distribuição, que será encaminhado para a Garantia da Qualidade anexar na Ordem de Produção. Os volumes e caixas fracionadas que permanecerão em estoque devem receber as etiquetas de identificação Produto Acabado Aprovado e Volume Incompleto, contemplando o nome do produto, código, lote, quantidade e conferido por. Todos os itens movimentados devem ser conferidos diariamente.

Procedimento PR-EXP-001 Revisão 2 de 31/07/2013 – EXPEDIÇÃO DE PRODUTO ACABADO. Só podem ser expedidos produtos que foram aprovados pelo Controle de Qualidade e liberados pela Garantia da Qualidade. O transporte é realizado por empresa contratada, devidamente qualificada. Na expedição é realizada uma conferência dos produtos separados conferindo com a nota fiscal emitida. Qualquer divergência deve ser comunicada ao encarregado do setor. Após o faturamento, a responsabilidade pela distribuição é da transportadora contratada. É emitido uma minuta de despacho registrando os números das notas fiscais referentes aos produtos expedidos para aquela transportadora. O produto será acompanhado de três vias da nota fiscal, devendo anotar no campo específico da nota a data e horário de saída do carregamento.

Procedimento PR-AMP-007 Revisão 5 de 31/07/2013 – CONTROLE DA TEMPERATURA E LIMPEZA DO REFRIGERADOR. É realizada leitura de temperatura máxima e mínima atingidas pelo refrigerador duas vezes ao dia, nos horários 08:00 e 14:00 horas, sendo registrado em formulário específico RQ-AMP-001. A temperatura especificada é de no mínimo 2°C e máximo de 8°C, caso a temperatura esteja fora do especificado deve ser feito ajuste através do termostato do refrigerador. A limpeza é realizada a cada 15 dias com água e álcool 70% e registrada no documento RQ-AMP-002.

Procedimento PR-AMC-001 Revisão 02 de 30/07/2013 – REQUISIÇÃO DE MATERIAIS E SOLICITAÇÃO DE COMPRAS LOCAIS.

Procedimento PR-AMP-006 Revisão 5 de 31/07/2013 – DILUIÇÃO DE ÁLCOOL 70%.

Procedimento PR-AMP-009 Revisão 3 de 31/07/2013 – LIMPEZA E ORGANIZAÇÃO DA ÁREA DE INFLAMÁVEIS. O acesso à área de inflamáveis é restrito devendo a entrada ser autorizada previamente. Os produtos são organizados em prateleiras de aço, identificados com etiqueta adesiva contendo código e descrição do produto. Os produtos acondicionados dentro de galões são armazenados em pallets dentro da área. A limpeza é realizada duas vezes na semana e registrada em formulário próprio.

Estudo de Distribuição de Calor do Almoarifado

Foi apresentado um Laudo de Qualificação Térmica do almoarifado conforme descrito abaixo.

Laudo de Qualificação Térmica nº 131106167 de 04/11/2013 realizado pela empresa Preciso Metrologia e Qualidade Ltda no almoarifado da empresa Greenpharma. O almoarifado compreende uma área de 54.893m² com 640 posições de pallets. A qualificação térmica foi realizada mediante a distribuição de 12 dataloggers em pontos estratégicos do almoarifado, contemplando todas as alturas. Foi verificado um período de 24 horas com constante monitoramento a cada minuto. O critério de aceitação ficou estabelecido em 25°C ± 5°C. Todos os resultados ficaram dentro do critério de aceitação definido.

Foi verificado os registros de temperatura e umidade por meio do documento RQ-SGQ-016 Revisão 0 do almoarifado de produto acabado, pesagem, box de pesagem 2, amostragem, almoarifado de matéria prima, almoarifado material de embalagem, pesagem 1 e amostragem, referente ao mês de maio. Todos os valores anotados.

8.3. Transporte

A empresa Greenpharma não possui frota própria para o transporte de seus produtos. Assim contrata outras empresas de transporte seguindo os critérios do procedimento OS-SGQ-015 Revisão 0 de 05/12/2013 – QUALIFICAÇÃO DE TRANSPORTADORAS. A qualificação é realizada através da documentação legal e histórico de serviços prestados, sendo classificada em três estágios:

- Autorizado – documentação legal conforme.
- Pré-qualificado – documentação legal conforme e primeiro serviço prestado conforme.
- Qualificado – documentação legal conforme, relatório de capacitação técnica conforme e terceiro serviço prestado conforme ou índice de aprovação $\geq 70\%$.

A assistente da Garantia da Qualidade solicita renovação da documentação às transportadoras a medida que os documentos forem expirando e realiza esse controle por meio de uma planilha em Excel. O status de qualificação da transportadora deve ser divulgado às outras áreas envolvidas como Compras, Setor de Recebimento, Almoxarifado, Administração e Expedição.

A desqualificação de uma transportadora ocorrerá quando houver 3 reprovações inerentes ao serviço prestado no período de uma ano (como volumes adulterados, danificados, sujos, ausência da nota fiscal, atrasos, e outros), não enviar a documentação legal atualizada, à medida que for expirando e quando houver desacordo comercial. Nesse caso as áreas envolvidas também devem ser comunicadas.

Transportadoras com registro de Qualificada:

- TOC Terminais de Operação de Cargas Ltda

CNPJ: 67.546.671/0001-23

End.: Avenida Nossa Senhora de Fátima n° 353 Bairro Chico de Pádua, Santos/SP.

AFE: 1.07643.5

AE: 1.22287.9

- Transportadora Lagoinha Ltda

CNPJ: 01.434.257/0001-14

End.: Via Acesso, Qd. G, Lt. 10, Chácara Marivania, Aparecida de Goiânia/GO

AFE: 1.06364.5

AE: 1.22483.5

9. PRODUÇÃO

9.1. Pesagem

O setor de pesagem, localizado no almoxarifado da empresa, conta com as seguintes áreas:

- Antecâmara de pessoal;
- Antecâmara de Materiais/Área de Transição de Materias;
- Sala de Lavagem;
- Sala de Pesagem 1;
- Sala de Pesagem 2;

A pesagem de matérias primas segue o procedimento PR-AMP-003, Rev. 15, vigente em 31/07/13. As matérias primas fracionadas são acondicionadas em saco plástico dentro de monoblocos identificados com o nome do produto, número do lote e código do produto. Os insumos pesados acima de 25 kg devem ser acondicionados em 2 sacos plásticos. O referido procedimento estabelece também os critérios para pesagem de matéria prima sujeita a controle especial. Foi verificado o procedimento PR-AMP-010 – Paramentação Pesagem de Matéria Prima, Rev. 1, vigente em 31/07/13, que também estabelece a paramentação para a área de pesagem: uniforme cor branca, pro-pé, touca, máscara e luva.

A distribuição e instruções quanto ao uso de EPI's segue as diretrizes estabelecidas no procedimento PR-SEG-009 – Equipamento de Proteção Individual, Rev. 4, vigente em 07/08/13, os colaboradores devem usar uniformes de cor branca, luvas, máscaras e óculos para o procedimento de pesagem.

A limpeza do setor de pesagem segue o procedimento PR-AMP-004 – Limpeza da Área de Pesagem de Matéria Prima, Rev. 8, vigente em 31/07/13. Consta no procedimento o rodizio dos agentes sanitizantes (solução de hipoclorito 1%, quaternário de amônia 1% e Ácido Peracético) a cada quinze dias.

A limpeza, sanitização e armazenamento dos equipamentos (balanças) e utensílios (conchas, espátulas e recipientes) utilizados na central de pesagem de matéria prima segue o procedimento PR-AMP-008, Rev. 7, vigente em 31/07/13. São utilizados água potável, detergente neutro, esponja de dupla face, pano de limpeza e álcool 70%.

Os equipamentos e utensílios são limpos com detergente neutro e sanitizados com álcool 70%. Conforme consta no procedimento, os utensílios devem ser acondicionados individualmente em sacos plásticos limpos e identificados. O tempo definido para o armazenamento dos utensílios limpos foi de 7 dias. Os utensílios são armazenados em armário.

A pesagem e amostragem de ativos de antibióticos cetilsporínicos devem ser realizadas no box de pesagem da área de antibióticos cetilsporínicos localizada no segundo pavimento da planta produtiva, conforme o procedimento PR-ANT-016 - Pesagem e Amostragem de Ativos B Lactâmicos, Rev. 6, vigente em 22/07/13. As peças dos equipamentos e utensílios que entram em contato com o produto, devem ser lavados na sala de limpeza de peças de equipamentos do setor de antibióticos cetilsporínicos. A validade da limpeza dos equipamentos e utensílios da área é de 10 dias sendo sanitizado na utilização. De acordo com o procedimento devem ser amostrados todos os volumes recebidos de ativo, para realização do teste de identificação. O procedimento estabelece a retirada de amostra para referência futura.

A empresa conta também com procedimento PR-SCQ-083 - Pesagem e Amostragem de Matéria-Prima Estéril Para Análise e Referência Futura, Rev. 7, vigente em 06/11/13. A amostragem e pesagem devem ser realizadas na Sala de Teste de Esterilidade do Laboratório de Controle de Qualidade Microbiológico, sob capela de fluxo laminar.

Paramentação do setor de produtos não estéreis: jaleco, pro-pé, máscara específica da função. A paramentação do setor de antibióticos: uniformes exclusivos com manga comprida e de cor azul. De acordo com o PR-ANT-007, o colaborador após a paramentação com o uniforme branco de circulação realiza a troca da paramentação específica para o setor de antibióticos: macacão tático, pro-pé, máscara com cartucho absorvente. O colaborador da embalagem e auxiliar de processo, utilizam uniforme de algodão azul específico para a área. O funcionário no final do expediente, retira o macacão colocando-o no saco plástico devidamente identificado e deve tomar banho. Em seguida o funcionário veste o uniforme branco de circulação para a saída do setor. Setor de injetáveis - paramentação: touca, capuz, máscara, macacão, bota e luvas.

9.2 Área de produção

A área produtiva conta com instalações segregadas e dedicadas para a produção de sólidos orais, líquidos orais, produtos estéreis (injetáveis), semissólidos e antibióticos cetilsporínicos (pós). Segue abaixo o descritivo das áreas produtivas:

Pavimento térreo:

- Setor de Injetáveis: by pass de insumos, antecâmara de pessoal, antecâmara de acesso à manipulação e envase, manipulação e envase, esterilização de produtos e materiais, antecâmara de lavagem de utensílios, by pass de ampolas, esterilização de ampolas, área de lavagem de ampolas, revisão de ampolas e área de embalagem de ampolas.

- Setor de Sólidos Oraís: by pass de insumos, recepção de insumos.

Sólidos I: antecâmara de pessoal, antecâmara de material, sala de mistura, sala de manipulação, lavagem de utensílios, encapsulamento, armazenamento de semielaborado, sala de compressão 5 e envase de pó.

Sólidos II: sala de mistura 2 com antecâmaras de pessoal e material, limpeza, sala de manipulação com antecâmaras para pessoal e material, secagem, produtos, sala de mistura 1 com antecâmaras de pessoal e material, antecâmara de acesso semielaborado, sala de compressão 1 com antecâmaras de pessoal e material, sala de compressão 2 com antecâmaras de pessoal e material, sala de compressão 3 com antecâmaras de pessoal e material, sala de compressão 4 com antecâmaras de pessoal e material, armazenamento de semielaborado, controle de processo, sala de envolvimento 1 com antecâmaras de pessoal e material, sala de envolvimento 2 com antecâmaras de pessoal e material, sala de revestimento com antecâmaras de pessoal e material, sala de blisteragem 1 com antecâmaras de pessoal e material, sala de blisteragem 2 com antecâmaras de pessoal e material, embalagem e DML.

- Setor de Líquidos Oraís: antecâmara de pessoal, entrada de pessoal, antecâmara de pessoal, sala de alimentação de frascos para o envase 1, sala de alimentação de frascos para o envase 2, sala de fermentação e sala de chefia, embalagem, saída de produtos, sala de envase 1, sala de envase 2, sala de fermentação e sala de chefia.

- Setor de Semissólidos: entrada de pessoal e material, antecâmaras de pessoal e material para as salas de manipulação e envase, lavagem de utensílios, embalagem, saída de produtos, sala de manipulação e sala de envase.

- Setor de Manutenção: sala da chefia, manutenção e almoxarifado

Pavimento Superior

- Setor de Líquidos Oraís: antecâmaras de material e pessoal, sala de manipulação 1, sala de manipulação 2, apoio e lavagem de utensílios;

- Montagem de materiais e montagem de materiais/produtos cetilsporínicos.

- Setor de Antibióticos Celatospóricos: antecâmara de entrada de materiais; sala de pesagem com entradas para material e pessoal; antecâmara de entrada de pessoal/paramentação; antecâmara de entrada, antecâmara de saída de pessoal; vestiário; antecâmara de saída de pessoal/paramentação; área de lavagem com boxes para lavagem de material e pessoal; antecâmara de saída de pessoal/paramentação; antecâmara de saída de pessoal; sala de encapsulamento com acessos para pessoal e material/produto (área para expansão futura); sala de mistura com entrada de pessoal e Pass Through de materiais; sala de envase com acessos de pessoas e Pass Through de produto; embalagem; sala do supervisor e Pass Through de saída do produto.
Consta no Plano Mestre de Validação PL-VAl-001, Rev. 11, vigente em 30/09/13, os fluxogramas de produção para as linhas abaixo especificadas:

- Líquidos: central de pesagem-manipulação de líquidos orais – controle de processo – tanque – envase/embalagem
- controle em processo – armazenagem;
- Semissólidos: central de pesagem – manipulação – controle em processo – envase – controle de processo – embalagem;
- Sólidos Orals / Via Úmida: central de pesagem – umectação – granulção primária – secagem – controle em processo – normalização – controle em processo – mistura final – compressão – emblistamento ou compressão – controle em processo – revestimento – controle em processo – emblistamento – embalagem;
- Sólidos Orals / Via Seca: central de pesagem – mistura – controle em processo – compressão – controle de processo – revestimento – emblistamento – embalagem;

Procedimentos verificados

Foram verificados os seguintes procedimentos da produção:

- Limpeza e Sanitização da Área de Líquidos Orals – PR-LIQ-006, vigente em 24/07/13;
- Limpeza e Sanitização das Mangueiras – PR-LIQ-007, vigente em 24/07/13;
- Entrada de Materiais e Pessoal da Área de Sólidos Orals – PR-SOL-044, vigente em 02/07/13;
- Limpeza e Sanitização da Área de Semissólidos – PR-POM-007, vigente em 30/07/13;
- Limpeza e Sanitização da Área de Semissólidos – PR-POM-016, vigente em 30/07/13;
- Limpeza e Sanitização da Área de Sólidos Orals – PR-SOL-006, vigente em 20/08/13;
- Limpeza e Sanitização da Área de Antibióticos Beta Lactâmicos – PR-ANT-008, vigente em 10/10/13;
- Entrada e Saída de Insumos e Produtos da Área de Antibióticos Beta Lactâmicos – PR-ANT-003, vigente em 24/07/13;
- Entrada de Pessoal na Área de Antibióticos Beta Lactâmicos – PR-ANT-007, vigente em 24/07/13;
- Limpeza e Sanitização de Utensílios da Área de Injetáveis – PR-INJ-032, vigente em 27/07/13;

- PR-INJ-001, V.12: Entrada e Saída de Materiais e Pessoal da área limpa do Setor de Injetáveis. A entrada na área limpa ocorre da seguinte forma: o colaborador solicita uma toalha exclusiva para área de injetáveis na roupana para o banho obrigatório. Após tomar o banho, o colaborador da área de injetáveis terá acesso ao setor através da porta de Acesso de pessoal / Área de Injetáveis. O acesso a central de manipulação/envase, se dá pela antecâmara de paramentação, onde o colaborador retira o uniforme e kit de paramentação (touca, máscara descartável, pro-pé e luvas esterilizadas) para área de injetáveis. O colaborador retira o uniforme esterilizado (touca, capuz, máscara, macacão, bota e luva) de área limpa para paramentação na antecâmara de paramentação.
O procedimento define a entrada e saída de materiais (seringas, êmbolo, suporte do êmbolo, filtros, mangueiras, panos) pelo pass through de materiais.

- PR-INJ-002, V.14: Recebimento de Matrizes Primas e Ampolas. De acordo com o procedimento as matrizes primas e materiais de embalagem e de suporte à fabricação devem entrar para a área de injetáveis através do corredor específico de acesso às área de injetáveis e sólidos orais.
Os materiais após conferidos e sanitizados são direcionados para a área de recebimento de injetáveis para conferência de peso e transferidos em sequência para a antecâmara de materiais.
As ampolas são recebidas e conferidas no setor de acesso à área de lavagem de ampolas. As ampolas são transferidas para o pass through de entrada de ampolas, para limpeza e sanitização. Após a lavagem das ampolas, as mesmas são direcionadas para a estufa de desprogenização.

Os materiais de embalagem são recebidos, conferidos e direcionados para a área de embalagem.

- PR-INJ-004, V.16: Esterilização de Materiais e Produtos. O referido procedimento define os ciclos de esterilização de uniformes (121°C, 30min), materiais (121°C, 30min) e produto (121°C, 30min).
- Para produto, o procedimento define o seguinte ciclo:
 - Ampola de 2 ml, 15 magazines com 16.500 ampolas.
- Para materiais, o procedimento define o seguinte ciclo:
 - Matrizes Autoclaváveis para Envase: 01 carcaça do filtro maior, 01 kit mangueira para envase e manipulação, 01 kit mangueira de lavar ampolas, 01 kit mangueira para filtrar álcool, 02 bandejas da seringa.

04 seringas, 07 agulhas, 02 sup. das seringas, 02 sup. do êmbolo, 12 copinhos, 01 chave T, 02 bastão inox, 01 baldes 20L, 06 pano de limpeza, 01 balde cacos, 01 chave copinhos, 01 papel alumínio.

- Materiais Autoclaváveis para Manipulação: 01 filtro do tanque de transferência, 02 balde pequeno inox, 02 becker de vidro 1000ml, 06 pano de limpeza, 01 balde grande inox, 03 conchas pequena inox, 01 papel alumínio, 10 uniformes, 10 kit paramentação e 01 bastão de vidro.

- Operação e Limpeza da Estufa de Despirogenização: PR-INJ-017.V16. O referido procedimento define o seguinte ciclo de despirogenização:

- ampola de 2 ml, 27 magazines com 29.700 ampolas;

- Operação e Limpeza da Autoclave: PR-INJ-023.V10
- Limpeza e Sanitização da Área de Injetáveis: PR-INJ-007. V.15;
- Teste de Vazamento em Ampolas: PR-INJ-008. V.13;
- Inspeção Visual de Ampolas: PR-INJ-009. V.12. O procedimento contempla as paradas para descanso. As ampolas são revisadas contra fundo branco e preto;
- Operação e Limpeza da Máquina de Lavar Ampolas: PR-INJ-010.V17;
- Teste de Integridade Para Filtros em Membrana: PR-INJ-012. V12. De acordo com o procedimento, o teste de integridade deverá ser realizado nos filtros esterilizados antes e após o processo de envase;
- Operação e Limpeza da Máquina de Envase de Ampolas: PR-INJ-016.V14;
- Operação e Limpeza da Balança Eletrônica Toledo 50 Kg: PR-INJ-019.V9;
- Operação e Limpeza da Balança Gehaka: PR-INJ-029.V6;
- Coleta de Amostras Para Teste de Pirogênio: PR-INJ-027.V.7
- Operação e Limpeza do Tanque de Manipulação 200 L: PR-INJ-028.V6;
- Operação e Limpeza dos Passthrough: PR-INJ-030.V5;
- Operação e Limpeza do Borrifador a Vapor (Vaporeto): PR-INJ-031.V4;
- Limpeza e Sanitização de Utensílios de Área de Injetáveis: PR-INJ-032. V4;
- Operação, Limpeza e Sanitização da Carcaça Filtrante: PR-INJ-034. V3;
- Operação, Limpeza e Sanitização do Tanque: PR-INJ-035.V3;

9.2.1 Processo

Foi verificado o procedimento de Controle de Processo – PR-SCQ-077, rev. 14, vigência em 24/01/14.

Linhas: sólidos, semissólidos, líquidos, antibióticos e injetáveis.

-Sólidos: nas fases de mistura, granulação, compressão, revestimento, encapsulamento, envase, emblistagem, envelopamento, embalagem;

-Antibióticos Cefalosporínicos: nas fases de manipulação, envase, rotulagem, embalagem;

-Semissólidos: nas fases de manipulação, envase, embalagem;

-Líquidos Oraís: nas fases de manipulação, envase, embalagem;

-Injetáveis: nas fases de esterilização e despirogenização de ampolas, manipulação, envase, esterilização final do produto, embalagem, flexografia e codificação, embalagem, flexografia e codificação.

9.2.2 Registros de produção / Fórmulas Padrão

Foram verificados as seguintes Fórmulas Padrão:

- Bacidermina POM 10 BI X 10G;
- Bacidermina POM. 50 BI X 10G;
- Dexagreen 0.1% CR 10G 50BI;
- Dexagreen 0.1% CR 10G 01BI;
- Sulfato de Terbutalina 0,5 MG 50AMP X 1 ML.
- Nistatina CR VAG 60G 01 BISN
- Benzol 400MG 1CP,
- Dipirona 500MG 100CP 25 ENVP X 04 COM
- Estiranox 100MG 15 CAP 3 BLIS X 5 CAPS
- Estiranox 100MG 04 CAP 1 BLIS X 4 CAPS
- Benzol 4% susp 50 FR X 10 ML.
- Mebendazol 2% susp. 1 FR X 30 ML
- Colchin 0,5 mg 1 BLIS X 20 COM

Produto Registrado - Injetável:

- Greencanyl 0.5 mg/ml - Sulfato de Terbutalina

Reg. 1201901420014, 1201901420022, 1201901420030
 Fórmula Padrão, V.3
 Ciclos de Despirogenização e Esterilização
 200C: 120min. Despirogenização
 121C: 30 min. Esterilização.

9.3. Área de embalagem

Setor de produtos estéreis - injetáveis: uma sala de embalagem com uma linha manual;
 Setor de sólidos não estéreis: duas salas de embalagem, sendo uma sala com embalagem automática e uma sala com embalagem manual;
 Setor de líquidos não estéreis: uma sala de embalagem com três linhas sendo duas automáticas (uma linha para solução e uma linha para suspensão) e uma manual (uma linha para suspensão ou solução hospitalar);
 Setor de semissólidos não estéreis: uma sala de embalagem com uma linha manual;
 Setor de sólidos não estéreis cefalosporínicos: uma sala de embalagem com uma linha manual.

Procedimento: Operação de Embalagem dos Setores Produtos – PR-DIN-007.V5. Consta os requisitos para liberação da linha e controle para evitar contaminação cruzada de produtos. Consta a utilização de check list para avaliar a conformidade do produto e respectiva ordem de fabricação nos seguintes aspectos: produto, código, número de lote, número da ordem de produção, fabricação, validade, número da caixa de embarque, número de cartonagens/unidades e parâmetros de processo. Consta também a identificação de etapas / registro de limpeza.

9.4. Programa de Manutenção

A manutenção corretiva é realizada conforme o procedimento PR-MAN-004 Revisão 5 de 18/10/2013. Em caso de situação inesperada em que o equipamento deixe de funcionar, o colaborador deve comunicar ao responsável pela área que deve abrir uma solicitação de serviço e entregá-la ao responsável pela manutenção que segue a execução conforme fluxograma específico. Caso haja alguma manutenção que possa alterar a funcionalidade ou desempenho do equipamento, a ordem de serviço segue para o setor de validação avaliar a necessidade ou não de requalificação. A manutenção preventiva dos equipamentos ocorre de acordo com o procedimento PR-MAN-006 Revisão 6 de 29/07/2013. O setor de manutenção é responsável pela elaboração do cronograma de manutenção preventiva anual, que contempla a frequência dessas manutenções. Caso haja alguma manutenção que possa alterar a funcionalidade ou desempenho do equipamento, a ordem de serviço segue para o setor de validação avaliar a necessidade ou não de requalificação. Deve ser preenchida a ficha de cadastro e histórico do equipamento, e também outros documentos necessários para a liberação do equipamento.

Há um procedimento específico para a manutenção preventiva de equipamentos do controle de qualidade, o documento PR-MAN-009 Revisão 0 de 30/04/2014. Segundo o procedimento a manutenção deve envolver desde a limpeza até a verificação de funcionamento, lubrificação e reposição de peças desgastadas pelo uso ou que apresentarem algum defeito. A manutenção preventiva interna deve ser realizada a cada 6 meses ou quando houver necessidade. Já a manutenção preventiva externa é realizada antes da qualificação/calibração conforme cronograma de calibração do setor de validação.

9.5. Programa de Calibração

O setor de validação é o responsável pelo tagging e calibração dos equipamentos. As etiquetas de calibração devem ser fixadas no equipamento, após aprovação do mesmo, preenchendo os dados de TAG e data de calibração, sendo a próxima calibração definida pelo laboratório. A calibração também pode ser realizada por empresa terceirizada.

A calibração deve ser tanto para qualificação de instalação quanto para a rotina de produção. Para garantir a frequência da calibração a empresa possui um programa de calibração contemplando os equipamentos a serem calibrados, os intervalos de calibração, a data e demais dados necessários para controle. De acordo com esse programa a frequência de calibração será:

- Cronômetro, paquímetro, termohigrômetro, tacômetro, controlador/indicador de temperatura, manômetro, picnômetro, termômetro, micropipeta, dissolutor, condutivímetro, termostato, balanças, etc. – anual.
- Multímetro – a cada 2 anos

Certificados de calibração verificados durante a inspeção:

Balança Envase Antibióticos TAG: BAL-001-ANT
 Certificados n° 130809178 de 22/01/2014 realizado pela empresa Preciso.



OK

Empresa Fabricante: Eida Farmaceutica S.A

Endereço: Via Ponte della Robbia 3, 02011, Albano Laziale, Roma, Itália

País: Itália

Empresa Importadora: TRB Pharma Indústria Química e Farmacêutica - CNPJ: 61.455.102.0001-15

País: Itália

Autorização de Funcionamento nº: 1.00.641-7

Processo: 25351.61309.2013-49 e 25351.61309.2013-92

Certificado de Boas Práticas para Insufláveis (Linhas) de Produção:

Insufláveis farmacêuticos ativos biológicos, halofenóis de sódio

Produtos Estéreis: Solução parenteral de pequeno volume com esterilização terminal (vacina)

Empresa Fabricante: Lemos S.A de V

Endereço: Marjães de Rio Branco nº 54, Bustamante, C.P. 16030

País: México

Empresa Importadora: Biosintética Farmaceutica Ltda

País: México

Autorização de Funcionamento nº: 1.00.213-1

Processo: 25351.61450.2013-99

Certificado de Boas Práticas para (a) Linhas (de Produção, Formas) Farmacêuticas:

Produtos estéreis citotóxicos, pós liofilizados

Empresa: Mabira Farmaceutica Ltda

Endereço: Rodovia BR 153, Km 5,5, Bongianni

País: S.N

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Endereço: CEP: 146.500-00

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/imprensa/leia.php

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2001, que institui a

Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Empresário Fabril: Takeda Pharma Ltda

Endereço: Robert-Bosch-Strasse 8, D-78224 Singen

País: Alemanha

Empresa Importadora: Takeda Pharma Ltda

País: Alemanha

Autorização de Funcionamento nº: 1.00.639-8

Processo: 25351.61182.2013-13

Certificado de Boas Práticas para (a) Linhas (de Produção, Formas) Farmacêuticas:

Líquidos não estéreis, suspensões

Empresa Fabricante: Corda Pharma S.p.A

Endereço: Vale dell'Industria, 3 - Caponago (MI)

País: Itália

Empresa Importadora: Astazeneca do Brasil Ltda

País: Itália

Autorização de Funcionamento nº: 1.00.638-1

Processo: 25351.60746.2013-43

Certificado de Boas Práticas para (a) Linhas (de Produção, Formas) Farmacêuticas:

Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno e grande volume com esterilização terminal

Produtos estéreis: carboidratos, emulsões, emulsões secundárias

Empresa Fabricante: Corda Pharma GmbH

Endereço: Otto-Hahn-Strasse, 68223 Plankstadt

País: Alemanha

Empresa Importadora: AstraZeneca do Brasil Ltda

País: Alemanha

Autorização de Funcionamento nº: 1.00.631-1

Processo: 25351.63518.2013-84

Certificado de Boas Práticas para (a) Linhas (de Produção, Formas) Farmacêuticas:

Sólidos não estéreis, comprimidos, comprimidos revestidos

Empresário Fabril: Luerbeo Produtos Radiológicos Ltda

Endereço: Rua André Koehn

País: Brasil

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561

Endereço: CEP: 22.710-561



RESOLUÇÃO - RE Nº 4472, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2014

ATIVIDADE CLASSE

PROJ. Nº 25351 25351 AUTORIZ. MS. 3.021540

ARMAZENAR, SANVANTE DOMIS

EXPEDIR, SANVANTE DOMIS

TRANSPORTAR, SANVANTE DOMIS

EMPRESA, COOPERATIVA DE TRANSPORTE, DE CARGAS DO

ESTADO DE SANTA CATARINA, DEJORA, N.º 36

ENDEREÇO, RUA MARCELO DEODORO, N.º 70

BARRIO, CENTRO CEP. 89000-000 - (CONCORDIA) SC

CNPJ, 08.118.888/0001-11

PROJ. Nº 25351 25351 AUTORIZ. MS. 3.021540

MOTIVO DO INDEFERIMENTO

Noto apresentação de documentação vigente com dados atualizados, em

projeção de 2014 e suas alterações.

Art. 1º. Conceder a autorização de funcionamento das Empresas constantes de Anexo I, desde que estejam em conformidade com o disposto no art. 108 e no inciso I, da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações.

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

SAMVA RÔCHA DE OLIVEIRA VELLO

ANEXO

RESOLUÇÃO - RE Nº 4473, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2014

ATIVIDADE CLASSE

PROJ. Nº 25351 25351 AUTORIZ. MS. 3.021540

ARMAZENAR, SANVANTE DOMIS

EXPEDIR, SANVANTE DOMIS

TRANSPORTAR, SANVANTE DOMIS

EMPRESA, COOPERATIVA DE TRANSPORTE, DE CARGAS DO

ESTADO DE SANTA CATARINA, DEJORA, N.º 36

ENDEREÇO, RUA MARCELO DEODORO, N.º 70

BARRIO, CENTRO CEP. 89000-000 - (CONCORDIA) SC

CNPJ, 08.118.888/0001-11

PROJ. Nº 25351 25351 AUTORIZ. MS. 3.021540

MOTIVO DO INDEFERIMENTO

Noto apresentação de documentação vigente com dados atualizados, em

projeção de 2014 e suas alterações.

Art. 1º. Conceder a autorização de funcionamento das Empresas constantes de Anexo I, desde que estejam em conformidade com o disposto no art. 108 e no inciso I, da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações.

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

SAMVA RÔCHA DE OLIVEIRA VELLO

ANEXO

RESOLUÇÃO - RE Nº 4478, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2014

ATIVIDADE CLASSE

PROJ. Nº 25351 25351 AUTORIZ. MS. 3.021540

RESOLUÇÃO - RE Nº 4478, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2014

A Superintendente Substância de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais, considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º. Conceder as (Empresas) constantes no ANEXO a Certificação de Boas Práticas de Fabricação, desde que estejam em conformidade com o disposto no art. 108 e no inciso I, da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações.

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

SAMVA RÔCHA DE OLIVEIRA VELLO

ANEXO

RESOLUÇÃO - RE Nº 4478, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2014

ATIVIDADE CLASSE

PROJ. Nº 25351 25351 AUTORIZ. MS. 3.021540

ARMAZENAR, SANVANTE DOMIS

EXPEDIR, SANVANTE DOMIS

TRANSPORTAR, SANVANTE DOMIS

RESOLUÇÃO - RE Nº 4475, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2014

ATIVIDADE CLASSE

PROJ. Nº 25351 25351 AUTORIZ. MS. 3.021540

ARMAZENAR, SANVANTE DOMIS

EXPEDIR, SANVANTE DOMIS

TRANSPORTAR, SANVANTE DOMIS

EMPRESA, COOPERATIVA DE TRANSPORTE, DE CARGAS DO

ESTADO DE SANTA CATARINA, DEJORA, N.º 36

ENDEREÇO, RUA MARCELO DEODORO, N.º 70

BARRIO, CENTRO CEP. 89000-000 - (CONCORDIA) SC

CNPJ, 08.118.888/0001-11

PROJ. Nº 25351 25351 AUTORIZ. MS. 3.021540

MOTIVO DO INDEFERIMENTO

Noto apresentação de documentação vigente com dados atualizados, em

projeção de 2014 e suas alterações.

Art. 1º. Conceder a autorização de funcionamento das Empresas constantes de Anexo I, desde que estejam em conformidade com o disposto no art. 108 e no inciso I, da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações.

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

SAMVA RÔCHA DE OLIVEIRA VELLO

ANEXO

RESOLUÇÃO - RE Nº 4474, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2014

ATIVIDADE CLASSE

PROJ. Nº 25351 25351 AUTORIZ. MS. 3.021540

ARMAZENAR, SANVANTE DOMIS

EXPEDIR, SANVANTE DOMIS

TRANSPORTAR, SANVANTE DOMIS

EMPRESA, COOPERATIVA DE TRANSPORTE, DE CARGAS DO

ESTADO DE SANTA CATARINA, DEJORA, N.º 36

ENDEREÇO, RUA MARCELO DEODORO, N.º 70

BARRIO, CENTRO CEP. 89000-000 - (CONCORDIA) SC

CNPJ, 08.118.888/0001-11

PROJ. Nº 25351 25351 AUTORIZ. MS. 3.021540

MOTIVO DO INDEFERIMENTO

Noto apresentação de documentação vigente com dados atualizados, em

projeção de 2014 e suas alterações.

Art. 1º. Conceder a autorização de funcionamento das Empresas constantes de Anexo I, desde que estejam em conformidade com o disposto no art. 108 e no inciso I, da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações.

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

SAMVA RÔCHA DE OLIVEIRA VELLO

ANEXO

RESOLUÇÃO - RE Nº 4478, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2014

ATIVIDADE CLASSE

PROJ. Nº 25351 25351 AUTORIZ. MS. 3.021540

RESOLUÇÃO - RE Nº 4478, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2014

A Superintendente Substância de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais, considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º. Conceder as (Empresas) constantes no ANEXO a Certificação de Boas Práticas de Fabricação, desde que estejam em conformidade com o disposto no art. 108 e no inciso I, da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações.

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

SAMVA RÔCHA DE OLIVEIRA VELLO

ANEXO

RESOLUÇÃO - RE Nº 4478, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2014

ATIVIDADE CLASSE

PROJ. Nº 25351 25351 AUTORIZ. MS. 3.021540

ARMAZENAR, SANVANTE DOMIS

EXPEDIR, SANVANTE DOMIS

TRANSPORTAR, SANVANTE DOMIS

Este documento pode ser acessado no endereço eletrônico <http://www.planalto.gov.br/si/legislacao/lstexto.htm>.

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - (ICP-Brasil).

EMPRESA: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda - CNPJ: 02.433.641/0001-20
Endereço: Avenida Acesso Rodoviário, Quadra 09, Módulo 01
BARRIO: TIMS
MUNICÍPIO: Serra
UF: ES

Medicamentos

Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem

Processo: 25351 25351 2014-18

Atividade Especial nº: 121402

Autorização de Funcionamento nº: 150935

Município: Manaus

UF: AM

CNPJ: 01.208.499/0001-59

EMPRESA: Decartes Comércio Ltda

Endereço: Avenida Professor Athayde, 129

 BARRIO: Santa Fátima || MUNICÍPIO: Manaus |
| UF: AM |
| CNPJ: 01.208.499/0001-59 |

EMPRESA: Decartes Comércio Ltda

Endereço: Rua 010, Bulevar Industrial, Estar ZTN 3000

 BARRIO: Santa Fátima || MUNICÍPIO: Manaus |
| UF: AM |
| CNPJ: 05.439.633/0001-03 |

EMPRESA: Importadora: Antêdotes do Brasil Ltda

Endereço: Avenida Acesso Rodoviário, Quadra 09, Módulo 01

 BARRIO: TIMS || MUNICÍPIO: Serra |
| UF: ES |
| CNPJ: 05.439.633/0001-03 |

EMPRESA: Laboratório: Vitas, Indústria e Comércio

Endereço: Rua 010, Bulevar Industrial, Estar ZTN 3000

 BARRIO: Santa Fátima || MUNICÍPIO: Manaus |
| UF: AM |
| CNPJ: 05.439.633/0001-03 |

EMPRESA: Laboratório: Vitas, Indústria e Comércio

Endereço: Rua 010, Bulevar Industrial, Estar ZTN 3000

 BARRIO: Santa Fátima || MUNICÍPIO: Manaus |
| UF: AM |
| CNPJ: 05.439.633/0001-03 |

EMPRESA: Laboratório: Vitas, Indústria e Comércio

Endereço: Rua 010, Bulevar Industrial, Estar ZTN 3000

 BARRIO: Santa Fátima || MUNICÍPIO: Manaus |
| UF: AM |
| CNPJ: 05.439.633/0001-03 |

EMPRESA: Laboratório: Vitas, Indústria e Comércio

Endereço: Rua 010, Bulevar Industrial, Estar ZTN 3000

 BARRIO: Santa Fátima || MUNICÍPIO: Manaus |
| UF: AM |
| CNPJ: 05.439.633/0001-03 |

EMPRESA: Laboratório: Vitas, Indústria e Comércio

Endereço: Rua 010, Bulevar Industrial, Estar ZTN 3000

 BARRIO: Santa Fátima || MUNICÍPIO: Manaus |
| UF: AM |
| CNPJ: 05.439.633/0001-03 |

EMPRESA: Laboratório: Vitas, Indústria e Comércio

Endereço: Rua 010, Bulevar Industrial, Estar ZTN 3000

 BARRIO: Santa Fátima || MUNICÍPIO: Manaus |
| UF: AM |
| CNPJ: 05.439.633/0001-03 |

EMPRESA: Laboratório: Vitas, Indústria e Comércio

Endereço: Rua 010, Bulevar Industrial, Estar ZTN 3000

 BARRIO: Santa Fátima || MUNICÍPIO: Manaus |
| UF: AM |
| CNPJ: 05.439.633/0001-03 |

EMPRESA: Laboratório: Vitas, Indústria e Comércio

Endereço: Rua 010, Bulevar Industrial, Estar ZTN 3000

 BARRIO: Santa Fátima || MUNICÍPIO: Manaus |
| UF: AM |
| CNPJ: 05.439.633/0001-03 |

EMPRESA: Laboratório: Vitas, Indústria e Comércio

Endereço: Rua 010, Bulevar Industrial, Estar ZTN 3000

 BARRIO: Santa Fátima || MUNICÍPIO: Manaus |
| UF: AM |
| CNPJ: 05.439.633/0001-03 |

EMPRESA: Laboratório: Vitas, Indústria e Comércio

Endereço: Rua 010, Bulevar Industrial, Estar ZTN 3000

 BARRIO: Santa Fátima || MUNICÍPIO: Manaus |
| UF: AM |
| CNPJ: 05.439.633/0001-03 |

EMPRESA: Laboratório: Vitas, Indústria e Comércio

Endereço: Rua 010, Bulevar Industrial, Estar ZTN 3000

 BARRIO: Santa Fátima || MUNICÍPIO: Manaus |
| UF: AM |
| CNPJ: 05.439.633/0001-03 |

EMPRESA: Laboratório: Vitas, Indústria e Comércio

Endereço: Rua 010, Bulevar Industrial, Estar ZTN 3000

 BARRIO: Santa Fátima || MUNICÍPIO: Manaus |
| UF: AM |
| CNPJ: 05.439.633/0001-03 |




Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.inp.gov.br/validador.html> pelo código 10102014111300169

Este documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - (ICP-Brasil)

<p>Empresas Fabrilcarter: Bayer HealthCare Manufacturing S.L.</p> <p>Endereço: Via F. Schering 21, 20099, Separé (Viz)</p> <p>País: Itália</p> <p>Empresas Importadoras: Bayer S.A.</p> <p>CNPJ: 18459628-0001-15</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.070568</p> <p>Processos: 25351129135 2014-18</p> <p>Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção (Formas) Farmacêuticas):</p> <p>Líquidos não esteris, emulsões, cápsulas e comprimidos</p>	<p>Empresas Fabrilcarter: Bayer S.A.</p> <p>Endereço: Av. Gonzalez Riquelme, s/n Calle Las Vegas, Edificio Bayer, Urbanizacion La Trinidad</p> <p>País: Venezuela</p> <p>Empresas Importadoras: Bayer S.A.</p> <p>CNPJ: 18459628-0001-15</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.070568</p> <p>Processos: 25351128102 2014-14</p> <p>Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção (Formas) Farmacêuticas):</p> <p>Líquidos não esteris, cápsulas</p>	<p>Empresas Fabrilcarter: Bayer S.A.</p> <p>Endereço: Calle Francisco Alonso 7, Polígono Industrial Santa Rosa 28906, Madrid de Heanes, Madrid</p> <p>País: Espanha</p> <p>Empresas Importadoras: Bayer S.A.</p> <p>CNPJ: 18459628-0001-15</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.070568</p> <p>Processos: 25351266152 2014-44</p> <p>Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção (Formas) Farmacêuticas):</p> <p>Sólidos não esteris, cápsulas, injeções</p>	<p>Empresas Fabrilcarter: Ajinomoto Belgium SA</p> <p>Endereço: Foyt Saint Landry 10, Bruxelles, B-1120</p> <p>País: Bélgica</p> <p>Empresas Importadoras: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.</p> <p>CNPJ: 33247243-0001-10</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.061071</p> <p>Processos: 2535129079 2014-19</p> <p>Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção (Formas) Farmacêuticas):</p> <p>Produtos esteris, soluções parenterais de pequeno volume (com preparo asséptico)</p>	<p>Empresas Fabrilcarter: Ciba Ltd.</p> <p>Endereço: Plot L-139 de L-140, Verma Industrial, Estado Veracruz</p> <p>País: Índia</p> <p>Empresas Importadoras: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e CNPJ: 60631858-0001-57</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.061568</p> <p>Processos: 25351127612 2014-58</p> <p>Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção (Formas) Farmacêuticas):</p> <p>Sólidos não esteris, comprimidos</p>	<p>Empresas Fabrilcarter: Desjardins, Tours</p> <p>Endereço: Rue Paul Langevin, 37120, Chambray-les-Tours</p> <p>País: França</p> <p>Empresas Importadoras: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.</p> <p>CNPJ: 33247243-0001-10</p>
--	---	--	---	---	--

<p>Empresas: Fundação para o Renascimento Popular - FURP</p> <p>Endereço: Rua Doutor Orlando Pires de Campos</p> <p>Nº: 500, Bairro: Siqueira Campos</p> <p>Município: São Paulo</p> <p>UF: SP</p> <p>CNPJ: 41.610.754-0003-42</p>	<p>Empresas Fabrilcarter: GlaxoSmithKline Biologics K1</p> <p>Endereço: Homoli Nagi, Ispahane 1 - H-1400 - Grobello</p> <p>País: Hungria</p> <p>Empresas Importadoras: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.</p> <p>CNPJ: 33247243-0001-10</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.061071</p> <p>Processos: 25351127559 2014-61</p> <p>Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção (Formas) Farmacêuticas):</p> <p>Insumos farmacêuticos ativos biológicos, toxóide diftérico e toxóide tetânico</p>	<p>Empresas Fabrilcarter: Laboratoire Labier</p> <p>Endereço: 21 de la Guerre, 50211, Coumiers, Centre</p> <p>País: França</p> <p>Empresas Importadoras: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.</p> <p>CNPJ: 45982015-0001-54</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.060590</p> <p>Processos: 25351257702 2014-15</p> <p>Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção (Formas) Farmacêuticas):</p> <p>Produtos esteris, soluções (com preparo asséptico)</p>	<p>Empresas Fabrilcarter: Laboratório S.A. S.A. S.A.</p> <p>Endereço: Sanabria 2535 (Código Postal) 34112, de a Ciudad Autónoma de Buenos Aires</p> <p>País: Argentina</p> <p>Empresas Importadoras: Laboratorios Pfizer Ltda.</p> <p>CNPJ: 46.070.868-0001-69</p> <p>Autorização de Funcionamento nº: 1.061568</p> <p>Processos: 25351145392 2013-93</p> <p>Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção (Formas) Farmacêuticas):</p> <p>Sólidos não esteris, supositórios</p>	<p>Empresas: Laboratório Sandoz Ltda.</p> <p>Endereço: Av. das Quarentenas</p> <p>Nº: 520, Bairro: Distrito Industrial</p> <p>Município: Pousa Alegre</p> <p>UF: MG</p> <p>CNPJ: 21.561.931-0003-09</p>	<p>Empresas Fabrilcarter: Lantibio Industrial Biological Products</p> <p>Endereço: 888 Yanchang Road, Lanzhou, Gansu</p> <p>País: China</p>
--	---	--	--	---	---

Empresas: Euterpa Laboratorios S.A.

Endereço: Rodovia Cassio Branco, Km 520

Nº: 5565, Bairro: Itaipu

Município: Itaipu

UF: SP

CNPJ: 61.190396-0003-69

Autorização de Funcionamento nº: 1.060438

Processos: 25351133455 2013-89

Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção (Formas) Farmacêuticas):

Sólidos não esteris, cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados e fracionados etc - cápsulas e pós

Sólidos não esteris, citotoxos, cápsulas e comprimidos revestidos

Sólidos não esteris (embalagens primária e secundária): cápsulas, injeções



<p>Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08 CEP: 75133-600 Bateria: DATA País: S/Nº Município: Anápolis UF: GO CNPJ: 03.485.822/0001-04</p>	<p>Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica Ltda CNPJ: 02.685.327/0001-57 País: Dinamarquesa</p>
<p>Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08 CEP: 75133-600 Bateria: DATA País: S/Nº Município: Anápolis UF: GO CNPJ: 03.485.822/0001-04</p>	<p>Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08 CEP: 75133-600 Bateria: DATA País: S/Nº Município: Anápolis UF: GO CNPJ: 03.485.822/0001-04</p>
<p>Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08 CEP: 75133-600 Bateria: DATA País: S/Nº Município: Anápolis UF: GO CNPJ: 03.485.822/0001-04</p>	<p>Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08 CEP: 75133-600 Bateria: DATA País: S/Nº Município: Anápolis UF: GO CNPJ: 03.485.822/0001-04</p>
<p>Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08 CEP: 75133-600 Bateria: DATA País: S/Nº Município: Anápolis UF: GO CNPJ: 03.485.822/0001-04</p>	<p>Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08 CEP: 75133-600 Bateria: DATA País: S/Nº Município: Anápolis UF: GO CNPJ: 03.485.822/0001-04</p>

<p>Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08 CEP: 75133-600 Bateria: DATA País: S/Nº Município: Anápolis UF: GO CNPJ: 03.485.822/0001-04</p>	<p>Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08 CEP: 75133-600 Bateria: DATA País: S/Nº Município: Anápolis UF: GO CNPJ: 03.485.822/0001-04</p>
<p>Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08 CEP: 75133-600 Bateria: DATA País: S/Nº Município: Anápolis UF: GO CNPJ: 03.485.822/0001-04</p>	<p>Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08 CEP: 75133-600 Bateria: DATA País: S/Nº Município: Anápolis UF: GO CNPJ: 03.485.822/0001-04</p>
<p>Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08 CEP: 75133-600 Bateria: DATA País: S/Nº Município: Anápolis UF: GO CNPJ: 03.485.822/0001-04</p>	<p>Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08 CEP: 75133-600 Bateria: DATA País: S/Nº Município: Anápolis UF: GO CNPJ: 03.485.822/0001-04</p>
<p>Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08 CEP: 75133-600 Bateria: DATA País: S/Nº Município: Anápolis UF: GO CNPJ: 03.485.822/0001-04</p>	<p>Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08 CEP: 75133-600 Bateria: DATA País: S/Nº Município: Anápolis UF: GO CNPJ: 03.485.822/0001-04</p>

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/accredita.html>.
 Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24.08.2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A
 Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08
 CEP: 75133-600
 Bateria: DATA
 País: S/Nº
 Município: Anápolis
 UF: GO
 CNPJ: 03.485.822/0001-04

Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A
 Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08
 CEP: 75133-600
 Bateria: DATA
 País: S/Nº
 Município: Anápolis
 UF: GO
 CNPJ: 03.485.822/0001-04

Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A
 Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08
 CEP: 75133-600
 Bateria: DATA
 País: S/Nº
 Município: Anápolis
 UF: GO
 CNPJ: 03.485.822/0001-04

Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A
 Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08
 CEP: 75133-600
 Bateria: DATA
 País: S/Nº
 Município: Anápolis
 UF: GO
 CNPJ: 03.485.822/0001-04

Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A
 Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08
 CEP: 75133-600
 Bateria: DATA
 País: S/Nº
 Município: Anápolis
 UF: GO
 CNPJ: 03.485.822/0001-04

Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A
 Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08
 CEP: 75133-600
 Bateria: DATA
 País: S/Nº
 Município: Anápolis
 UF: GO
 CNPJ: 03.485.822/0001-04

Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A
 Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08
 CEP: 75133-600
 Bateria: DATA
 País: S/Nº
 Município: Anápolis
 UF: GO
 CNPJ: 03.485.822/0001-04

Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A
 Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08
 CEP: 75133-600
 Bateria: DATA
 País: S/Nº
 Município: Anápolis
 UF: GO
 CNPJ: 03.485.822/0001-04

Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A
 Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08
 CEP: 75133-600
 Bateria: DATA
 País: S/Nº
 Município: Anápolis
 UF: GO
 CNPJ: 03.485.822/0001-04

Empresas: Genlab Indústria Farmacêutica S.A
 Endereço: Vila Primavera 1B, Quadra DR-B, Lote 01 A 08
 CEP: 75133-600
 Bateria: DATA
 País: S/Nº
 Município: Anápolis
 UF: GO
 CNPJ: 03.485.822/0001-04



Expeditentes nºs: 0516132 JA-0516146 JA-1	Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.	Produtos esteréis: hormônios; comprimidos revestidos.
Empresas Fabricantes: Geolab Indústria Farmacêutica S.A	CNPJ: 03.485.572.0001-04	Endereço: Via Primavera 11B, Quadra 08-B, Lotes 01 A 08	Bairro: DATA
CNPJ: 25133-600	UF: GO	Cidade: Anápolis	UF: GO
Autórzção de Funcionamento nº: 1054232	Autórzção Especial nº: 1219061	Expeditentes nºs: 0702136 13-1 e 0949410 13-3	Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não esteréis: cápsulas; comprimidos revestidos; granulados; pós e pós efervescentes	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos, pós e pílulas	Empresas Fabricantes: Ksm Pharma, SL	Endereço: Polígono Industrial Colón II, Venus, 72 - 08228 Terrassa (Barcelona)
País: Espanha	Empresas Solicitanes: Eurofarma Laboratórios S.A	CNPJ: 61.190.096.0001-92	Autórzção de Funcionamento nº: 1.00043-8
Autórzção Especial nº: 1219061	Expeditentes nºs: 0501794 14-7	Certificado de Boas Práticas para (as) Linhas (as) de Produto(s) / Formas (as) Farmacêuticas (as):	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos
Empresas Fabricantes: Kijalab Laboratórios S.R.L.	Endereço: Lamadard 802 - Localidade de Quilmes - Provincia de Buenos Aires - República Argentina	CNPJ: 38.909.503.0001-57	Empresas Solicitanes: Opem Representação Importadora, Exportadora e Distribuidora Ltda
País: Argentina	Autórzção de Funcionamento nº: 1.0748-7	Expeditente nº: 0929613 12-6	Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos esteréis: emulsões assépticas	Empresas Solicitanes: Bayer S.A	CNPJ: 18.429.628.0001-13	Autórzção de Funcionamento nº: 1.07.056-8
País: Alemanha	Empresas Fabricantes: Rahmou Inc	Endereço: 111 Consumers Drive, Whittier, CA, 92691	País: Estados Unidos da América
Empresas Solicitanes: Mycopharm Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.072.392.0001-33	Autórzção Especial nº: 1.20.306-1	Expeditente nº: 0504695 14-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos	Empresas Fabricantes: Sandoz GmbH	Endereço: Biochemiestrasse 10, 8250 Kundl
País: Áustria	Empresas Solicitanes: Sandoz-Avenatis Farmacêutica Ltda	CNPJ: 02-685.377.0001-57	País: Dinamarca

Autórzção de Funcionamento nº: 1.01300-2	Expeditente nº: 0454376 14-9	Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	Sólidos não esteréis penicilínicos; comprimidos revestidos e pós
Empresas Fabricantes: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & C.O.K.G.	Endereço: Eschenbahnstr. 2-4, 88085 Langenargen, Baden - Württemberg	CNPJ: 68.132.950.0001-03	País: Alemanha
Autórzção de Funcionamento nº: 1.05423-8	Expeditente nº: 0652463 14-5	Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)
Empresas Solicitanes: Suzymex do Brasil Ltda	Endereço: Heiderstrasse 2 And, Molkerei-Bauer-Strasse 18, 83512 Wasserburg	CNPJ: 33.781.052.0001-32	País: Alemanha
Empresas Fabricantes: Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH	Endereço: Heiderstrasse 2 And, Molkerei-Bauer-Strasse 18, 83512 Wasserburg	CNPJ: 56.904.502.0001-30	Empresas Solicitanes: Novartis Biocéuticos S.A.
Autórzção de Funcionamento nº: 1.0006K-5	Expeditente nº: 0948214 14-8	Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	Sólidos não esteréis; pós injetados
Empresas Solicitanes: Novartis Biocéuticos S.A.	Endereço: Heiderstrasse 2 And, Molkerei-Bauer-Strasse 18, 83512 Wasserburg	CNPJ: 56.904.502.0001-30	País: Alemanha
Empresas Fabricantes: Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH	Endereço: Heiderstrasse 2 And, Molkerei-Bauer-Strasse 18, 83512 Wasserburg	CNPJ: 56.904.502.0001-30	Empresas Solicitanes: Novartis Biocéuticos S.A.
Autórzção de Funcionamento nº: 1.08606-1	Expeditente nº: 0522165 14-0	Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	Produtos esteréis: soluções (com preparação asséptica)
Empresas Solicitanes: MGI Dosa - Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda	Endereço: Estados Unidos nº 5105, Localidad El Triangulo (1149), Marismas Argentinas, de la provincia de Buenos Aires	CNPJ: 11.591.720.0001-70	País: Argentina
Empresas Fabricantes: M.R. Pharma S.A	Endereço: Estados Unidos nº 5105, Localidad El Triangulo (1149), Marismas Argentinas, de la provincia de Buenos Aires	CNPJ: 11.591.720.0001-70	País: Argentina
Autórzção de Funcionamento nº: 1.08606-1	Expeditente nº: 0522165 14-0	Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	Produtos esteréis: soluções (com preparação asséptica)
Empresas Solicitanes: Bupharma Laboratórios S.A	Endereço: Novo Nordisk Park, DK-2760 Maaloev	CNPJ: 61.190.096.0001-92	País: Dinamarca
Empresas Fabricantes: Novo Nordisk A/S	Endereço: Novo Nordisk Park, DK-2760 Maaloev	CNPJ: 61.190.096.0001-92	País: Dinamarca

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24.08.2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil. Documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/imprensa/detalhamento. Emissão: 10/10/2014 12:22:00:137



Autorização de Funcionamento nº: 1.00043-8
Expediente nº: 0516704/14-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Sandoz GmbH
Endereço: Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl
País: Áustria
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacéutica Ltda. **CNPJ:** 02.685.377.0001-57
Autorização de Funcionamento nº: 1.01300-3
Expediente nº: 0454376/14-9

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.874, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelos incisos X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações:

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

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

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Empresa: Wejeda do Brasil Laboratório e Farmácia Ltda. **CNPJ:** 56.992.217.0001-80
Endereço: Rua Brigadeiro Henrique Fontenele
Nº: 33 **Bairro:** Pq. São Domingos **CEP:** 05125-000
Município: São Paulo **UF:** SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.061-1
Expediente nº: 0902827/14-7

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacéuticos Ativos:
Insumos farmacéuticos ativos obtidos por extração vegetal:
bryophyllum calycinum.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.876, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelos incisos X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações:

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder às(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e ou Armazenagem de Produtos para Saúde.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Empresa: Oniboni Comércio e Importação Ltda. **CNPJ:** 01.073.371.0001-66
Endereço: Rua Grajau
Nº: 60 **Bairro:** Grajau **CEP:** 20.561-140
Município: Rio de Janeiro **UF:** RJ
Autorização de Funcionamento nº: 8.00518-2
Expediente da Certificação: 340173/10-1
Expediente de Recurso Administrativo: 0369094/14-6

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:
Produtos para Saúde.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.877, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelos incisos X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações:

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

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

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/cna/assinadigital.html>, pelo código 10102014122200138

ANEXO

Empresa Fabricante: Alimed Medical Products Co. Ltd.
Endereço: West Wong Yuan Road, Majadian Town - Zhijiang City - Hubei Province
País: China
Empresa Solicitante: Smith & Nephew Comércio de Produtos Médicos Ltda. **CNPJ:** 13.656.820.0001-88
Autorização de Funcionamento nº: 8.08040-5
Expediente nº: 0958776/14-4

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

Empresa Fabricante: Arthocare Corporation
Endereço: 502 Parkway, Global Park - Heredia
País: Costa Rica
Empresa Solicitante: Smith & Nephew Comércio de Produtos Médicos Ltda. **CNPJ:** 13.656.820.0001-88
Autorização de Funcionamento nº: 8.08040-5
Expediente nº: 0884486/14-1

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

Empresa Fabricante: Bard Reynosa S.A. de CV.
Endereço: Boulevard de Montebello nº 1 - Parque Industrial Colonial - Reynosa - Tamaulipas
País: México
Empresa Solicitante: Politec Importação e Comércio Ltda. **CNPJ:** 43.894.609.0001-64
Autorização de Funcionamento nº: 1.01780-1
Expediente nº: 0573129/14-9

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

Empresa Fabricante: Bayer Medical Care Inc.
Endereço: 625 Alpha Drive, Pittsburgh, PA 15238
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Medrad do Brasil, Distribuição, Importação e Equipamentos e Produtos Médicos e Serviços Técnicos Ltda. **CNPJ:** 00.506.570.0001-58
Autorização de Funcionamento nº: 8.01728-9
Expediente nº: 812177/10-9

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

Empresa Fabricante: Biomerieux S.A.
Endereço: Chemin de L'Orme, Marcy L'Etoile - 69280
País: França
Empresa Solicitante: Biomerieux Brasil S.A. **CNPJ:** 33.040.635.0001-71
Autorização de Funcionamento nº: 1.01581-2
Expediente nº: 0194075/14-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Produtos para diagnóstico de uso *in vitro* das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 61, de 18 de novembro de 2011.

Empresa Fabricante: Boston Scientific Limited
Endereço: Cashel Road - Clonmel - Co. Tipperary
País: Irlanda
Empresa Solicitante: Boston Scientific do Brasil Ltda. **CNPJ:** 01.513.946.0001-14
Autorização de Funcionamento nº: 1.01619-5
Expediente nº: 0031289/14-4

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

Empresa Fabricante: Brainway Ltd
Endereço: 19 Hartom St., Bynet Building, 3th Floor - 91451 Herzliya - Jerusalem
País: Israel
Empresa Solicitante: Meizler UCB Biopharma S.A. **CNPJ:** 64.711.500.0001-14
Autorização de Funcionamento nº: 8.01493-6
Expediente nº: 0477291/14-1

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

Empresa: Celer Biotecnologias S.A. **CNPJ:** 04.846.613.0001-03
Endereço: Rua Padre Eustáquio, Subloja 11
Nº: 1133 **Bairro:** Carlos Prates **CEP:** 30.710-580
Município: Belo Horizonte **UF:** MG
Autorização de Funcionamento nº: 8.05374-1
Expediente nº: 0993463/13-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Produtos para diagnóstico de uso *in vitro* das classes de risco III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 61, de 18 de novembro de 2011.

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



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.200, DE 16 DE ABRIL DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais confere pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 10º da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações, Considerando o desenvolvimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, resolve:

Table with 2 columns: Empresa, CNPJ, and other details. Includes entries for Empresa Sólida, Indústria de Alimentos, and others.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.202, DE 16 DE ABRIL DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais confere pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 10º da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações, Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Armazenagem de Medicamentos, resolve:

Table with 2 columns: Empresa, CNPJ, and other details. Includes entries for Indústria de Alimentos, Indústria de Medicamentos, and others.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.201, DE 16 DE ABRIL DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais confere pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 10º da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações, Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Table with 2 columns: Empresa, CNPJ, and other details. Includes entries for Indústria de Alimentos, Indústria de Medicamentos, and others.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.200, DE 16 DE ABRIL DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais confere pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 10º da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações, Considerando o desenvolvimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, resolve:

Table with 2 columns: Empresa, CNPJ, and other details. Includes entries for Indústria de Alimentos, Indústria de Medicamentos, and others.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.202, DE 16 DE ABRIL DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais confere pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 10º da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações, Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Armazenagem de Medicamentos, resolve:

Table with 2 columns: Empresa, CNPJ, and other details. Includes entries for Indústria de Alimentos, Indústria de Medicamentos, and others.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.201, DE 16 DE ABRIL DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais confere pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 10º da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações, Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Table with 2 columns: Empresa, CNPJ, and other details. Includes entries for Indústria de Alimentos, Indústria de Medicamentos, and others.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.200, DE 16 DE ABRIL DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais confere pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 10º da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações, Considerando o desenvolvimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, resolve:

Table with 2 columns: Empresa, CNPJ, and other details. Includes entries for Indústria de Alimentos, Indústria de Medicamentos, and others.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.202, DE 16 DE ABRIL DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais confere pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 10º da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações, Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Armazenagem de Medicamentos, resolve:

Table with 2 columns: Empresa, CNPJ, and other details. Includes entries for Indústria de Alimentos, Indústria de Medicamentos, and others.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.201, DE 16 DE ABRIL DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais confere pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 10º da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações, Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Table with 2 columns: Empresa, CNPJ, and other details. Includes entries for Indústria de Alimentos, Indústria de Medicamentos, and others.



Empresa Fabril: **Tarhola Vision GmbH**
 Endereço: Messingstraße 3, Monique
 País: Alemanha
 Empresa Fabril: **Farmig Brazil Importação e Distribuição**
 Endereço: FARMIG - Avenida Paulista, 650 - Jd. Paulista - São Paulo - SP - 05501-000
 CNPJ: 04.967.408/0001-98
 País: Brasil

RESOLUÇÃO - RE Nº 99, DE 15 DE JANEIRO DE 2015

Produtos farmacêuticos: insulina humana, insulina humana biossímilares e derivados.
 Solidos não esteréis: comprimidos revestidos.
 Empresa Fabril: **Biogen Idec, Inc.**
 Endereço: 5000 Davis Drive, Research Triangle Park, North Carolina 27709
 País: Estados Unidos da América
 Empresa Solvente: **Biogen Idec Farmacêuticos Ltda.** CNPJ: 07.986.222/0001-74
 País: Brasil

Empresa Fabril: **Cinethil Spain S.A.**
 Endereço: C/na. N.º, Km 20 900, San Sebastian de Los Reyes (M2009, Madrid)
 País: Espanha
 Empresa Solvente: **Mytel Indústria Farmacêutica Ltda.**
 CNPJ: 61.072.293/0001-33
 País: Brasil
 Produto farmacêutico: comprimidos revestidos.
 Empresa Fabril: **Pharmig Indústria Farmacêutica Ltda.**
 Endereço: Estrada de Los Reyes, 154 - Fátima - Curitiba - PR - 81050-200
 CNPJ: 04.522.600/0002-51
 País: Alemanha

Empresa Fabril: **Rovandori Pharma GmbH**
 Endereço: Ostendstraße 51-61, 54930 - Emmerlinghofen
 País: Alemanha
 Empresa Solvente: **Lundbeck Brasil Ltda.**
 CNPJ: 04.522.600/0002-51
 País: Alemanha
 Produto farmacêutico: comprimidos revestidos.
 Empresa Fabril: **Pharmig Indústria Farmacêutica Ltda.**
 Endereço: Estrada de Los Reyes, 154 - Fátima - Curitiba - PR - 81050-200
 CNPJ: 04.522.600/0002-51
 País: Alemanha

Empresa Fabril: **Pharmig Indústria Farmacêutica Ltda.**
 Endereço: Estrada de Los Reyes, 154 - Fátima - Curitiba - PR - 81050-200
 CNPJ: 04.522.600/0002-51
 País: Alemanha
 Produto farmacêutico: comprimidos revestidos.
 Empresa Fabril: **Pharmig Indústria Farmacêutica Ltda.**
 Endereço: Estrada de Los Reyes, 154 - Fátima - Curitiba - PR - 81050-200
 CNPJ: 04.522.600/0002-51
 País: Alemanha

RESOLUÇÃO - RE Nº 100, DE 15 DE JANEIRO DE 2015

Produtos farmacêuticos: insulina humana, insulina humana biossímilares e derivados.
 Solidos não esteréis: comprimidos revestidos.
 Empresa Fabril: **Pharmig Indústria Farmacêutica Ltda.**
 Endereço: Estrada de Los Reyes, 154 - Fátima - Curitiba - PR - 81050-200
 CNPJ: 04.522.600/0002-51
 País: Alemanha
 Produto farmacêutico: comprimidos revestidos.
 Empresa Fabril: **Pharmig Indústria Farmacêutica Ltda.**
 Endereço: Estrada de Los Reyes, 154 - Fátima - Curitiba - PR - 81050-200
 CNPJ: 04.522.600/0002-51
 País: Alemanha

Esta resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SAMIA ROCHA DE OLIVEIRA MFI/O

Empresa Fabril: **AbbVie Inc.**
 Endereço: 1401 Sheridan Road, 60061-100 North Chicago, Illinois
 País: Estados Unidos da América
 Empresa Solvente: **AbbVie Farmacêutica Ltda.**
 CNPJ: 15.800.545/0001-50
 País: Brasil
 Produto farmacêutico: insulina humana biossímilares e derivados.
 Empresa Fabril: **AbbVie Inc.**
 Endereço: 1401 Sheridan Road, 60061-100 North Chicago, Illinois
 País: Estados Unidos da América
 Empresa Solvente: **AbbVie Farmacêutica Ltda.**
 CNPJ: 15.800.545/0001-50
 País: Brasil

Empresa Fabril: **Pharmig Indústria Farmacêutica Ltda.**
 Endereço: Estrada de Los Reyes, 154 - Fátima - Curitiba - PR - 81050-200
 CNPJ: 04.522.600/0002-51
 País: Alemanha
 Produto farmacêutico: comprimidos revestidos.
 Empresa Fabril: **Pharmig Indústria Farmacêutica Ltda.**
 Endereço: Estrada de Los Reyes, 154 - Fátima - Curitiba - PR - 81050-200
 CNPJ: 04.522.600/0002-51
 País: Alemanha

Empresa Fabril: **Pharmig Indústria Farmacêutica Ltda.**
 Endereço: Estrada de Los Reyes, 154 - Fátima - Curitiba - PR - 81050-200
 CNPJ: 04.522.600/0002-51
 País: Alemanha
 Produto farmacêutico: comprimidos revestidos.
 Empresa Fabril: **Pharmig Indústria Farmacêutica Ltda.**
 Endereço: Estrada de Los Reyes, 154 - Fátima - Curitiba - PR - 81050-200
 CNPJ: 04.522.600/0002-51
 País: Alemanha

Empresa Fabril: **Bayer Pharma AG**
 Endereço: Müllerstrasse 178, D-13353 - Berlin
 País: Alemanha
 Empresa Solvente: **Schering de Brasil, Quimica e Farmaceutica Ltda.**
 CNPJ: 36.990.534/0001-67
 País: Alemanha
 Produto farmacêutico: comprimidos revestidos.
 Empresa Fabril: **Bayer Pharma AG**
 Endereço: Müllerstrasse 178, D-13353 - Berlin
 País: Alemanha

Empresa Fabril: **Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG**
 Endereço: Bismarckstrasse 65 D - 88397 Biberach an der Riss
 País: Alemanha
 Empresa Solvente: **AbbVie Farmacêutica Ltda.**
 CNPJ: 15.800.545/0001-50
 País: Alemanha
 Produto farmacêutico: comprimidos revestidos.
 Empresa Fabril: **Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG**
 Endereço: Bismarckstrasse 65 D - 88397 Biberach an der Riss
 País: Alemanha

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



(Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos)
Insusos farmacêuticos ativos biológicos e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb S.R.L.
Endereço: Loc. Fontana Del Ceraso - 03101, Anagni (FR)
País: Itália

Empresa Solucionante: Bristol-Myers Squibb Farmacêutica S.A.
CNPJ: 56.998.982/0001-07
Autorização de Funcionamento nº: 1.07009-0
Expedientes nºs: 0291998-14-1, 0820301-14-6
Sólidos não esteréis: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: OM Pharma S.A.
Endereço: 22, Rue du Bois-du-Lan, 1211, Miesm
País: Suíça

Empresa Solucionante: Aspen Farmacêutica S.A.
CNPJ: 62.462.015/0001-29
Autorização de Funcionamento nº: 1.00118-8
Expedientes nºs: 0297812-14-3, 0297801-14-7

Empresas Solucionantes: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda.
Endereço: 2225, Scheidt Drive S, St. Petersburg, Florida (FL) 33716
País: Estados Unidos da América

Empresa Solucionante: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 60.831.658/0001-77
Autorização de Funcionamento nº: 1.00367-8
Expedientes nºs: 1048620-13-8

Empresa Fabricante: Lupta limited
Endereço: Plot nº A-2, A-33 e A-37 2.2, MIDC, Patalganga, Rajgurunagar, Maharashtra
País: Índia

Empresa Solucionante: Actavis Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento nº: 1.00492-9
Expediente nº: 0367469-14-3

Empresa Solucionante: Actavis Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento nº: 1.09860-7
Expedientes nºs: 0606676-14-0

Empresas: Eurofarma Laboratórios S.A.
Endereço: Avenida Presidente Castelo Branco
País: Brasil

Empresa Solucionante: Eurofarma Laboratórios S.A.
CNPJ: 61.190.096/0011-64
Endereço: Parque Industrial Lagoa, CEP: 14095-000
País: SP

Autorização de Funcionamento nº: 1.00043-8
Expedientes nºs: 0617771-13-9 e 0016238-14-8
(Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos)
Produtos esteréis parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções (com esterilização terminal)

Empresa Fabricante: CIP Grenzsch Produktion GmbH
Endereço: Emil Bartel Strasse 7, D 79639, Grenzsch - Wehrhahn
País: Alemanha

Empresa Solucionante: Bayer S.A.
CNPJ: 18.459.628/0001-15
Endereço: 33, 26 P, Vahidi Mon Daman Road, Alkhara, Talungatam, Dist. Palnad, Gujarat, 396103
País: Índia

Empresa Solucionante: Bayer S.A.
CNPJ: 18.459.628/0001-15
Endereço: 33, 26 P, Vahidi Mon Daman Road, Alkhara, Talungatam, Dist. Palnad, Gujarat, 396103
País: Índia

Autorização de Funcionamento nº: 1.07056-0
Expediente nº: 0294252-14-7
(Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos)
Sólidos não esteréis: comprimidos

RESOLUÇÃO - RE Nº 02, DE 15 DE JANEIRO DE 2015

ANEXO

EMPRESA: CIRTEC S/AO JOSE LTDA
ENDEREÇO: RUA ATYÁO PALISTINA, Nº 198
BAIRRO: JARDIM SOLTEIRO CEP: 12270-81 - SAO JOSE DOS CAMPOS SP
CNPJ: 55.309.074/0003-68
PROCESSO: 2451695047201438 ALOTORIZ MS: 1131691
ATIVIDADE CLASSE
ARMAZENAR, CORRELATOS
DISTRIBUIR, CORRELATOS
FABRICAR, CORRELATOS
EMPRESA: HOSPITAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: SIA SÍT. TRECCHO 03, LOTES 1700-1710
BAIRRO: GUARA CEP: 70200-30 - BRASÍLIA DF
CNPJ: 26.921.908/0002-02
PROCESSO: 253517697562014401 ALOTORIZ MS:
L7M1131X155 (R114951)
ARMAZENAR, CORRELATOS
DISTRIBUIR, CORRELATOS
EXPLICAR, CORRELATOS
BARRERAR, CORRELATOS
CNPJ: 13.016.094/0001-39
PROCESSO: 273510025552015401 ALOTORIZ MS:
(66Y8X8XW00L (8113484)
PROFESSOR
SAFIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO
Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/imprensa/validar.html.
Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24.08.2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.
pele código 10102015019000089





Empresa Zambon Laboratórios Farmacéuticos Ltda
Endereço: Avenida Nove de Julho, 1777
Bairro: Faria Lima
CEP: 06825-150
Município: Japoeira da Serra
Autorização de Funcionamento: L00.084-1
Explicação: 0522794 15-1
Código de Funcionamento: 1.00.084-1
Medicamentos:
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não esteris: soluções

RESOLUÇÃO - RE Nº 16, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, e considerando o cumprimento dos requisitos constantes no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOLTISHO

ANEXO

Empresa: Medquímica Indústria Farmacêutica S.A.
Endereço: Rua Graças Ezequias da Silva, 40
Bairro: Franja, Bejama
CEP: 36041-400
Município: Juiz de Fora
Autorização de Funcionamento: L00.917-8
Explicação: 0537209 15-7
Código de Funcionamento: 1.00.917-8
Medicamentos:
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não esteris: emulsões, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes

RESOLUÇÃO - RE Nº 17, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, e considerando o cumprimento dos requisitos constantes no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOLTISHO

ANEXO

Empresa: Entarmul Comercial de Produtos Hospitais Ltda
Endereço: Rodovia BR 480, 795
Bairro: N.A.
CEP: 99740-000
Município: Barão de Cotegipe
Autorização de Funcionamento: L10.345-9
Explicação: 1018352 15-8
Código de Funcionamento: 1.10.345-9
Medicamentos:
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição:
Empresas: Rua Yamamã, 04 02 L: 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 64, 65, 66, 67, 68, 69, 70, 71, 72, 73, 74, 75, 76, 77, 78, 79, 80, 81, 82, 83, 84, 85, 86, 87, 88, 89, 90, 91, 92, 93, 94, 95, 96, 97, 98, 99, 100

Empresa: Veterinária Distribuidora de Medicamentos e Materiais Hospitalares Ltda
Endereço: Travessa José Mercante, nº 15
Bairro: Jardim Benvêni
CEP: 28460-000
Município: Miracema
Autorização de Funcionamento: L09.958-7
Explicação: 0665131 15-8
Código de Funcionamento: 1.09.958-7
Medicamentos:
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição:
Municípios: Petrópolis

RESOLUÇÃO - RE Nº 19, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, e considerando o cumprimento dos requisitos constantes no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOLTISHO

ANEXO

Empresa: Laboratórios Levis S.L.
Endereço: Avenida Barcelona, 69 - 08970 Sant Joan Despuig, Barcelona
Município: Espanha
CEP: 53162 095 0001-06
Autorização de Funcionamento: L01213-1
Explicação: 0584924 14-9
Código de Funcionamento: 1.01213-1
Medicamentos:
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não esteris: comprimidos, revestidos

RESOLUÇÃO - RE Nº 20, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, e considerando o cumprimento dos requisitos constantes no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOLTISHO

ANEXO

Empresa: Línea Modinika S.R.L.
Endereço: 294, 01-152, Varsovia
Município: Polónia
CEP: 64762 933 0001-11
Autorização de Funcionamento: 8 01 208-2
Explicação: 0385927 15-4
Código de Funcionamento: 0385927-15-4
Medicamentos:
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe IV fabricados na planta acrílica mencionada enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2015

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/imprensa/verDetalhe.html>. Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24.08.2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



EMPRESA: FLORES E PILOI PRODUTOS FARMACÊUTICOS E MANIPULAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: RUA MONTE CASSEBOS, N. 2
 BAIRRO: CENTRO CEP: 09015020 - SANTO ANDRÉ SP
 CNPJ: 02.707.157/0001-30
 PROCESSO: 25351.066949/2004-43 AUTORIZ. MS: 1.968920
 ATIVIDADE CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: AMR FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA MARCHELLO DEBORDO Nº 1.250
 BAIRRO: CENTRO CEP: 09710002 - SÃO BERNARDO DO CAM.
 CNPJ: 55.646.178/0001-04
 PROCESSO: 250003078877 AUTORIZ. MS: 1.331388
 ATIVIDADE CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESAS: BIOPHARMA FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
 DA
 ENDEREÇO: AV. ASSIS CHATEAUBRIAND, N. 1499, qd 10, lote 15
 BAIRRO: SETOR OESTE CEP: 74.20112 - GOIÂNIA GO
 CNPJ: 03.487.422/0001-21
 PROCESSO: 25351.001602-00-13 AUTORIZ. MS: 1.348610
 ATIVIDADE CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: BELLA PELLE FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: RUA JOSÉ ANTONIO Nº 1247
 BAIRRO: Centro CEP: 79002401 - CAMPO GRANDE MS
 CNPJ: 10.550.587/0001-66
 PROCESSO: 25351.193767/2009-95 AUTORIZ. MS: 1.888678
 ATIVIDADE CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 BAIRRO: VILA OLÍMPIA CEP: 04544000 - SÃO PAULO SP
 CNPJ: 00.456.190/0001-56
 PROCESSO: 00.456.190/0001-56

RESOLUÇÃO - RE Nº 594, DE 26 DE FEVEREIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações;

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

Art. 1º Conceder o Certificado de Boas Práticas de Fabricação, da empresa constante no Anexo, concedido por meio da Resolução - RE Nº 594, de 18 de setembro de 2014, publicada no Diário Oficial da União Nº 182, de 22 de setembro de 2014, seção I, página 45 e com suplemento da seção I, página 116.

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

ANEXO

EMPRESA: Nova Química Farmacêutica Ltda.
 ENDEREÇO: Avenida Ipiranga, nº 870
 BAIRRO: Lameribe
 CEP: 06460-170
 Município: Barueri - SP
 CNPJ: 25.593.791/0001-11
 Autorização Especial nº 1206986
 CNPJ: 1026774
 Autorização Especial nº 1206986
 CNPJ: 25351.061818/2014-12, 25351.061818/2014-12, 25351.061818/2014-12
 Certificação de Boas Práticas para as Linhas de Produção, Formas Farmacêuticas(s):
 Líquidos não esteréis, emulsões secundárias,
 Líquidos não esteréis, emulsões secundárias,
 Sólidos não esteréis, embalagem secundária.

RESOLUÇÃO - RE Nº 596, DE 26 DE FEVEREIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações;

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

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

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

ANEXO

EMPRESA: FARMACEUTICA ASO FARMA S.A. S.C.
 ENDEREÇO: Cidade Autónoma de Buenos Aires, No. 261
 País: Argentina
 Empresa Soluções - Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.
 CNPJ: 61.236.647/0001-16
 Autorização de Funcionamento nº 1.000472
 Expediente nº: 0611420/14-1
 Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos esteréis (colírios); Soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós injetáveis.

RESOLUÇÃO - RE Nº 597, DE 26 DE FEVEREIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações;

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

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

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

EMPRESA: CARVALHO E MARILUCCI LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA BRASÍLIA, Nº 1191, SALA 05
 BAIRRO: CENTRO CEP: 86870000 - MATOZORA PR
 CNPJ: 68.810.621/0002-55
 PROCESSO: 25023.220004-00-00 AUTORIZ. MS: 1.519276
 ATIVIDADE CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: MANIPULAR FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: RUA MARCHELLO DEBORDO Nº 1.250
 BAIRRO: CENTRO CEP: 09710002 - SÃO BERNARDO DO CAM.
 CNPJ: 55.646.178/0001-04
 PROCESSO: 250003078877 AUTORIZ. MS: 1.331388
 ATIVIDADE CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESAS: BIOPHARMA FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
 DA
 ENDEREÇO: AV. ASSIS CHATEAUBRIAND, N. 1499, qd 10, lote 15
 BAIRRO: SETOR OESTE CEP: 74.20112 - GOIÂNIA GO
 CNPJ: 03.487.422/0001-21
 PROCESSO: 25351.001602-00-13 AUTORIZ. MS: 1.348610
 ATIVIDADE CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: BELLA PELLE FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: RUA JOSÉ ANTONIO Nº 1247
 BAIRRO: Centro CEP: 79002401 - CAMPO GRANDE MS
 CNPJ: 10.550.587/0001-66
 PROCESSO: 25351.193767/2009-95 AUTORIZ. MS: 1.888678
 ATIVIDADE CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 BAIRRO: VILA OLÍMPIA CEP: 04544000 - SÃO PAULO SP
 CNPJ: 00.456.190/0001-56
 PROCESSO: 00.456.190/0001-56

EMPRESA: Instituto Biochimico Indústria Farmacêutica Ltda.
 CNPJ: 33.258.401/0004-48
 ENDEREÇO: Rodovia Presidente Dutra, km 110
 BAIRRO: Penedo
 CEP: 27580-000
 Município: Itaboraí - RJ
 Autorização de Funcionamento nº 1.000637
 CNPJ: 0682386/14-0
 Expediente nº: 0682386/14-0
 Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos esteréis; Embalagem secundária

EMPRESA: Medicantina Indústria Farmacêutica S.A.
 CNPJ: 17.875.154/0003-91
 ENDEREÇO: R. da Fernanda Lameira
 BAIRRO: Distrito Industrial
 CEP: 36092-030
 Município: Juiz de Fora - MG
 Autorização de Funcionamento nº 1.009178
 Expediente nº: 0690624/14-9
 Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos.

EMPRESA: Eptanorte, M.R. Pharma S.A.
 ENDEREÇO: Calle Estados Unidos n.º 5105, El Ingaño, (Cunsumtación) Mávaca, Provincia de Buenos Aires.
 País: Argentina
 Empresa Soluções Biochemer Ingeniería do Brasil Química e Farmacêutica Ltda.
 CNPJ: 60.831.658/0001-11
 Autorização de Funcionamento nº 1.003578
 Expediente nº: 0680145/14-5
 Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos, sêres, hormônios, soluções parenterais, de pequeno volume (com preparação asséptica).

RESOLUÇÃO - RE Nº 597, DE 26 DE FEVEREIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações;

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

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

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



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.567, DE 11 DE JULHO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1.º do art. 6.º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, resolve:

Art. 1.º (conceder à Empresa constante no ANEXO, a inclusão de Forma Farmacéutica no certificado de Boas Práticas de Fabricação vigente.

Art. 2.º A presente inclusão mantém a data de validade de 13 07 2015, conforme publicação original dada pela RE nº 449 de 08 02 2015, publicada no Diário Oficial da União nº 29, de 13 de fevereiro de 2015, suplemento do seção 1, página 87.

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

BRENO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.569, DE 11 DE JULHO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1.º do art. 6.º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, resolve:

Art. 1.º (conceder à Empresa constante no ANEXO, a inclusão de Forma Farmacéutica no certificado de Boas Práticas de Fabricação - área farmacéutica, resolve.

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

BRENO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.567, DE 11 DE JULHO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1.º do art. 6.º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, resolve:

Art. 1.º (conceder à Empresa constante no ANEXO, a inclusão de Forma Farmacéutica no certificado de Boas Práticas de Fabricação vigente.

Art. 2.º A presente inclusão mantém a data de validade de 13 07 2015, conforme publicação original dada pela RE nº 449 de 08 02 2015, publicada no Diário Oficial da União nº 29, de 13 de fevereiro de 2015, suplemento do seção 1, página 87.

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

BRENO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.569, DE 11 DE JULHO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1.º do art. 6.º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, resolve:

Art. 1.º (conceder à Empresa constante no ANEXO, a inclusão de Forma Farmacéutica no certificado de Boas Práticas de Fabricação - área farmacéutica, resolve.

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

BRENO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/arquivoade.html>. Documento assinado eletronicamente conforme MP nº 2.200-2 de 24 08 2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil. (0102014071400109)

Table with 2 columns: Resolution details (number, date, title) and company information (name, address, CNPJ, registration number, etc.).



Empresa Fabricante: Inpac Lund AB
Endereço: Aldermansgatan 2, Box 13, SE-221 00 Lund
País: Suécia
Empresa Importadora: Shire Farmacéutica Brasil Ltda. CNPJ: 07.898.621/0001-60
Autorização de Funcionamento n.º: 1.06.979-1
Processo(s): 25351.140447/2013-48
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção:
Produtos estéreis: embalagem secundária

Empresa: Labora Farmacéutica Ltda. CNPJ: 03.860.313/0001-08
Endereço: Rua das Oficinas
N.º: 188 **Bairro:** Engenho de Dentro **CEP:** 20770-010
Município: Rio de Janeiro **UF:** RJ
Autorização de Funcionamento n.º: 1.050872
Processo(s): 25351.297952/2013-17
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacéuticas:
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Laphal Industries
Endereço: 248 avenue de la Victoire, ZI 13106 Rousset
País: França
Empresa Importadora: Teva Farmacéutica Ltda. CNPJ: 05.333.542/0001-08
Autorização de Funcionamento n.º: 1.05.573-1
Processo(s): 25351.749667/2013-92
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/Formas Farmacéuticas(s):
Sólidos não estéreis hormonais: cápsulas, moles, embalagem primária e secundária

Empresa: Novamed Fabricação de Produtos Farmacéuticos Ltda. CNPJ: 12.424.026/0001-79
Endereço: Av. Torquato Tapajós
N.º: 17.703 **Bairro:** Área de Transição **CEP:** 67031-025
Município: Manaus **UF:** AM
Autorização de Funcionamento n.º: 1.10.647-2
Autorização Especial n.º: 1.10.696-1
Processo: 25351.275013/2014-65
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacéuticas:
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos e cápsulas.

Empresa Fabricante: OM Pharma S.A.
Endereço: Rua da Indústria, n.º 02, Bairro Quinta Grande
País: Portugal
Empresa Importadora: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A. CNPJ: 61.082.426/0002-07
Autorização de Funcionamento n.º: 1.078177
Processo: 25351.638353/2013-61
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/ Forma Farmacéutica:
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): granulados

Empresa Fabricante: Pharmachemie B.V.
Endereço: Swensweg 5, 2031 GA Haarlem
País: Holanda
Empresa Importadora: Sanofi-Aventis Farmacéutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento n.º: 1.01.300-3
Processo: 25351.452727/2013-18
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production
Endereço: Avenue Du Béarn, 64320 Idron
País: França
Empresa Importadora: Wyeth Indústria Farmacéutica Ltda. CNPJ: 61.022.393/0001-33
Autorização de Funcionamento n.º: 1.02.110-1
Processo: 25351.032779/2014-71
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Sandoz Grup Saglik Urunleri Ilaclari Sanayi ve Ticaret A.S.
Endereço: GOSD Hisan Dede Cad. 900 Sok. TR-41480 Gebze - Kocaeli
País: Turquia

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102014071400110

Empresa Importadora: Sandoz do Brasil Indústria Farmacéutica CNPJ: 61.286.647/0001-16 Ltda.
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.472-2
Processo: 25351.753730/2013-44
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/ Forma Farmacéutica:
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Takeda GmbH
Endereço: Lehnitzstrasse 70-98, D-16515 Oranienburg
País: Alemanha
Empresa Importadora: United Medical Ltda. CNPJ: 68.949.739/0001-46
Autorização de Funcionamento n.º: 1.02.876-2 **Autorização Especial n.º:** 1.20.659-1
Processo(s): 25351.699185/2013-09
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/ Forma Farmacéutica:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa: União Química Farmacéutica Nacional S.A. CNPJ: 60.665.981/0005-41
Endereço: Rua José Pedro de Souza
N.º: 105 **Bairro:** Aeroporto **CEP:** 72550-000
Município: Pouso Alegre **UF:** MG
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.497-2
Autorização Especial n.º: 1.20.945-9
Processo(s): 25351.594261/2013-88
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacéuticas:
Produtos Estéreis: Solução parenteral de pequeno volume (com esterilização final e preparação asséptica), suspensão parenteral de pequeno volume (com esterilização final e preparação asséptica), pós liofilizados.
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Unichem Laboratories Ltd.
Endereço: C-31 & 32, Industrial Area Meerut Road, Ghaziabad (U.P.)
País: Índia
Empresa Importadora: Laboratório Teuto Brasileiro S.A. CNPJ: 17.189.229/0001-76
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.370-7
Processo: 25351.546062/2013-32
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Zhejiang Hisun Pharmaceutical CO., Ltd.
Endereço: N.º 46, Waisha Road, Jiajiang District, Taizhou City, Zhejiang; N.º 56, Binhai Road, Jiajiang District, Taizhou City, Zhejiang
País: China
Empresa Importadora: EMS Sigma Pharma Ltda. CNPJ: 00.923.140/0001-31
Autorização de Funcionamento n.º: 1.05.569-5 **Autorização Especial n.º:** 1.20.478-6
Expediente: 0140701/12-5
Certificado de Boas Práticas para Insumos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: acarbose.

Empresa Fabricante: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd.
Endereço: Xingqiao, Linhai, Zhejiang
País: China
Empresa Importadora: Merck Sharp & Dohme Farmacéutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.029-0 **Autorização Especial n.º:** 1.21.930-2
Processo(s): 25351.441006/2013-59
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

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



Empresa Fabricante: **Adas Nalho Farmaceutica Ltda** CNPJ: 05.284.971/0008-58
 Endereço: **Rua Jaime Perdigão, 451-445, Monero, Ilha do Governador**
 Município: **Rio de Janeiro** CEP: 21.201-240
 Autorização de Funcionamento: 1.05.651-0 Expedientes: 0534584-15.5 e 0534583-15.0
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Solidos não esteréis: comprimidos e comprimidos revestidos
 Líquidos não esteréis: soluções e soluções

RESOLUÇÃO - RE Nº 285, DE 29 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações:

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

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: **Anderson Brecon Ltd**
 Endereço: **4545 Assembléia Drive, Rock Hill, Illinois 61074**
 País: **Estados Unidos da América**
 Empresa Solitante: **Laboratórios Pfizer Ltda** CNPJ: 46.676.808/0001-49
 Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6 Expedientes: 0345906-15-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Solidos não esteréis: comprimidos primária e secundária, cápsulas

Empresa Fabricante: **Merck S.A. de CV**
 Endereço: **Talisk S/N, Fraccionamiento Industrial, Ave. Barrios, Nueva Llanos de Barrios, C.P. 52370**
 País: **México**
 Empresa Solitante: **Gratimex do Brasil Farmaceutica (CNPJ: 07.553.443/0001-13) Ltda**
 Autorização de Funcionamento: 1.08.201-7 Expedientes: 093241-15-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Solidos não esteréis: comprimidos primária e secundária, comprimidos revestidos

Empresa Fabricante: **OM Pharma S.A**
 Endereço: **Rua da Indústria, 2 - Zona Grãnd, Amadora, 2610-008**
 País: **Portugal**
 Empresa Solitante: **Aspen Farmaceutica S.A** CNPJ: 07.267.000-79
 Autorização de Funcionamento: 1.00.113-8 Expedientes: 092761-15-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Solidos não esteréis: cápsulas ligradas

Empresa Fabricante: **Pfizer Consumer Malaysia (2014) S.R.L**
 Endereço: **Lua Nanyang, 40 - 10401, Kuala Lumpur**
 País: **Malásia**
 Empresa Solitante: **Weyth Indústria Farmaceutica Ltda** CNPJ: 41.072.361/0001-13
 Autorização de Funcionamento: 1.02.116-1 Expedientes: 046068-15-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Solidos não esteréis: cápsulas moles

Empresa Fabricante: **Procyon S.A**
 Endereço: **Calle 20 Nro. 78 B - 201, Barranquilla, Departamento Atlántico**
 País: **Colômbia**
 Empresa Solitante: **Weyth Indústria Farmaceutica Ltda** CNPJ: 41.072.361/0001-13
 Autorização de Funcionamento: 1.02.116-1 Expedientes: 046068-15-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Solidos não esteréis: cápsulas moles

Empresa Fabricante: **Purdie Pharmaceuticals L.P**
 Endereço: **4701 Purdie Drive, Wilson, NC 27591**
 País: **Estados Unidos da América**
 Empresa Solitante: **Mendelbaum Brasil Produtos Medicos CNPJ: 15.127.898/0001-50 e Farmaceuticos Ltda**
 Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1 Expedientes: 062219-15-0
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Solidos não esteréis: comprimidos revestidos (grânulos)

Empresa Fabricante: **Sinova Artesias Limited**
 Endereço: **Nº 167, Surajgarh, Indradi Chok, Anand Taluk, Bangalore-562 106**
 País: **Índia**
 Empresa Solitante: **Sandoz do Brasil Indústria Farmaceutica CNPJ: 41.246.647/0001-16 Ltda**
 Autorização de Funcionamento: 1.04.047-2 Expedientes: 070477-15-2 e 087026-15-5
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Solidos não esteréis: cápsulas moles

Empresa Fabricante: **San Pharmaceutica Industrias Ltd**
 Endereço: **Hajal Harada Highway, Hajal, 389-159, Dist. Ganjambal, Gujarat State**
 País: **Índia**
 Empresa Solitante: **San Farmaceutica do Brasil CNPJ: 05.015.244/0001-22**
 Autorização de Funcionamento: 1.04.020-1 Expedientes: 0176516-15-4
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Solidos não esteréis: cápsulas comprimidas e comprimidos revestidos
 Líquidos não esteréis: soluções

Produtos esteréis: pós injetáveis, soluções e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)
 Produtos esteréis: injetáveis: pós injetáveis e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)
 Solidos não esteréis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos
 Solidos não esteréis: hormônios: comprimidos e comprimidos revestidos

Empresa: **União Química e Farmaceutica Nacional S.A** CNPJ: 09.665.891/0005-41
 Endereço: **Avenida Prefeito Olyvo Gueiros de Oliveira, 100, São Cristóvão**
 Município: **Poços de Caldas** CEP: 37.550-000
 Autorização de Funcionamento: 1.00.049-2 Expedientes: 045798-15-5, 0630144-15-4 e 0278313-15-4
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Solidos não esteréis: retentores, cápsulas e pós
 Solidos não esteréis: hormônios: comprimidos e comprimidos revestidos
 Sernividades não esteréis: hormônios: cápsulas e pós
 Produtos esteréis injetáveis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)

RESOLUÇÃO - RE Nº 286, DE 29 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: **AVERT LABORATORIOS LTDA**
 ENDEREÇO: **Rodovia Fernão Dias, S/N, KM 933- Norte- Setor Avert**
 BAIRRO: **Dos Pessegoeiros CEP: 37640000 - EXTREMA MG**
 CNPJ: 44.211.936/0001-09
 PROCESSO: 25351.817143 2016-09 AUTORIZ MS: 1.15067.1
 ATIVIDADE CLASSE
 ARMAZENAR: **MEDICAMENTO**
 DISTRIBUIR: **MEDICAMENTO**
 EXPEDIR: **MEDICAMENTO**
 EMPRESA: **CBA - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA**

ENDEREÇO: **SCIA QUADRA 15 CONJUNTO 05 LOTE 05 BAIRRO: ZONA INDUSTRIAL GUARA CEP: 71250015 - BRASILIA DF**
 CNPJ: 38.071.866/0001-66
 PROCESSO: 25351.821922 2016-09 AUTORIZ MS: 1.15078.9
 ATIVIDADE CLASSE
 ARMAZENAR: **MEDICAMENTO**
 DISTRIBUIR: **MEDICAMENTO**
 EXPEDIR: **MEDICAMENTO**
 EMPRESA: **OM BOAT LOCAÇÃO DE EMBARCACOES LTDA**
 ENDEREÇO: **rua alvaro mata n 2186 sala 5**
 BAIRRO: **adrianópolis CEP: 69057035 - MANAUS AM**
 CNPJ: 17.026.052/0001-30
 PROCESSO: 25351.811553 2016-10 AUTORIZ MS: 1.15069.8
 ATIVIDADE CLASSE
 TRANSPORTAR: **INSUMOS FARMACÊUTICOS MEDICAMENTO**

EMPRESA: **TRANSPORTES BOSCAINI LTDA**
 ENDEREÇO: **BR 290, KM 421, S/Nº**
 BAIRRO: **SUBURBIO CEP: 97300000 - SÃO GABRIEL RS**
 CNPJ: 04.626.125/0001-82
 PROCESSO: 25351.817783 2016-27 AUTORIZ MS: 1.15072.7
 ATIVIDADE CLASSE
 TRANSPORTAR: **MEDICAMENTO**
 EMPRESA: **CF LOG TRANSPORTES LTDA - ME**
 ENDEREÇO: **RUA DAS CARMEITAS Nº 2252**
 BAIRRO: **BOQUEIRÃO CEP: 81000002 CURITIBA PR**
 CNPJ: 19.004.938/0001-08
 PROCESSO: 25351.823289 2016-23 AUTORIZ MS: 1.15077.5
 ATIVIDADE CLASSE
 TRANSPORTAR: **INSUMOS FARMACÊUTICOS MEDICAMENTO**

EMPRESA: **NAZARET DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA**
 ENDEREÇO: **RUA BERGIO LUIZ PESSOA BRAGA Nº 6440-B**
 BAIRRO: **PARAÍZAS CEP: 57048025 - MACEIÓ AL**
 CNPJ: 07.991.0011-07
 PROCESSO: 25351.811624 2016-37 AUTORIZ MS: 1.15061.9
 ATIVIDADE CLASSE
 ARMAZENAR: **MEDICAMENTO**
 DISTRIBUIR: **MEDICAMENTO**
 EXPEDIR: **MEDICAMENTO**
 EMPRESA: **Confiança Comercial Cirúrgica - Firdeli - ME**
 ENDEREÇO: **Avenida Góes nº 180**
 BAIRRO: **Centro CEP: 87302070 - CAMPO MOURÃO PR**
 CNPJ: 17.813.674/0001-08
 PROCESSO: 25351.825133 2016-41 AUTORIZ MS: 1.15086.6
 ATIVIDADE CLASSE
 ARMAZENAR: **MEDICAMENTO**
 DISTRIBUIR: **MEDICAMENTO**
 EXPEDIR: **MEDICAMENTO**

EMPRESA: **Prati, Donaduzzi & Cia Ltda**
 ENDEREÇO: **RODOVIA WASHINGTON LUIZ, Nº 4370, GALPÃO G**
 BAIRRO: **VILA SÃO SEBASTIÃO CEP: 25055009 - DUQUE DE CAXIAS RJ**
 CNPJ: 73.856.593/0006-70
 PROCESSO: 25351.811630 2016-42 AUTORIZ MS: 1.15063.6
 ATIVIDADE CLASSE
 ARMAZENAR: **MEDICAMENTO**
 DISTRIBUIR: **MEDICAMENTO**
 EXPEDIR: **MEDICAMENTO**

EMPRESA: **X-LOG Express Transporte e Distribuição Ltda-Epp**
 ENDEREÇO: **Alameda Bom Pastor nº 1816, Bloco 1, Pavilhão 7 E 8**
 BAIRRO: **Ouro Fino CEP: 83015140 - SÃO JOSÉ DOS RIBEIRINHOS PR**
 CNPJ: 07.950.059/0005-13
 PROCESSO: 25351.760055 2015-76 AUTORIZ MS: 1.15089.7
 ATIVIDADE CLASSE
 TRANSPORTAR: **MEDICAMENTO**
 EMPRESA: **FABIO A. ALBINO - ME**
 ENDEREÇO: **RUA BAGÉ Nº 1.211**
 BAIRRO: **NITERÓI CEP: 92120190 - CANOAS RS**
 CNPJ: 10.216.742/0001-02
 PROCESSO: 25351.817603 2016-78 AUTORIZ MS: 1.15081.8
 ATIVIDADE CLASSE
 TRANSPORTAR: **INSUMOS FARMACÊUTICOS MEDICAMENTO**

EMPRESA: **MATIAS MACHADO DA SILVA-ME**
 ENDEREÇO: **Rua Funpedes Machado, 222-A**
 BAIRRO: **Nova Brasília CEP: 44915000 - SÃO GABRIEL BA**
 CNPJ: 22.742.908/0001-03
 PROCESSO: 25351.817757 2016-88 AUTORIZ MS: 1.15073.3
 ATIVIDADE CLASSE
 ARMAZENAR: **MEDICAMENTO**
 DISTRIBUIR: **MEDICAMENTO**
 EXPEDIR: **MEDICAMENTO**
 EMPRESA: **JC Pharma & Health Comércio, Exportação e Importação LTDA-ME**
 ENDEREÇO: **Rua Uberlândia, sn quadra 60 lote 09**
 BAIRRO: **Jardim Luz CEP: 74915017 - APARECIDA DE GOIÂNIA GO**
 CNPJ: 01.662.176/0002-52
 PROCESSO: 25351.817028 2016-90 AUTORIZ MS: 1.15073.1
 ATIVIDADE CLASSE



RESOLUÇÃO - RE Nº 4511, DE 20 DE NOVEMBRO DE 2014

Suplemento de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelos artigos X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.690, de 29 de maio de 2014, e suas alterações...

Empresa Fabricante: Bayer Weonah GmbH and Co. KG
Endereço: Döbereiner Strasse 20, D-99427, Weimar, Turquia
País: Alemanha

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb Company
Endereço: 4011 Knapptonway
País: Suíça

Empresa Fabricante: La Roche Ltd
Endereço: 4103 Knapptonway
País: Suíça

Empresa Fabricante: Abbott Biotechnology LTD
Endereço: Road n. 2, Km 29.2, Balcetelera, PR00617
País: Reino Unido

Empresa Fabricante: Abbott Biotechnology LTD
Endereço: Road n. 2, Km 29.2, Balcetelera, PR00617
País: Reino Unido

Empresa Fabricante: Abbott Biotechnology LTD
Endereço: Road n. 2, Km 29.2, Balcetelera, PR00617
País: Reino Unido

RESOLUÇÃO - RE Nº 4512, DE 20 DE NOVEMBRO DE 2014

Suplemento de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelos artigos X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.690, de 29 de maio de 2014, e suas alterações...

Empresa Fabricante: Teva Farmaceutica Ltda
Endereço: Avenida Santa Ana nº 05, Col. Parque Industrial, Leme, CP 52000, Leme de Vênus, São Paulo, SP
País: México

Empresa Fabricante: Teva Farmaceutica Ltda
Endereço: Avenida Santa Ana nº 05, Col. Parque Industrial, Leme, CP 52000, Leme de Vênus, São Paulo, SP
País: México

Empresa Fabricante: Teva Farmaceutica Ltda
Endereço: Avenida Santa Ana nº 05, Col. Parque Industrial, Leme, CP 52000, Leme de Vênus, São Paulo, SP
País: México

Empresa Fabricante: Teva Farmaceutica Ltda
Endereço: Avenida Santa Ana nº 05, Col. Parque Industrial, Leme, CP 52000, Leme de Vênus, São Paulo, SP
País: México

Empresa Fabricante: Teva Farmaceutica Ltda
Endereço: Avenida Santa Ana nº 05, Col. Parque Industrial, Leme, CP 52000, Leme de Vênus, São Paulo, SP
País: México

Empresa Fabricante: Teva Farmaceutica Ltda
Endereço: Avenida Santa Ana nº 05, Col. Parque Industrial, Leme, CP 52000, Leme de Vênus, São Paulo, SP
País: México

Empresa Fabricante: Teva Farmaceutica Ltda
Endereço: Avenida Santa Ana nº 05, Col. Parque Industrial, Leme, CP 52000, Leme de Vênus, São Paulo, SP
País: México

Empresa Fabricante: Teva Farmaceutica Ltda
Endereço: Avenida Santa Ana nº 05, Col. Parque Industrial, Leme, CP 52000, Leme de Vênus, São Paulo, SP
País: México

Empresa Fabricante: Teva Farmaceutica Ltda
Endereço: Avenida Santa Ana nº 05, Col. Parque Industrial, Leme, CP 52000, Leme de Vênus, São Paulo, SP
País: México

Empresa Fabricante: Teva Farmaceutica Ltda
Endereço: Avenida Santa Ana nº 05, Col. Parque Industrial, Leme, CP 52000, Leme de Vênus, São Paulo, SP
País: México

Empresa Fabricante: Teva Farmaceutica Ltda
Endereço: Avenida Santa Ana nº 05, Col. Parque Industrial, Leme, CP 52000, Leme de Vênus, São Paulo, SP
País: México

Empresa Fabricante: Teva Farmaceutica Ltda
Endereço: Avenida Santa Ana nº 05, Col. Parque Industrial, Leme, CP 52000, Leme de Vênus, São Paulo, SP
País: México

Empresa Fabricante: Teva Farmaceutica Ltda
Endereço: Avenida Santa Ana nº 05, Col. Parque Industrial, Leme, CP 52000, Leme de Vênus, São Paulo, SP
País: México

Empresa Fabricante: Teva Farmaceutica Ltda
Endereço: Avenida Santa Ana nº 05, Col. Parque Industrial, Leme, CP 52000, Leme de Vênus, São Paulo, SP
País: México

Empresa Fabricante: Teva Farmaceutica Ltda
Endereço: Avenida Santa Ana nº 05, Col. Parque Industrial, Leme, CP 52000, Leme de Vênus, São Paulo, SP
País: México

Empresa Fabricante: Teva Farmaceutica Ltda
Endereço: Avenida Santa Ana nº 05, Col. Parque Industrial, Leme, CP 52000, Leme de Vênus, São Paulo, SP
País: México

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/imprensa/leia.php

Empresa Fabricante: Abbott Biotechnology LTD
Endereço: Road n. 2, Km 29.2, Balcetelera, PR00617
País: Reino Unido

Empresa Fabricante: Abbott Biotechnology LTD
Endereço: Road n. 2, Km 29.2, Balcetelera, PR00617
País: Reino Unido

Empresa Fabricante: Abbott Biotechnology LTD
Endereço: Road n. 2, Km 29.2, Balcetelera, PR00617
País: Reino Unido

Empresa Fabricante: Abbott Biotechnology LTD
Endereço: Road n. 2, Km 29.2, Balcetelera, PR00617
País: Reino Unido

Empresa Fabricante: Abbott Biotechnology LTD
Endereço: Road n. 2, Km 29.2, Balcetelera, PR00617
País: Reino Unido

Empresa Fabricante: Abbott Biotechnology LTD
Endereço: Road n. 2, Km 29.2, Balcetelera, PR00617
País: Reino Unido

Empresa Fabricante: Abbott Biotechnology LTD
Endereço: Road n. 2, Km 29.2, Balcetelera, PR00617
País: Reino Unido

Empresa Fabricante: Abbott Biotechnology LTD
Endereço: Road n. 2, Km 29.2, Balcetelera, PR00617
País: Reino Unido

Empresa Fabricante: Abbott Biotechnology LTD
Endereço: Road n. 2, Km 29.2, Balcetelera, PR00617
País: Reino Unido

Empresa Fabricante: Abbott Biotechnology LTD
Endereço: Road n. 2, Km 29.2, Balcetelera, PR00617
País: Reino Unido

Empresa Fabricante: Abbott Biotechnology LTD
Endereço: Road n. 2, Km 29.2, Balcetelera, PR00617
País: Reino Unido

Empresa Fabricante: Abbott Biotechnology LTD
Endereço: Road n. 2, Km 29.2, Balcetelera, PR00617
País: Reino Unido

Empresa Fabricante: Abbott Biotechnology LTD
Endereço: Road n. 2, Km 29.2, Balcetelera, PR00617
País: Reino Unido

Empresa Fabricante: Abbott Biotechnology LTD
Endereço: Road n. 2, Km 29.2, Balcetelera, PR00617
País: Reino Unido

Empresa Fabricante: Abbott Biotechnology LTD
Endereço: Road n. 2, Km 29.2, Balcetelera, PR00617
País: Reino Unido



Expeditores n.ºs 025533/138, 025521/139 e 025496/135

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não esteréis: cápsulas e comprimidos

Líquidos não esteréis: emulsões, soluções, suspensões, xaropes e xaropes

Empresas: União Química Farmacêutica Nacional S/A (CNPJ: 06.665.981/0001-03)

Endereços: Treshie III, Conjunto II, Lote 06 A 12

Município: Santa Maria

Autização de Funcionamento n.º: 1499707

Expeditores n.ºs 026673/139, 027632/143 e 027626/149

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, comprimidos efervescentes, pastas e grânulos efervescentes

Líquidos não esteréis: soluções, emulsões, suspensões, xaropes, cápsulas e pastas

Empresas: TheraScan Farmacêutica Ltda

Endereço: Av. Marginal Dêrcia da Via Anchieta, Km 13,2

Município: Baurer, Rudge Ramos

Autização de Funcionamento n.º: 1499190

Expeditores n.ºs 042188/140

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume com preparo aseptico e por filtração

Empresas: TheraScan Farmacêutica Ltda

Endereço: Av. Marginal Dêrcia da Via Anchieta, Km 13,2

Município: Baurer, Rudge Ramos

Autização de Funcionamento n.º: 1499190

RESOLUÇÃO - RE Nº 451/14 DE 20 DE NOVEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições, com base no art. 5º do Regulamento aprovado no ato de homologação da Portaria nº 279 de 20 de novembro de 2014 e suas alterações, e no art. 20 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII do art. 9º da Lei nº 9.294, de 20 de janeiro de 1999 resolve:

Art. 1º Conceder Autorização Especial para Importação de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes do anexo I, para o comércio de produtos farmacêuticos, constantes do anexo II, para o comércio de produtos farmacêuticos, observando-se as proibições e restrições estabelecidas no art. 2º da Resolução em vigor na data de sua publicação.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: ARAZENA INDUSTRIAL COMERCIO LTDA	EMPRESA: ARAZENA INDUSTRIAL COMERCIO LTDA	EMPRESA: ARAZENA INDUSTRIAL COMERCIO LTDA	EMPRESA: ARAZENA INDUSTRIAL COMERCIO LTDA	EMPRESA: ARAZENA INDUSTRIAL COMERCIO LTDA	EMPRESA: ARAZENA INDUSTRIAL COMERCIO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA CELSO TAVASSI KOBAYASHI, N. 711	ENDEREÇO: AVENIDA CELSO TAVASSI KOBAYASHI, N. 711	ENDEREÇO: AVENIDA CELSO TAVASSI KOBAYASHI, N. 711	ENDEREÇO: AVENIDA CELSO TAVASSI KOBAYASHI, N. 711	ENDEREÇO: AVENIDA CELSO TAVASSI KOBAYASHI, N. 711	ENDEREÇO: AVENIDA CELSO TAVASSI KOBAYASHI, N. 711
BARRIO: DISTRITO INDUSTRIAL DUTRA CEP: 12177-900 - PINHEIRO	BARRIO: DISTRITO INDUSTRIAL DUTRA CEP: 12177-900 - PINHEIRO	BARRIO: DISTRITO INDUSTRIAL DUTRA CEP: 12177-900 - PINHEIRO	BARRIO: DISTRITO INDUSTRIAL DUTRA CEP: 12177-900 - PINHEIRO	BARRIO: DISTRITO INDUSTRIAL DUTRA CEP: 12177-900 - PINHEIRO	BARRIO: DISTRITO INDUSTRIAL DUTRA CEP: 12177-900 - PINHEIRO
EMPRESA: AVENIDA PADRE CECILIO, N. 1830	EMPRESA: AVENIDA PADRE CECILIO, N. 1830	EMPRESA: AVENIDA PADRE CECILIO, N. 1830	EMPRESA: AVENIDA PADRE CECILIO, N. 1830	EMPRESA: AVENIDA PADRE CECILIO, N. 1830	EMPRESA: AVENIDA PADRE CECILIO, N. 1830
BARRIO: SÃO MIGUEL CEP: 63122-000 - CRATO CE	BARRIO: SÃO MIGUEL CEP: 63122-000 - CRATO CE	BARRIO: SÃO MIGUEL CEP: 63122-000 - CRATO CE	BARRIO: SÃO MIGUEL CEP: 63122-000 - CRATO CE	BARRIO: SÃO MIGUEL CEP: 63122-000 - CRATO CE	BARRIO: SÃO MIGUEL CEP: 63122-000 - CRATO CE
EMPRESA: ARAZENA INDUSTRIAL COMERCIO LTDA	EMPRESA: ARAZENA INDUSTRIAL COMERCIO LTDA	EMPRESA: ARAZENA INDUSTRIAL COMERCIO LTDA	EMPRESA: ARAZENA INDUSTRIAL COMERCIO LTDA	EMPRESA: ARAZENA INDUSTRIAL COMERCIO LTDA	EMPRESA: ARAZENA INDUSTRIAL COMERCIO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA PADRE CECILIO, N. 1830	ENDEREÇO: AVENIDA PADRE CECILIO, N. 1830	ENDEREÇO: AVENIDA PADRE CECILIO, N. 1830	ENDEREÇO: AVENIDA PADRE CECILIO, N. 1830	ENDEREÇO: AVENIDA PADRE CECILIO, N. 1830	ENDEREÇO: AVENIDA PADRE CECILIO, N. 1830
BARRIO: SÃO MIGUEL CEP: 63122-000 - CRATO CE	BARRIO: SÃO MIGUEL CEP: 63122-000 - CRATO CE	BARRIO: SÃO MIGUEL CEP: 63122-000 - CRATO CE	BARRIO: SÃO MIGUEL CEP: 63122-000 - CRATO CE	BARRIO: SÃO MIGUEL CEP: 63122-000 - CRATO CE	BARRIO: SÃO MIGUEL CEP: 63122-000 - CRATO CE



RESOLUÇÃO - RE Nº 1088, DE 30 DE MAIO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 402, de 31 de março de 2014, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder às Empresas constantes no ANEXO A a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

Art. 3º Esta Resolução revoga a Resolução nº 1088 de 30 de maio de 2014, com exceção da seção 1, páginas 69 e 70.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1094, DE 30 DE MAIO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 402, de 31 de março de 2014, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder a Empresa constante no ANEXO A a Certificação de Boas Práticas de Fabricação no âmbito do ANEXO A, inclusive de forma farmacêutica no âmbito do ANEXO B.

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

Art. 3º Esta Resolução revoga a Resolução nº 1094 de 30 de maio de 2014, com exceção da seção 1, páginas 69 e 70.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2093, DE 30 DE MAIO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 402, de 31 de março de 2014, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder a Empresa constante no ANEXO A a Certificação de Boas Práticas de Fabricação no âmbito do ANEXO A, inclusive de forma farmacêutica no âmbito do ANEXO B.

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

Art. 3º Esta Resolução revoga a Resolução nº 2093 de 30 de maio de 2014, com exceção da seção 1, páginas 69 e 70.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2099, DE 30 DE MAIO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 402, de 31 de março de 2014, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder a Empresa constante no ANEXO A a Certificação de Boas Práticas de Fabricação no âmbito do ANEXO A, inclusive de forma farmacêutica no âmbito do ANEXO B.

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

Art. 3º Esta Resolução revoga a Resolução nº 2099 de 30 de maio de 2014, com exceção da seção 1, páginas 69 e 70.

EMPRESA	CNPJ	CEP	MUNICÍPIO	UF
ARMAZENAR INSUMOS FARMACEUTICOS	07.877.417/0001-50	05010-15	SERVAES	BA
ARMAZENAR INSUMOS FARMACEUTICOS	25351.80650.2010-79	41072-35	ACOTRIZ	MS
ARMAZENAR INSUMOS FARMACEUTICOS	25351.80650.2010-79	41072-35	ACOTRIZ	MS
ARMAZENAR INSUMOS FARMACEUTICOS	25351.80650.2010-79	41072-35	ACOTRIZ	MS
ARMAZENAR INSUMOS FARMACEUTICOS	25351.80650.2010-79	41072-35	ACOTRIZ	MS

EMPRESA	CNPJ	CEP	MUNICÍPIO	UF
ARMAZENAR INSUMOS FARMACEUTICOS	07.877.417/0001-50	05010-15	SERVAES	BA
ARMAZENAR INSUMOS FARMACEUTICOS	25351.80650.2010-79	41072-35	ACOTRIZ	MS
ARMAZENAR INSUMOS FARMACEUTICOS	25351.80650.2010-79	41072-35	ACOTRIZ	MS
ARMAZENAR INSUMOS FARMACEUTICOS	25351.80650.2010-79	41072-35	ACOTRIZ	MS
ARMAZENAR INSUMOS FARMACEUTICOS	25351.80650.2010-79	41072-35	ACOTRIZ	MS

EMPRESA	CNPJ	CEP	MUNICÍPIO	UF
ARMAZENAR INSUMOS FARMACEUTICOS	07.877.417/0001-50	05010-15	SERVAES	BA
ARMAZENAR INSUMOS FARMACEUTICOS	25351.80650.2010-79	41072-35	ACOTRIZ	MS
ARMAZENAR INSUMOS FARMACEUTICOS	25351.80650.2010-79	41072-35	ACOTRIZ	MS
ARMAZENAR INSUMOS FARMACEUTICOS	25351.80650.2010-79	41072-35	ACOTRIZ	MS
ARMAZENAR INSUMOS FARMACEUTICOS	25351.80650.2010-79	41072-35	ACOTRIZ	MS



ANEXO

Empresa Fabricante: Balakhabhai Dhanrajappa AD Endereço: 3 Samakhya Showse Street, Durgam, Pune País: Índia	Processo: 25351.6139/2013-14 Autorização Especial nº: 1.001.541-1	Empresa Importadora: Acvas Farmaceutica Ltda CNPJ: 23.150.564/0001-12	Produtos esteréis: soluções injetáveis de pequeno volume (com preparação asséptica)
Empresa Fabricante: Encare Pharmaceuticals Limited Endereço: Plot No. P-1, LB T Park, Phase - II, MIDC Hingwadi, Pune - 411027 País: Índia	Processo: 25351.72222/2013-14 Autorização de Funcionamento nº: 1.001.974-4	Empresa Importadora: Biobas Farmaceutica Ltda CNPJ: 49.435.833/0001-40	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos
Empresa Fabricante: Encare Pharmaceuticals Limited Endereço: Plot No. P-1, LB T Park, Phase - II, MIDC Hingwadi, Pune - 411027 País: Índia	Processo: 25351.72222/2013-14 Autorização de Funcionamento nº: 1.001.974-4	Empresa Importadora: Biobas Farmaceutica Ltda CNPJ: 49.435.833/0001-40	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária)
Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda Endereço: Avda Extremadura, 3474 - Jd. Jardim - Vila Rica - Paraíba (PB)	Processo: 25351.49672/2013-55 Autorização Especial nº: 1.201.884-4	Empresa Importadora: GlaxoSmithKline Brasil Ltda CNPJ: 33.242.743/0001-10	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos
Empresa Fabricante: Bayer Schering-Ingelheim AG Endereço: Robert-Rohr-Baustrasse 1, D-53044 Bad Oeynhausen País: Alemanha	Processo: 25351.39523/2013-73 Autorização Especial nº: 1.001.310-3	Empresa Importadora: Eisai Laboratorios Ltda CNPJ: 08.416.629/0001-70	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (embalagem primária)
Empresa Fabricante: Leão Pharma S.A. Endereço: Páramo Higueras, s/n, Vialmay, Montevideo País: Espanha	Processo: 25351.11630/2014-72 Autorização de Funcionamento nº: 1.001.599-7	Empresa Importadora: Eisai Laboratorios Ltda CNPJ: 08.416.629/0001-70	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (embalagem primária)
Empresa Importadora: Eurofarma Laboratórios S.A. CNPJ: 61.116.096/0001-92	Processo: 25351.17460/2013-13 Autorização de Funcionamento nº: 1.001.838-8	Empresa Importadora: Eisai Laboratorios Ltda CNPJ: 08.416.629/0001-70	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (embalagem primária)
Empresa Importadora: Eurofarma Laboratórios S.A. CNPJ: 61.116.096/0001-92	Processo: 25351.17460/2013-13 Autorização de Funcionamento nº: 1.001.838-8	Empresa Importadora: Eisai Laboratorios Ltda CNPJ: 08.416.629/0001-70	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (embalagem primária)

Empresa Importadora: Standipharma Brasil Prod. Medicos e Farm. Ltda CNPJ: 13.172.938/0001-30	Processo: 25351.6139/2013-14 Autorização Especial nº: 1.001.541-1	Empresa Importadora: Standipharma Brasil Prod. Medicos e Farm. Ltda CNPJ: 13.172.938/0001-30	Produtos esteréis: soluções injetáveis de grande volume (com preparação asséptica) e pós injetáveis
Empresa Fabricante: Meck Sharp & Dohme Corp Endereço: 4633 Meck Road, Mason, OH - 45030 País: Estados Unidos da América	Processo: 25351.6139/2013-14 Autorização Especial nº: 1.001.541-1	Empresa Importadora: Meck Sharp & Dohme Farmaceutica Ltda CNPJ: 45.98.2013/0001-34	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos
Empresa Fabricante: Meck Sharp & Dohme Corp Endereço: 4633 Meck Road, Mason, OH - 45030 País: Estados Unidos da América	Processo: 25351.6139/2013-14 Autorização Especial nº: 1.001.541-1	Empresa Importadora: Meck Sharp & Dohme Farmaceutica Ltda CNPJ: 45.98.2013/0001-34	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária)
Empresa Fabricante: Meck Sharp & Dohme Corp Endereço: 4633 Meck Road, Mason, OH - 45030 País: Estados Unidos da América	Processo: 25351.6139/2013-14 Autorização Especial nº: 1.001.541-1	Empresa Importadora: Meck Sharp & Dohme Farmaceutica Ltda CNPJ: 45.98.2013/0001-34	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária)
Empresa Fabricante: Shire Human Genetic Therapeutics Endereço: 300 Shire Way, Lexington, MA 02421 País: Estados Unidos da América	Processo: 25351.42444/2013-35 Autorização de Funcionamento nº: 1.001.974-4	Empresa Importadora: Shire Farmaceutica Brasil Ltda CNPJ: 07.896.711/0001-91	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos
Empresa Fabricante: Takeda GmbH Endereço: Robert-Rohr-Baustrasse 1, D-53044 Bad Oeynhausen País: Alemanha	Processo: 25351.42444/2013-35 Autorização de Funcionamento nº: 1.001.974-4	Empresa Importadora: Takeda Pharma Ltda CNPJ: 60.394.725/0001-73	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos
Empresa Fabricante: Takeda GmbH Endereço: Robert-Rohr-Baustrasse 1, D-53044 Bad Oeynhausen País: Alemanha	Processo: 25351.42444/2013-35 Autorização de Funcionamento nº: 1.001.974-4	Empresa Importadora: Takeda Pharma Ltda CNPJ: 60.394.725/0001-73	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (embalagem primária)
Empresa Fabricante: Takeda GmbH Endereço: Robert-Rohr-Baustrasse 1, D-53044 Bad Oeynhausen País: Alemanha	Processo: 25351.42444/2013-35 Autorização de Funcionamento nº: 1.001.974-4	Empresa Importadora: Takeda Pharma Ltda CNPJ: 60.394.725/0001-73	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (embalagem primária)
Empresa Fabricante: Takeda GmbH Endereço: Robert-Rohr-Baustrasse 1, D-53044 Bad Oeynhausen País: Alemanha	Processo: 25351.42444/2013-35 Autorização de Funcionamento nº: 1.001.974-4	Empresa Importadora: Takeda Pharma Ltda CNPJ: 60.394.725/0001-73	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (embalagem primária)

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticar.html>. Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - (ICP-Brasil).



Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.

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

PREFEITURA MUNICIPAL DE NOVA SANTA BARBARA - PR
PREGÃO ELETRONICO Nº. 02/2016

DADOS DA PROPOSTA

- ⇒ Prazo de Validade: A validade da proposta será de 60 (cento e oitenta) dias.
- ⇒ A validade dos produtos será conforme edital.
- ⇒ Prazo de entrega: A entrega será efetuada de acordo com o edital.
- ⇒ Prazo de Pagamento: O pagamento será efetuado em acordo com o edital.
- ⇒ Responsável pelo Contrato: Edivar Szymanski sócio – gerente, portador do RG: 5051132966 e CPF: 670.481.290-34, residente na Avenida 21 de Abril, 33 Barão de Cotegipe – RS, CEP: 99.740-000.
- ⇒ O objeto ofertado atende a todas as especificações descritas no edital.

DECLARAÇÕES:

- Declaramos conhecer e aceitar a todos os termos do edital que rege a supracitada licitação que até que o contrato seja assinado, esta proposta constituirá um compromisso de nossa parte, observando as condições do edital.
- Declaramos que nos preços cotados estão inclusas todas as despesas inerentes ao contrato, como: encargos, impostos, etc., necessários à aquisição do objeto.
- Declaramos que todos os medicamentos são de nacionalidade brasileira.

DADOS BANCARIOS PARA CRÉDITOS DE PAGAMENTOS:

BANCO DO BRASIL
 CIDADE: ERECHIM – RS
 AGENCIA: 0132-5
 CONTA CORRENTE: 12871-67
 TITULAR: CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA.

Item	Quant	Und	Descrição	Marca	R\$ Unit	R\$ Total
6	30.000	CPR	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO 100 MG COMPRIMIDOS	Sobral	R\$ 0,020	R\$ 600,00
7	7.000	CPR	ACIDO FOLICO 5 MG	Natulab	R\$ 0,040	R\$ 280,00
10	200	FR	ALBENDAZOL 40 MG/ML SUSP. ORAL FRASCO COM 10 ML	Prati d.	R\$ 1,100	R\$ 220,00
14	1.500	CPR	ALOPURINOL 300 MG	Prati d.	R\$ 0,130	R\$ 195,00

Edivar Szymanski
 RG nº. 5051132966 e CPF nº. 670.481.290-34
 Sócio - Gerente

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

19	8.000	CPR	AMITRIPTILINA (CLORIDRATO) 25 MG COMPRIMIDOS	Brainfarma	R\$ 0,040	R\$ 320,00
22	200	FR	AMOXICILINA 50 MG/ML, PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL, COM 150 ML	Prati d.	R\$ 3,950	R\$ 790,00
25	1.000	CPR	AMPICILINA 500 MG CPR	Prati d.	R\$ 0,150	R\$ 150,00
28	2.500	CPR	ATENOLOL 100 MG	Prati d.	R\$ 0,050	R\$ 125,00
29	25.000	CPR	ATENOLOL 50 MG COMPRIMIDOS	Prati d.	R\$ 0,040	R\$ 1.000,00
30	210	CPR	ATORVASTATINA CÁLCICA 40 MG	Brainfarma	R\$ 0,880	R\$ 184,80
34	15.000	CPR	BESILATO DE ANLODIPINO 5 MG	Teuto	R\$ 0,020	R\$ 300,00
35	3.000	CPR	BIPERIDENO 2 MG COMPRIMIDOS	Cristalia	R\$ 0,200	R\$ 600,00
38	5.000	CPR	BROMOPRIDA 10 MG	Prati d.	R\$ 0,130	R\$ 650,00
42	25.000	CPR	CAPTOPRIL 25 MG COMPRIMIDOS	Geolab	R\$ 0,020	R\$ 500,00
58	2.500	CPR	CIPROFLOXACINO (CLORIDRATO) 500 MG	Prati d.	R\$ 0,170	R\$ 425,00
72	3.000	CPR	CLORIDRATO DE PROMETAZINA 25 MG	Teuto	R\$ 0,090	R\$ 270,00
82	350	FR	DEXCLORFENIRAMINA (MALEATO) 0,4MG/ML SOLUÇÃO ORAL, COM 100 ML OU MAIS	Hipolabor	R\$ 0,840	R\$ 294,00
85	3.000	CPR	DIAZEPAN 5 MG	Santisa	R\$ 0,040	R\$ 120,00
88	10.000	CPR	DICLOFENACO DE SÓDIO 50 MG	Vitamed	R\$ 0,030	R\$ 300,00
90	4.000	CPR	DIGOXINA 0.25 MG	Pharlab	R\$ 0,040	R\$ 160,00
94	10.000	CPR	DIPIRONA 500 MG	Green Pharma	R\$ 0,070	R\$ 700,00
96	10.000	CPR	ENALAPRIL (MALEATO) 10 MG	Teuto	R\$ 0,040	R\$ 400,00
104	1.000	CPR	ESTROGENIOS CONJUGADOS 0,625 MG	Mabra	R\$ 0,380	R\$ 380,00
108	10.000	CPR	FENOBARBITAL 100 MG	Teuto	R\$ 0,090	R\$ 900,00
114	10.000	CPR	FUROSEMIDA 40 MG	Hipolabor	R\$ 0,030	R\$ 300,00
115	20.000	CPR	GLIBENCLAMIDA 5 MG	Geolab	R\$ 0,030	R\$ 600,00
121	10.000	CPR	HIDROCLOROTIAZIDA 25 MG	Teuto	R\$ 0,020	R\$ 200,00

Edivar Szymanski
 RG nº. 5051132966 / CPF nº. 670.481.290-34
 Sócio - Gerente

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

Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.

122	15.000	CPR	HIDROCLOROTIAZIDA 50 MG	Pharlab	R\$ 0,040	R\$ 600,00
134	1.000	CPR	LEVOMEPRMAZINA 100 MG	Cristalia	R\$ 0,730	R\$ 730,00
135	1.000	CPR	LEVOMEPRMAZINA 25 MG	Cristalia	R\$ 0,290	R\$ 290,00
142	40.000	CPR	LOSARTANA POTÁSSICA 50 MG	Geolab	R\$ 0,040	R\$ 1.600,00
158	12.000	CPR	NIFEDIPINO RETARD 20 MG	Med Quimica	R\$ 0,070	R\$ 840,00
164	30.000	CPR	OMEPRAZOL 20 MG	Teuto	R\$ 0,040	R\$ 1.200,00
173	12.000	CPR	POLIVITAMINICO OU VITAMINAS DO COMPLEXO B POLIVITAMINICO OU VITAMINAS DO COMPLEXO B CPR.	Vitamed	R\$ 0,040	R\$ 480,00
175	100	FR	PREDNISOLONA (FOSFATO SÓDICO) 3 MG/ML , SOL. ORAL	Prati d.	R\$ 3,590	R\$ 359,00
181	20.000	CPR	PROPRANOLOL 40 MG	Geolab	R\$ 0,020	R\$ 400,00
192	10.000	CPR	SINVASTATINA 20 MG	Sanval	R\$ 0,070	R\$ 700,00
195	1.000	CPR	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 400 MG+80 MG	Prati d.	R\$ 0,090	R\$ 90,00
199	5.000	CPR	SULFATO FERROSO	Natulab	R\$ 0,040	R\$ 200,00
205	2.000	CPR	VERAPAMIL 80 MG	Prati d.	R\$ 0,060	R\$ 120,00
Total da proposta: Dezoito mil, quinhentos e setenta e dois reais e oitenta centavos.						R\$ 18.572,80

Barão de Cotegipe, 18 de Março de 2016.

03652030/0001-70

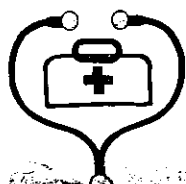
CENTERMEDI-COMÉRCIO DE
 PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

BR 480, nº 795
 CEP 99740-000
 BARÃO DE COTEGIPE-RS

Edivar Szymanski
 RG nº. 5051132966 e CPE nº. 670.481.290-34
 Sócio - Gerente

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

850MBAL



CENTERMEDI

CORR
CENTERMEDI

SALADO

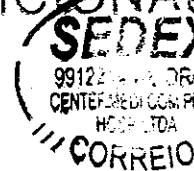


REACONDICIONADO

REEMBALADO



REACONDICIONADO



PREFEITURA MUNICIPAL DE NOVA SANTA BARBARA

SETOR DE LICITAÇÕES E GESTÃO DE CONTRATOS

RUA WALFREDO BITTENCOURT

NUMERO: 222

BAIRRO: CENTRO

CEP: 86.250-000

NOVA SANTA BARBARA - PR

AR
Correios MF

PESO (kg) 1,405
SN 1305



A/C: Setor de Licitações

Contém Proposta Financeira e Documentos para Habilitação Ref. Pregão Eletrônico r

BR 480 - 795 - Saída p/ Erechim

Fone/Fax: (54) 3523-2700

CEP 99740-000 - BARÃO DE COTEGIPE - RS

E-mail: medicamentos@centermedi.com.br

CNPJ: 02.650.000/0001-70