

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **12/09/2017 16:48:36 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **GREEN FARMACEUTICA LTDA - ME** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 815181

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **12/09/2018 09:13:55 (hora local)**.

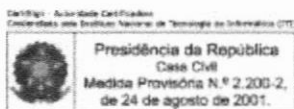
¹**Código de Autenticação Digital:** 50231209170913270760-1

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b5ca35796a1773ef15b6a54877f03da14022c379c5eab0f6219c4bdecf59f018db17c0907e67d868b4e0feb43dbb
e6f11de1254a72d18e7674dd2d7e575ed3601



FUNARPEN
SELO DIGITAL N°
GzHvm.rYCp8.GQq28
Controle:
FYJAY.8cTfF
Consulte esse selo em:
<http://funarpen.com.br>

Cartório Distrital de São Pedro do Iguaçu - Comarca de Toledo - PR
Avenida São Paulo, 453 - CEP: 85929-000 - Fone: (41) 3555-1193
cartorio.spedro@iguaçu.pr.gov.br

Reconheço por identidade
de Ivanete Teresinha Kochhann
a(s) firma(s):

São Pedro do Iguaçu 26 JUL. 2017

Paraná

Em Teste ✓ da verdade.

☐ Dayse Marta Schaefer Kühn - Tabeliã
☒ Andréia Rodrigues da Silva Londo - Substituta
☐ Jaine Neves Pessoa Rodrigues - Escrevente



Prefeitura Municipal de

São Pedro do Iguaçu

ATESTADO DE QUALIFICAÇÃO TÉCNICA

Atestamos para os devidos fins que a empresa **GREEN FARMACÊUTICA LTDA - EPP**, inscrita sob **CNPJ n° 03.411.908/0001-86**, estabelecida na Rua Barão do Rio Branco, n° 3054 - Vila Industrial, na Cidade de Toledo/Paraná, **forneceu** para esta empresa **FUNDO MUNICIPAL DE SÃO PEDRO DO IGUAÇU**, CNPJ n° 09.258.961/0001-75, situada na Rua Recife, n°159, Centro, Cep 85.929-000, na Cidade de São Pedro do Iguaçu/Paraná.

Atestamos, ainda, que os **fornecimento de Medicamentos estão sendo e foram executados** satisfatoriamente, não existindo, em nossos registros, até a presente data, fatos que desabonem sua conduta e responsabilidade com as obrigações assumidas.

Validade 12 meses.

São Pedro do Iguaçu/Paraná, 27 de Junho de 2017.

Fundo Municipal de Saúde de São Pedro do Iguaçu
CNPJ n° 09.258.961/0001-75
Ivanete Teresinha Kochhann
RG: 5.975.354-1
CRF 11.954



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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **17/08/2017 11:50:00 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **GREEN FARMACEUTICA LTDA - ME** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 799619

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **17/08/2018 11:48:03 (hora local)**.

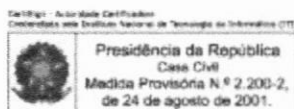
¹**Código de Autenticação Digital:** 50231708171145130116-1

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

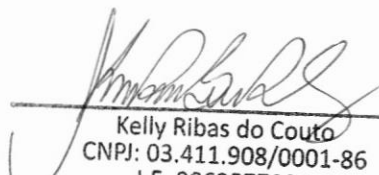
00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bfcd338cc69edf91ba01a931661cc09be4452fcec30c2ccd61229bc78724d8943b17c0907e67d868b4e0feb43dbb
e6f11d9635d0731304a72a2caf74c2f93528b



**ANEXO 06 – DECLARAÇÃO DE INEXISTENCIA DE EMPREGADOS MENORES****PREGÃO ELETRÔNICO Nº 39/2017**

A empresa **Green Farmacêutica Ltda - EPP**, inscrita no CNPJ sob o N.º **03.411.908/0001-86**, sediada na **Rua Barão do Rio Branco, 3054 – Vila Industrial – Toledo/PR**, Declara que não possuímos, em nosso Quadro de Pessoal, empregados menores de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e em qualquer trabalho, menores de 16 (dezesseis) anos, salvo na condição de aprendiz, a partir de 14 (quatorze) anos, em observância à Lei Federal nº 9854, de 27.10.99, que altera a Lei nº 8666/93.

Toledo/Paraná, 17 de Outubro de 2017.


Kelly Ribas do Couto
CNPJ: 03.411.908/0001-86
I.E. 9063577984
GREEN FARMACÊUTICA LTDA - EPP
RUA BARÃO DO RIO BRANCO, 3054 - CENTRO
(45) 3252-0086 - CEP: 85905-040 - TOLEDO-PR

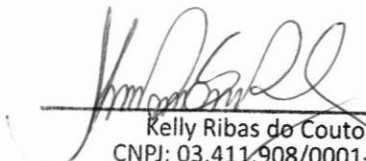
Kelly Hariadine dos Santos Ribas do Couto
RG: 10.441.472-9 SSP/PR
CPF: 072.521.789-86
Sócia/Administradora

**ANEXO 04 – DECLARAÇÃO DE IDONEIDADE****PREGÃO ELETRÔNICO Nº 39/2017**

Declaramos para os fins de direito, na qualidade de Proponente do procedimento licitatório, sob a modalidade de Pregão Eletrônico N.º 39/2017, instaurado por este município, que não estamos impedidos de licitar ou contratar com a Administração Pública, em qualquer de suas esferas.

Por ser expressão da verdade, firmamos a presente.

Toledo/Paraná, 17 de Outubro de 2017.

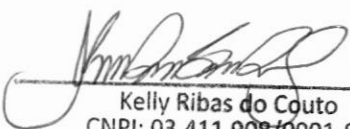

Kelly Ribas do Couto
CNPJ: 03.411.908/0001-86
I.E. 9063577984
GREEN FARMACÊUTICA LTDA - EPP
RUA BARÃO DO RIO BRANCO, 3054 - CENTRO
(45) 3252-0086 - CEP: 85905-040 - TOLEDO-PR

Kelly Hariadine dos Santos Ribas do Couto
RG: 10.441.472-9 SSP/PR
CPF: 072.521.789-86
Sócia/Administradora

**ANEXO 05 – DECLARAÇÃO DE INEXISTÊNCIA DE FATOS IMPEDITIVOS****PREGÃO ELETRÔNICO Nº 39/2017**

A empresa **Green Farmacêutica Ltda - EPP**, inscrita no CNPJ sob o N.º **03.411.908/0001-86**, sediada na **Rua Barão do Rio Branco, 3054 – Vila Industrial – Toledo/PR**, 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.

Toledo/Paraná, 17 de Outubro de 2017.

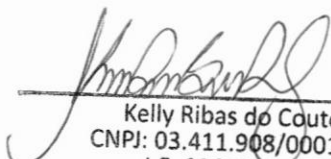

Kelly Ribas do Couto
CNPJ: 03.411.908/0001-86
I.E. 9063577984
GREEN FARMACÊUTICA LTDA - EPP
RUA BARÃO DO RIO BRANCO, 3054 - CENTRO
(45) 3252-0086 - CEP: 85905-040 - TOLEDO-PR

Kelly Hariadine dos Santos Ribas do Couto
RG: 10.441.472-9 SSP/PR
CPF: 072.521.789-86
Sócia/Administradora

**ANEXO 07 – DECLARAÇÃO DE NÃO PARENTESCO****PREGÃO ELETRÔNICO Nº 39/2017**

A empresa **Green Farmacêutica Ltda - EPP**, inscrita no CNPJ sob o N.º **03.411.908/0001-86**, sediada na **Rua Barão do Rio Branco, 3054 – Vila Industrial – Toledo/PR** por intermédio de seu representante legal Sr(a) **Kelly Hariadine dos Santos Ribas do Couto**, portador(a) do documento de identidade RG n.º **10.441.472-9**, emitido pela SSP/PR, e do CPF n.º **072.521.789-86**, **DECLARA**, para efeito de participação no processo licitatório PREGÃO ELETRÔNICO Nº 39/2017, da Prefeitura Municipal de Nova Santa Bárbara, que não mantém em seu quadro societário ou emprega cônjuges, companheiros ou parentes em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau de servidores, quer sejam de cargo em confiança ou estatutário, de direção e de assessoramento, de membros ou servidores vinculados ao Departamento de Finanças, Compras e Licitações do Município de Prefeitura Municipal de Nova Santa Bárbara.

Toledo/Paraná, 17 de Outubro de 2017.


Kelly Ribas do Couto
CNPJ: 03.411.908/0001-86
I.E. 9063577984
GREEN FARMACÊUTICA LTDA - EPP
RUA BARÃO DO RIO BRANCO, 3054 - CENTRO
(45) 3252-0086 - CEP: 85905-040 - TOLEDO-PR

Kelly Hariadine dos Santos Ribas do Couto
RG: 10.441.472-9 SSP/PR
CPF: 072.521.789-86
Sócia/Administradora



GOVERNO DO PARANÁ
SECRETARIA DA ADMINISTRAÇÃO E DA PREVIDÊNCIA
JUNTA COMERCIAL DO PARANÁ
SISTEMA INTEGRADO DE AUTOMAÇÃO DO REGISTRO MERCANTIL - SIARCO

784

CERTIDÃO SIMPLIFICADA

Página: 001 / 001

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

Nome Empresarial GREEN FARMACÊUTICA LTDA - EPP			
Natureza Jurídica: SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA			
Número de Identificação do Registro de Empresas - NIRE (Sede) 41 2 0419750-7	CNPJ 03.411.908/0001-86	Data de Arquivamento do Ato Constitutivo 24/09/1999	Data de Início de Atividade 01/10/1999
Endereço Completo (Logradouro, Nº e Complemento, Bairro, Cidade, UF, CEP) RUA BARAO DO RIO BRANCO, 3054-SALA 01 E 02, VILA INDUSTRIAL, TOLEDO, PR, 85.905-040			
Objeto Social COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS, PSICOTRÓPICOS, PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL, PERFUMARIAS, COSMÉTICOS, CORRELATOS, PRODUTOS MÉDICOS E PARA SAÚDE, LOGÍSTICA E TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGAS SECAS.			
Capital: R\$ 100.000,00 (CEM MIL REAIS)		Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte (Lei nº 123/2006)	Prazo de Duração
Capital Integralizado: R\$ 100.000,00 (CEM MIL REAIS)		Empresa de pequeno porte	Indeterminado
Sócios/Participação no Capital/Espécie de Sócio/Administrador/Término do Mandato			
Nome/CPF ou CNPJ	Participação no capital (R\$)	Espécie de Sócio	Administrador
ALESSANDRO JEFERSON PADILHA 040.269.629-89	50.000,00	SOCIO	Administrador
KELLY HARIADINE DOS SANTOS RIBAS DO COUTO 072.521.789-86	50.000,00	SOCIO	Administrador
Último Arquivamento			Situação
Data: 01/11/2016	Número: 20166545384	REGISTRO ATIVO	
Ato: ALTERAÇÃO			Status
Evento (s): ALTERACAO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)			XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

17/605259-3

CURITIBA - PR, 11 de setembro de 2017

LIBERTAD BOGUS
SECRETARIA GERAL

[illegible]

[illegible]

Consultas / Funcionamento de Empresa / Detalhes

Dados da Empresa

Razão Social

GREEN FARMACEUTICA LTDA - EPP

CNPJ

03.411.908/0001-86

Endereço Completo

R BARAO DO RIO BRANCO 3054 SALA 01 E 02 - VILA INDUSTRIAL /CENTRO CEP: 85.905-040 - TOLEDO/PR

Telefone

(45) 3324-9747

Responsável Técnico

EDUARDA ZAMPIERI BORDINI

Responsável Legal

KELLY HARIADNE DOS SANTOS RIBAS DO COUTO

ALESSANDRO JEFFERSON PADILHA

Dados do Cadastro

Cadastro Nº

1.12.197-1

Data do Cadastro

27/10/2014

Situação☒ Ativa**Nº do Processo**

25351.606822/2014-12

Cadastro

1 - Medicamento

Atividades / Classes**Armazenar**

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

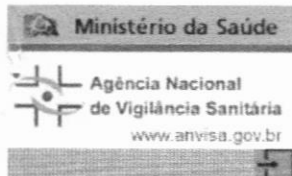
Expedir

- Medicamento

[Voltar](#)

[illegible][illegible]

instituição conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil

**DATAVISA**
Autorizações e Cadastro

Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço
CidadãoProfissional
de SaúdeSetor
Regulado**DADOS DA EMPRESA**

Razão Social GREEN FARMACEUTICA LTDA - EPP	CNPJ 03.411.908/0001-86
Endereço Completo AV. ESTADOS UNIDOS nº 406 - PACAEMBU CEP: 85816390 - CASCAVEL/PR	Telefone 45 33249747
Responsável Técnico EDUARDA ZAMPIERI BORDINI	Responsável Legal MARILETE LUZIA SCHOFFEN ROSIMERE DOMINGOS DE CARVALHO

DADOS DO CADASTRO

Cadastro Nº 1.12.197-1	Data do Cadastro 27/10/2014	Situação ATIVA
Nº do Processo 25351.606822/2014-12	Cadastro Comum	
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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados



[illegible]



Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/imprensa/verificar/assinatura> pelo código 10102017031300033

ANEXO	
EMPRESA: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA ENDEREÇO: Rodovia Regis Bittencourt nº 1.962, Galpão 05 BAIRRO: Embu Mirim CEP: 06818000 - EMBU DAS ARS PROCESSO: 25351.548338/2016-09 Nº 1.16293,7	ATIVIDADE/CLASSE ARMazenar: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICA- DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICA- EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICA- TO EXPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICA- IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICA- MENTO EMPRESA: 1000MEDIC DISTRIBUIDORA IMPORTADO- RA EXPORTADORA DE MEDICAMENTOS LTDA ENDEREÇO: RUA LÍDIO OLTRAMAR, 1796 BAIRRO: FRARON CEP: 85503381 - PATO BRAN- CO/PR CNPJ: 05.993.698/0001-07 PROCESSO: 25351.480353/2014-15 Nº 1.1426,3
EMPRESA: ARMAZENAR: MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EXPEDIR: MEDICAMENTO ATIVIDADE/CLASSE ARMazenar: MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EXPEDIR: MEDICAMENTO EMPRESA: TEVA FARMACÊUTICA LTDA ENDEREÇO: AV PORTUGAL, 1100 - PARTE A2 - RUA 5 BAIRRO: ITAÓCU CEP: 06696060 - ITAPEVI/SP CNPJ: 05.333.542/0005-23 PROCESSO: 25351.078082/2011-17 Nº 1.22689,0	ATIVIDADE/CLASSE ARMazenar: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICA- DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICA- EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICA- TO IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICA- MENTO EMPRESA: GREEN FARMACÊUTICA LTDA - EPP ENDEREÇO: R BARÃO DO RIO BRANCO 3054 SALA 01 E 02 BAIRRO: VILA INDUSTRIAL /CENTRO CEP: 85905040 - TOLEDO/PR CNPJ: 03.411.998/0001-86 PROCESSO: 25351.594806/2014-28 Nº 1.12198,8
EMPRESA: ARMAZENAR: MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EXPEDIR: MEDICAMENTO ATIVIDADE/CLASSE ARMazenar: MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EXPEDIR: MEDICAMENTO EMPRESA: SEMEAR DISTRIBUIDORA EIRELI - EPP ENDEREÇO: RUA PRESIDENTE JOHN KENNEDY, nº 77 BAIRRO: JBS CEP: 29108440 - VILA VELHAS PROCESSO: 25351.716925/2015-45 Nº 1.14863,3	ATIVIDADE/CLASSE ARMazenar: MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EXPEDIR: MEDICAMENTO EMPRESA: TOP VIDA - DISTRIBUIDORA HOSPITA- LAR LTDA - ME ENDEREÇO: RUA SÃO JOSÉ, Nº 51 - galpão BAIRRO: PRAIA CEP: 41290650 - SALVADOR/BA CNPJ: 05.780.395/0001-06 PROCESSO: 25351.429677/2011-50 Nº 1.23086,1
EMPRESA: A R GONÇALVES EIRELI - EPP ENDEREÇO: RUA B, 323-A PROCESSO: 25351.088311/2017-01 Nº 1.62014	ATIVIDADE/CLASSE ARMazenar: MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EXPEDIR: MEDICAMENTO EMPRESA: MILFARMA COMERCIAL LTDA - ME ENDEREÇO: RUA LAURA ALBANI DE BARROS, 157 BAIRRO: SAUDE CEP: 13800478 - MOJI MIRIM/SP CNPJ: 08.241.229/0002-00 PROCESSO: 25351.285433/2016-53 Nº 1.15745,2
EMPRESA: A R GONÇALVES EIRELI - EPP ENDEREÇO: RUA B, 323-A PROCESSO: 25351.088311/2017-01 Nº 1.62014	ATIVIDADE/CLASSE ARMazenar: MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EXPEDIR: MEDICAMENTO EMPRESA: A R GONÇALVES EIRELI - EPP ENDEREÇO: RUA B, 323-A PROCESSO: 25351.088311/2017-01 Nº 1.62014
EMPRESA: A R GONÇALVES EIRELI - EPP ENDEREÇO: RUA B, 323-A PROCESSO: 25351.088311/2017-01 Nº 1.62014	ATIVIDADE/CLASSE ARMazenar: MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EXPEDIR: MEDICAMENTO EMPRESA: A R GONÇALVES EIRELI - EPP ENDEREÇO: RUA B, 323-A PROCESSO: 25351.088311/2017-01 Nº 1.62014

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

Consultas / Funcionamento de Empresa / Detalhes

Dados da Empresa

Razão Social
GREEN FARMACEUTICA LTDA - EPP

CNPJ

03.411.908/0001-86

Endereço Completo

R BARÃO DO RIO BRANCO 3054 SALA 01 E 02 - VILA INDUSTRIAL /CENTRO CEP: 85.905-040 - TOLEDO/PR

Telefone

(45) 3324-9747

Responsável Técnico

EDUARDA ZAMPIERI BORDINI

Responsável Legal

KELLY HARIADNE DOS SANTOS RIBAS DO COUTO

ALESSANDRO JEFFERSON PADILHA

Dados do Cadastro

Cadastro Nº

1.12.199-8

Data do Cadastro

27/10/2014

Situação

Ativa

Nº do Processo

25351.594806/2014-28

Cadastro

1 - Medicamento Especial

Atividades / Classes

Armazenar

• Medicamento

Distribuir

• Medicamento

Expedir

• Medicamento

Voltar

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.175, DE 23 DE OUTUBRO DE 2014

A Superintendência substituiu as inspeções sanitárias no uso de sais antibióticos ilegais registradas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, quando em vista o disposto no art. 188 e não inciso I do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014.

Art. 1º Conceder à Empresa constante no ANEXO A inclusão de Forma Farmacêutica no Certificado de Boas Práticas de Fabricação Vegetal.

Art. 2º Apresentar o registro sanitário e data de validade de 24/03/2016, conforme publicação original dada pela RJE nº 1.043, publicada no Diário Oficial da União nº 56, de 24 de março de 2014, seção 1, página 56 e em suplemento da seção 1, página 61.

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

SAMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

Empresa Fabricante: Genetech, Inc	País: Estados Unidos da América	CPF: 33.009.945/0001-23
Endereço: 1 Antibody Way, Oceanside, CA 92056	Empresa Importadora: Produtos Químicos e Farmacêuticos S.A.	
Autorização de Funcionamento nº: 1.00100-4		
Processo(s): 25351.56808/2013-21		
(Certificado de Boas Práticas para Insumos) / Linhas) de Produção: Insumos Farmacêuticos ativos biológicos: Derivados de células e tecidos animais		

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.176, DE 23 DE OUTUBRO DE 2014

SOLICITAÇÃO Nº 08.737.78 DE 23 DE OUTUBRO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais inscritas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 168 do 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 27 de maio de 2014,

considerando o item 50 da Lei nº 6.360, de 22 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 9º, § 2º, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Conceder Autuação Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes do Anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº 1.44 de 12 de maio de 1998 e demais regulamentações, observando-se as condições e requisitos estabelecidos.

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

BARRIO: JARDIM HERCULANO CEP: 15035080 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP

CNPJ: 05.777.661-74
PROCESSO: 25316.6013882014-49 AUTORIZAÇÃO/MS: 1.121694

ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR MEDICAMENTO
EMPRESA: SAVAN COMERCIAL DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDREÇO: RUA SÁO FRANCISCO, 150
BARRIO: SÃO FRANCISCO CEP: 65800000 - BALSAZMA
CNPJ: 01.721.446-0001-78
PROCESSO: 25316.60199272014-53 AUTORIZAÇÃO/MS: 1.121149

ATIVIDADE/CLASSE
ARMazenar, medicamento
DISTRIBUIR, medicamento
EXPERTIA, medicamento
EMPRESA: J. P. DOS SANTOS SILVEIRO - ME
ENDREÇO: RUA MANOEL LOURENÇO DOS SANTOS, Nº 132
BARRIO: JARDIM HERCULANO CEP: 15035080 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

[illegible]

SAMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

[illegible]

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/visualizar/contato.html>, pelo código 10102014102700122

**DADOS DA EMPRESA**

Razão Social GREEN FARMACEUTICA LTDA - EPP	CNPJ 03.411.908/0001-86
Endereço Completo AV. ESTADOS UNIDOS nº 406 - PACAEMBU CEP: 85816390 - CASCAVEL/PR	Telefone 45 33249747
Responsável Técnico EDUARDA ZAMPIERI BORDINI	Responsável Legal MARILETE LUZIA SCHOFFEN ROSIMERE DOMINGOS DE CARVALHO

DADOS DO CADASTRO

Cadastro Nº 1.12.199-8	Data do Cadastro 27/10/2014	Situação ATIVA
Nº do Processo 25351.594806/2014-28	Cadastro Especial	
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



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código 4, NJ 9º 370-0
Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Bairro Dos Índios - João Pinheiro - CEP 36200-000 - Tel: (35) 3244-5496 - Fax: (35) 3244-5496

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

Cód. Autenticação: 50233003171020100859-1; Data: 30/03/2017 10:21:25

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEW59872-1H69;
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

[Assinatura]
Bel. Valber do Miranda Cavalcanti
Titular

PREFEITURA DO MUNICÍPIO DE TOLEDO

Estado do Paraná



LICENÇA SANITÁRIA

Nº 548/2017

**Atualização de licença sanitária

RAZÃO SOCIAL: GREEN FARMACEUTICA LTDA - ME
NOME FANTASIA: DISTRIBUIDORA GREEN FARMACEUTICA

CNPJ/CPF: 03.411.908/0001-86

ENDEREÇO: RUA PARÃO DO RIO BRANCO, 3054 - SALA 01 E 02 **BAIRRO:** CENTRO

46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano, inclusive medicamentos de controle especial

ATIVIDADE: 46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios.

46.46-0-01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria

46.46-0-02 - Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal

RESPONSÁVEL TÉCNICO: MYLENE ANGELICA HORN

CRF/PR: 25.352

DATA DE EMISSÃO: 10/03/2017

VENCIMENTO: 23/12/2017

[Assinatura]
MARCIO MUNCHEN

DIRETOR DO DEPARTAMENTO DE VIGILÂNCIA EM SAÚDE

ESTA LICENÇA DEVERÁ SER RENOVADA ANUALMENTE, FICANDO EM CASO DE VENCIMENTO, SUJEITA A PENALIDADES PREVISTA PELA LEGISLAÇÃO.

ESTE DOCUMENTO DEVE SER AFIXADO EM LOCAL VISÍVEL AO PÚBLICO (art. 166 - Código de Saúde do Paraná)

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

Av. 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 05/04/2017 às 09:56:10 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b11673c7af0d2c6da382675e2825e3cc9b200a4051b8927405d60691b488e8d26b17c0907e67d868b4e0feb43dbbe6f1121bcd51f4a855b8f4fa3fb074a656e53

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para GREEN FARMACEUTICA LTDA - ME 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.

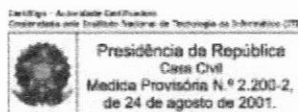
Esta certidão tem a sua validade até: 04/04/2018 às 06:41:40 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 681229

Código de Controle da Autenticação:

50233003171020100859-1

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





MUNICÍPIO DE TOLEDO

ESTADO DO PARANÁ

76.205.806/0001-88

RUA RAIMUNDO LEONARDI, 1586 - CENTRO - TOLEDO - PR

981916

ALVARÁ DE LOCALIZAÇÃO E FUNCIONAMENTO nº 981916

O Município de Toledo, conforme protocolo nº 48219/2016 de 29/11/2016 concede alvará de licença para localização a:

Nome

GREEN FARMACEUTICA LTDA - ME

CNPJ/CPF: 03.411.908/0001-86

Localização

RUA BARAO DO RIO BRANCO, 3054 - SL 1 E 2, S 405 Q 4 - VILA INDUSTRIAL

Atividades

Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano; Transporte rodoviário de carga, exceto produtos perigosos e mudanças, intermunicipal, interestadual e internacional; Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios; Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria; Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal.

Horário de funcionamento: Comercial

Segunda à Sábado das 08:00 às 22:00

Emitido em

27/12/2016

Válido até

27/12/2017

Vistorias

Data	Natureza	Laudo	Validade
23/12/2016	LAUDO DA VIGILANCIA SANITARIA	2704/2016	23/12/2017
05/12/2016	VISTORIA DE LOCALIZACAO DA OBRA	DEFERIDO	05/12/2017
21/11/2016	LAUDO DE VISTORIA DO BOMBEIRO	1013339-59/2016	08/11/2017

Observações

- 1 - O presente alvará só tem efeito para o período especificado, ficando sujeito a renovação anual.
- 2 - Será exigida renovação da licença sempre que ocorrer mudanças de ramo de atividade, modificações nas características do estabelecimento ou transferência de Local.
- 3 - Nos casos de alterações tais como: encerramento, mudanças de Endereço, razão social, ramo de atividade, etc o contribuinte será obrigado a comunicar a Prefeitura dentro do prazo máximo de 30 (trinta) dias.

IMPORTANTE

- Evite multas, auditorias, fiscalização especial e outros aborrecimentos mantendo em dia sua situação perante o fisco. Futuramente voce precisará de Certidões para fins de aposentadoria, auxílios, pensão, etc. Zele pelo seu futuro.

Alvará emitido pela internet em 27/12/2016.
Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.
Conferir autenticidade em www.toledo.pr.gov.br

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : levofloxacino

Nome da Empresa:	EMS S/A	Autorização:	1002351
CNPJ:	57507278/0003-65		
Nome Comercial:	levofloxacino		
Classe Terapêutica:	ANTIBIÓTICOS SISTÊMICOS SIMPLES		
Registro:	102350757		
Processo:	25351.052268/2005-91		
Vencimento do Registro:	12/2023		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Aprova.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 3	COMPRI-MIDO REVESTIDO	15	05/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1023507570159
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrais]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Terça:	[sem dados cadastrais]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Aprova.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7	COMPRI-MIDO REVESTIDO	16	05/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1023507570167
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		

Item 73

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Aprova.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRI-MIDO REVESTIDO	17	05/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1023507570175
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrais]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Terça:	[sem dados cadastrais]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Aprova.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRI-MIDO REVESTIDO	18	05/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1023507570183
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrais]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Terça:	[sem dados cadastrais]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Aprova.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRI-MIDO REVESTIDO	19	05/12/2005

Validade:	24 meses	Registro:	1023507570191
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitalar:	Não Informado		
Terça:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL / AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	05/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1023507570205
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitalar:	Não Informado		
Terça:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

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

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL / AL X 3	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	05/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1023507570019
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		

IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitalar:	Não Informado
Terça:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL / AL X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	05/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1023507570027
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitalar:	Não Informado		
Terça:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

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

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL / AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	05/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1023507570035
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitalar:	Não Informado		
Terça:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

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

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apr. es.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL / AL X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	05/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1023507570043
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrais] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrais]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospital:	Não Informado		
Terjari:	[sem dados cadastrais]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apr. es.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL / AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	05/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1023507570051
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrais] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrais]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospital:	Não Informado		
Terjari:	[sem dados cadastrais]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apr. es.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL / AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	05/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1023507570061
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrais] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrais]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospital:	Não Informado		
Terjari:	[sem dados cadastrais]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apr. es.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL / AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	05/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1023507570061
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrais] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrais]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospital:	Não Informado		
Terjari:	[sem dados cadastrais]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso:	[sem dados cadastrais]
Destinação:	Comercial
Restrito a hospital:	Não Informado
Terjari:	[sem dados cadastrais]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apr. es.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL / AL X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	05/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1023507570078
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrais] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrais]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospital:	Não Informado		
Terjari:	[sem dados cadastrais]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apr. es.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLUS INC X 3	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	05/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1023507570086
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrais] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrais]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospital:	Não Informado		
Terjari:	[sem dados cadastrais]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apr. es.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLUS INC X 3	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	05/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1023507570086
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrais] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrais]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospital:	Não Informado		
Terjari:	[sem dados cadastrais]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	05/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	102350750094
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]

500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10

Validade:

24 meses

Princípio Ativo:

levofloxacino hemihidratado

Complemento Diferencial da

[sem dados cadastrados]

Embalagem:

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO

Local de Fabricação:

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

Via de Administração:

ORAL

IFA único:

Sim

Conservação:

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

Restrição de prescrição:

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso:

[sem dados cadastrados]

Destinação:

Comercial

Restrito a hospitais:

Não Informado

Tarja:

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência:

Não

Apresentação fracionada:

Não

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

Apresentação [*** INATIVA ***]

500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30

Validade:

24 meses

Princípio Ativo:

levofloxacino hemihidratado

Complemento Diferencial da

[sem dados cadastrados]

Embalagem:

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO

Local de Fabricação:

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

Via de Administração:

ORAL

IFA único:

Sim

Conservação:

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

Restrição de prescrição:

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso:

[sem dados cadastrados]

Destinação:

Comercial

Restrito a hospitais:

Não Informado

Tarja:

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência:

Não

Apresentação fracionada:

Não

Apresentação [*** INATIVA ***]

500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60

Validade:

24 meses

Princípio Ativo:

levofloxacino hemihidratado

Complemento Diferencial da

[sem dados cadastrados]

Embalagem:

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO

Local de Fabricação:

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

Via de Administração:

ORAL

IFA único:

Sim

Conservação:

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

Restrição de prescrição:

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso:

[sem dados cadastrados]

Destinação:

Comercial

Restrito a hospitais:

Não Informado

Tarja:

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência:

Não

Apresentação fracionada:	Não			
Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500(EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	05/12/2005	
Validade:	24 meses	Registro:	1023507570140	
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]			
Embalagem:	- Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrais] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]			
Via de Administração:	ORAL			
IFA único:	Sim			
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC)			
Restrição de prescrição:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de uso:	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação:	Comercial			
Restrito a hospital:	Não Informado			
Terça:	[sem dados cadastrais]			
Medicamento referência:	Não			
Apresentação fracionada:	Não			

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500(EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	21	05/12/2005	
Validade:	24 meses	Registro:	1023507570213	
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]			
Embalagem:	- Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]			
Via de Administração:	ORAL			
IFA único:	Sim			
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC)			
Restrição de prescrição:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de uso:	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação:	Comercial			
Restrito a hospital:	Não Informado			
Terça:	[sem dados cadastrais]			
Medicamento referência:	Não			
Apresentação fracionada:	Não			

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
500 MG COM REV CT BL AL / AL X 42 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	22	05/12/2005	
Validade:	24 meses	Registro:	1023507570221	
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]			

Embalagem:	- Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrais] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]			
Via de Administração:	ORAL			
IFA único:	Sim			
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC)			
Restrição de prescrição:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de uso:	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação:	Comercial			
Restrito a hospital:	Não Informado			
Terça:	[sem dados cadastrais]			
Medicamento referência:	Não			
Apresentação fracionada:	Não			

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
500 MG COM REV CT BL AL / AL X 56 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	23	05/12/2005	
Validade:	24 meses	Registro:	1023507570231	
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]			
Embalagem:	- Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrais] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]			
Via de Administração:	ORAL			
IFA único:	Sim			
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC)			
Restrição de prescrição:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de uso:	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação:	Comercial			
Restrito a hospital:	Não Informado			
Terça:	[sem dados cadastrais]			
Medicamento referência:	Não			
Apresentação fracionada:	Não			

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 42 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	24	05/12/2005	
Validade:	24 meses	Registro:	1023507570248	
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]			
Embalagem:	- Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrais] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]			
Via de Administração:	ORAL			
IFA único:	Sim			
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC)			
Restrição de prescrição:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de uso:	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação:	Comercial			
Restrito a hospital:	Não Informado			
Terça:	[sem dados cadastrais]			
Medicamento referência:	Não			
Apresentação fracionada:	Não			

Destinação:	Comercial
Restrito a hospital:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apr. em.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 56 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	25	05/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	10235075/0256
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Prímia - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospital:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apr. em.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 42 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	26	05/12/2005
Validade:	24 meses	Registro:	10235075/0264
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Prímia - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospital:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Validade:	24 meses	Registro:	10235075/0272
Princípio Ativo:	levofloxacino hemihidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Prímia - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospital:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: pantoprazol

Nome da Empresa	EMS S/A	Autorização	1.002.235-1
CNPJ	57.507.378/0003-55		
Nome Comercial	pantoprazol		
Classe Terapêutica	ANTULCEROSOS		
Registro	102350156		
Processo	23531.207114/2002-08		
Vencimento do Registro	09/2018		
Apresentação [ANVISA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1023501560135
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SEQUÍ-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ANVISA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1023501560143
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SEQUÍ-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		

Jun 87

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ANVISA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 280	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1023501560151
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SEQUÍ-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ANVISA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 280 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	16	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1023501560161
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SEQUÍ-HIDRATADO		

Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ANXA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 60 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	102350156078
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUÍDRATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação ANXA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação

Complemento Diferencial da Apresentação	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC)		
Validade	24 meses	Registro	1023501560185
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUÍDRATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		

Apresentação ANXA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	19	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1023501560194
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUÍDRATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação ANXA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação

Apresentação fracionada	Não			
Apresentação [Anua]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 14	COMPRIIMIDO REVESTIDO	20	17/03/2003	
Validade	24 meses	Registro	1023501560208	
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUÍDRATADO			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais - Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL - EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação [Anua]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 23	COMPRIIMIDO REVESTIDO	21	17/03/2003	
Validade	24 meses	Registro	1023501560216	
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUÍDRATADO			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais - Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL - EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			

Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação [Anua]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 280 (EMB HOSP)	COMPRIIMIDO REVESTIDO	22	17/03/2003	
Validade	24 meses	Registro	1023501560224	
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUÍDRATADO			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais - Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL - EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação [Anua]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 60 (EMB FRAC)	COMPRIIMIDO REVESTIDO	23	17/03/2003	
Validade	24 meses	Registro	1023501560232	
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUÍDRATADO			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais - Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL - EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		

Apresentação ANVISA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 50 (EMB PRAQ)	COMPRIMIDO REVESTIDO	24	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1023501560240
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUÍDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Nozmed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS SA - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		

Apresentação ANVISA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 56	COMPRIMIDO REVESTIDO	25	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1023501560239
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUÍDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS SA - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ANVISA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 42	COMPRIMIDO REVESTIDO	26	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1023501560257
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUÍDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS SA - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ANVISA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 42	COMPRIMIDO REVESTIDO	27	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1023501560275
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUÍDRATADO		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais - Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL - EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS AL AL X 56	COMPRIMIDO REVESTIDO	28	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1023501560283
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais - Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL - EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
--------------	--------------------	-----------	--------------------

20 MG COM REV CT BL AL PLAS BRANCO LEITOSO X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1023501560011
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS BRANCO LEITOSO X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1023501560021
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS BRANCO LEITOSO X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1023501560038
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS BRANCO LEITOSO X 280 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1023501560046
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS BRANCO LEITOSO X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1023501560054
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS BRANCO LEITOSO X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1023501560062
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		

IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ☒ matrua	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS BRANCO LETOSO X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1023501560070
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SEQUENHIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais * EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ☒ matrua	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS BRANCO LETOSO X 280(EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1023501560089
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SEQUENHIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Sim			
Apresentação ☒ matrua	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
20 MG COM REV CT BL AL PLAS BCO LETT X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	17/03/2003	
Validade	24 meses	Registro	1023501560100	
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SEQUEDRATADO			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Sim			
Apresentação ☒ matrua	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
20 MG COM REV CT BL AL PLAS BCO LETT X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	17/03/2003	
Validade	24 meses	Registro	1023501560100	

Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Sim

Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS BCO LEIT X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1023501560119
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		

Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS BCO LEIT X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	17/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1023501560127
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		

[Voltar](#)

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: RISPERIDON

Nome da Empresa	CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	
CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização
Nome Comercial	RISPERIDON	1.00.296-1
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS	
Registro	102980200	
Processo	25000.033159/96-84	
Vencimento do Registro	03/2022	

Apresentação ANNA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	11/03/1997
Validade	24 meses	Registro	1029802000049
Princípio Ativo	risperidona		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	- Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais - CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - ITAPIRA - BRASIL - Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ANNA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	11/03/1997
Validade	24 meses	Registro	1029802000057
Princípio Ativo	risperidona		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	- Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		

Jun 05, 97

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

IFA Único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação ANNA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	11/03/1997
Validade	24 meses	Registro	1029802000055
Princípio Ativo	risperidona		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	- Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais - CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - ITAPIRA - BRASIL - Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ANNA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	11/03/1997

Validade	24 meses	Registro	1029802000073
Princípio Ativo	risperidona		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	11/03/1997
Validade	24 meses	Registro	1029802000081
Princípio Ativo	risperidona		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	11/03/1997
Validade	24 meses	Registro	1029802000091
Princípio Ativo	risperidona		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	11/03/1997
Validade	24 meses	Registro	1029802000103
Princípio Ativo	risperidona		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação
1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	11/03/1997
Validade	24 meses	Registro	1029802000111
Princípio Ativo	risperidona		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais - CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - ITAPIRA - BRASIL - Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação
2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	11/03/1997
Validade	24 meses	Registro	1029802000121
Princípio Ativo	risperidona		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais - CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - ITAPIRA - BRASIL - Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação
1 MG/AL SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML + SEN PLAS DOS	SOLUÇÃO ORAL	14	11/03/1997

Validade	24 meses	Registro	1029802000146
Princípio Ativo	risperidona		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ☒ Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CX 10 FR VD AMB X 30 ML + 10 SER PLAS DOS (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	15	11/03/1997
Validade	24 meses	Registro	1029802000154
Princípio Ativo	risperidona		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ☒ Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 6	COMPRIMIDO SIMPLES	1	11/03/1997
Validade	36 meses	Registro	1029802000146
Princípio Ativo	risperidona		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Apresentação ☒ Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	11/03/1997
Validade	36 meses	Registro	1029802000022
Princípio Ativo	risperidona		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação Fraconada	Não		
Apresentação [max]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	3	11/03/1997
Validade	36 meses	Registro	1029802000350
Princípio Ativo	risperidona		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • CRISTALA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação Fraconada	Não		

Verificar



EMPRESA FABRICANTE: QILU TIANHE PHARMACEUTICAL CO., LTD
ENDEREÇO: NO. 849, DONGJIA TOWN, LICHENG DISTRICT, JINAN CITY, REPÚBLICA POPULAR DA CHINA - PAÍS: CHINA.
REPÚBLICA POPULAR - CÓDIGO ÚNICO: A.1181
EMPRESA SOLICITANTE: SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.286.647/0001-16
AUTORIZ/MS: 1000472 - EXPEDIENTE(S): 1318970/16-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (PENICILÍNICOS): Pós Liofilizados

EMPRESA: Novartis Biotecnologia S.A. - CNPJ: 56.994.502/0017-05 - AUTORIZ/MS: 1000685
ENDEREÇO: Av. Nossa Senhora da Assunção, 736
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2529311/16-7
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Pomadas; Soluções com Preparação Asséptica; Suspensões com Preparação Asséptica

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.594, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: HOSPFAR INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES S.A. - CNPJ: 26.921.908/0002-02
ENDEREÇO: SIA/SUL, TRECHO 03, LOTES 1700/1710 - MUNICÍPIO: BRASÍLIA - UF: DF
AUTORIZ/MS: 1027058 - EXPEDIENTE(S): 0615020/17-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.595, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: EMS S/A - CNPJ: 57.507.378/0001-01 - AUTORIZ/MS: 1002351
ENDEREÇO: RUA COMENDADOR CARLO MARIO GARDANO, N. 450
MUNICÍPIO: SÃO BERNARDO DO CAMPO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0473869/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Efervescentes; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Pastilhas; Pós Sólidos não estéreis (PENICILÍNICOS); Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Pós Sólidos não estéreis (Cefalosporínicos); Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Pós Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA: FARMARIN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - CNPJ: 58.635.830/0001-75 - AUTORIZ/MS: 1016883
ENDEREÇO: RUA PEDRO DE TOLEDO 600
MUNICÍPIO: GUARULHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0365078/17-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Pós

EMPRESA: FARMARIN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - CNPJ: 58.635.830/0001-75 - AUTORIZ/MS: 1016883
ENDEREÇO: RUA PEDRO DE TOLEDO 600
MUNICÍPIO: GUARULHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0365064/17-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções

EMPRESA: VALEANT FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 61.186.136/0001-22 - AUTORIZ/MS: 1005756
ENDEREÇO: ALAMEDA CAPOVILLA, Nº 109
MUNICÍPIO: INDAIATUBA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0092371/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis (Citotóxicos): Cremes

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.596, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 895, de 7 de abril de 2016, no Diário Oficial da União nº 68, de 11 de abril de 2016, Seção 1, pág. 57, Suplemento, pág. 35, conforme expediente 2349771/16-8.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa: Indústria Farmacêutica Santa Terezinha Ltda - EPP CNPJ: 79.648.523/0001-07
Endereço: Rua Vidal Procópio Lohm, 315, Fundos, Distrito Industrial.
Município: São José UF: SC CEP: 88104-810
Autorização de Funcionamento: 1.01.570-4 Expediente: 0891160/15-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Semissólidos: cremes, géis, pastas e pomadas.

Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes.

Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos artigos 13 (§ 3º, inciso III, alínea "d"), 14, 117, 166, 184, 186, 293, 479, 527, 534, 566, 568, 569 e 602.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.597, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no ANEXO, publicada pela Resolução RE nº 898, de 31 de março de 2017, no Diário Oficial da União nº 64, de 3 de abril de 2017, Seção 1, página 86, e em Suplemento, páginas 53 e 54, conforme expediente 1747683/17-6.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa Fabricante: Hameln Pharmaceuticals GmbH
Endereço: Langes Feld 13, 31789 - Hameln
País: Alemanha
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 2256249/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).
Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos artigos 471, 474, 486, 524.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.598, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Indeferir o pedido de Alteração de Autorização de Funcionamento das Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: SCI LUMMEX TECHNOLOGIES LTDA EPP
ENDEREÇO: AV BRAZ OLÁIA ACOSTA, 1900 - SALA 304
BAIRRO: NOVA ALIANÇA CEP: 14026610 - RIBEIRÃO PRETO/SP
CNPJ: 17.026.708/0001-14
PROCESSO: 25351.459049/2015-28 Exp. (1735802/17-7)
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
O documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local competente não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para a atividade de transportar correlatos, conforme disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: CHOLMED COMERCIAL HOSPITALAR LTDA
ENDEREÇO: RUA UMBU, 219 - SALA 24
BAIRRO: ALPHAVILLE CEP: 13098325 - CAMPINAS/SP
CNPJ: 07.569.029/0001-38
PROCESSO: 25351.160786/2007-49
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não há previsão para a ampliação solicitada, visto que a ampliação e redução de classe de produtos somente é permitida entre cosméticos, produtos de higiene pessoal e perfumes e entre medicamentos e insumos farmacêuticos, conforme art. 22, parágrafo único da RDC 16/2014. A empresa deverá peticionar a concessão de Autorização de Funcionamento - AFE para a classe de cosméticos.

EMPRESA: FINE COSMÉTICOS LTDA EPP
ENDEREÇO: AV MELCHERT, 728
BAIRRO: VILA MATILDE CEP: 05508000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 12.432.672/0001-55
PROCESSO: 25351.159517/2014-51
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação de documento vigente com dados atualizados, emitido pela autoridade sanitária local competente, que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.599, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº 344, de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: Alfalagos Ltda
ENDEREÇO: Avenida Portugal, 400 - galpão 4a parte e sala g9
BAIRRO: Itaquí CEP: 06696060 - ITAPEV/SP
CNPJ: 05.194.502/0004-67
PROCESSO: 25351.490954/2017-08 AUTORIZ/MS: 1.16935.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: GIORGI PEREIRA DA COSTA-ME
ENDEREÇO: RUA OTACILIO NEPOMUCENO, Nº 1251 - GALPÃO 04
BAIRRO: CATOLÉ CEP: 88410160 - CAMPINA GRANDE/PB
CNPJ: 17.334.801/0001-96
PROCESSO: 25351.481746/2017-18 AUTORIZ/MS: 1.16938.6
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: TRES PHARMA DISTRIBUIDORA E SERVIÇOS LTDA ME
ENDEREÇO: RAMOS DE AZEVEDO 405
BAIRRO: MONSENHOR MESSIAS CEP: 30720470 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 26.401.571/0001-21
PROCESSO: 25351.480340/2017-18 AUTORIZ/MS: 1.16950.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: A. R. VERISSIMO LTDA EPP
ENDEREÇO: EST DE ALDEIA 3713 LOJA 02
BAIRRO: ALDEIA DOS CAMARAS CEP: 54786001 - CAMARAGIBE/PE
CNPJ: 04.419.989/0001-23
PROCESSO: 25351.491215/2017-25 AUTORIZ/MS: 1.16934.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 432, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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;

Colaboração do Departamento nos recolhimentos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de produção de produtos submetidos à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indefinidos (s) Período(s) de Cartilhagem de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos das (s) empresas(s) constantes do anexo.

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

RESOLUÇÃO - RE Nº 435, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

ANEXO

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, publicada no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 49, 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 Regimento Interno da ANVISA, aprovados 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 preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder (às) Empresa(s) constantes) 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.

Brasília,

JOSE CARLOS MAGALHAES DA SILVA MOUTINHO

[illegible]

ANEXO

[illegible][illegible]

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

a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Empresa: Frodo Indústria Farmacêutica S/A	CNPJ: 07.885.572/0001-04
Endereço: Via Primeira 18, Quadra 08-B, Lote 01 e 02, DAVA	
Mantenedor: Anísio	UF: GO
Atribuição de Funcionamento: 1.05.412-7	
Especialidade: 0670901/57	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Lugar em que serão efetuadas análises, ensaios e controle	

[illegible]

Empresa Fabricante: Jansen Biological Products Indirizzo: Bioresearch, Regensburg, Co. Ger. Per: Milano	Empresa distribuidora: Jansen-Citro Farmaceutica Ltda CNPJ: 51.760.000/047
Autenticação de Farmacovigilância: 1.01.1561 / Expediente: 09033115-5	
Centralidade de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos Informações farmacológicas sobre biológicos: desenvolvimento, fabricação, distribuição e ap.	

Empresa Farmacéutica: Pharmacia Inc./Meylan SA Endereço: Indústria Industrial Park, Sítio São Rodolfo, Pôrto Alegre, Block N° 5, Rodon, 69500 País: França	Impressora: Adtec Laboratórios Farmacéuticos CNPJ: 00.629.493/0001-91	Autores de Tradução: 109.573-0 Registro: 10871661-5-0	Comissão não solicitada, apenas Certificado de Registro de Produtos de Farmacêuticos de Medicamentos
--	--	--	---

Empresa Patrimônio Participações Industriais SA	
Avenida Industrial Pát. Saneamento Básico Paratiburi, Bloco Nº 5 Rodovia, 69700	
Petropolis - RJ	
CNPJ nº 15.678.000/06	
Inscrição Estadual IPI 108912973-5-0	
Cartão Verde de Registro de Fornecedor	
Solicite nos centros abaixo:	

[illegible]

Empresa Fabricante: Sanoel S.A	
Endereço Localiza: Vila Militar, 01017, Arapiraca (PR)	
Pais: Brasil	
Empresa Distribuidora: Sanoel-Asvita Farmacológica Ltda	CNPJ: 07.658.177/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.200-1	Emissão (Data): 07/12/2017 15:40
Equipamento: 07129071540	
Certificado de Boas Práticas da Fábrica de Medicamentos:	
Sistema não possui atividades ligadas à comercialização de medicamentos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 436, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, e no Exercício da Representação 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. 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 61 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fábrica de Medicamentos das empresas constantes no anexo, publicada na Resolução RE Nº 3.586, de 12 de setembro de 2014, no Diário Oficial da União nº 177, de 15 de setembro de 2014, e no Diário da União nº 177, de 15 de setembro de 2014, conforme expediente 1082814/15-5.

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

[illegible]

ANEXO

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, publicou 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 vigor o disposto no inciso IV 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 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 1º, inciso I, da Resolução BDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder (s) (empresas) (consumidor) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua rec- novação automática;

Art. 2º Apresentar Certificação (em validade de 2 (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

[illegible]

Centro

A.K.

CS

