




Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MIDAZOLAM

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|---|---------------------------|---|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A | CNPJ | 17.159.229/0001-76 | Autorização | 1.00.370-7 |
| Processo | 25351.791485/2011-84 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 13/07/2015 |
| Nome Comercial | MIDAZOLAM | Registro | 103700636 | Vencimento do registro | 07/2025 |
| Princípio Ativo | MIDAZOLAM | | | Medicamento de referência | DORMONID |
| Classe Terapêutica | HIPNOTICOS | | | ATC | HIPNOTICOS |
| Parecer Público |  | Bula do Paciente |  | Bula do Profissional |  |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|---|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 1 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1037006360011 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MIDAZOLAM | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR RETAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B" | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Preta | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 2 | 1 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1037006360021 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MIDAZOLAM | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR RETAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B" | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Preta | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 3 | 1 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360038 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MIDAZOLAM | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR RETAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B" | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Preta | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 4 | 1 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360046 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 36 meses |

1724

| | | | | | |
|---|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| Princípio Ativo | MIDAZOLAM | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR RETAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B" | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Preta | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 5 | 5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360054 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MIDAZOLAM | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR RETAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B" | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Preta | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 11 | 5 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 3 ML ATIVA | 1037006360119 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MIDAZOLAM | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR RETAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B" | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Preta | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 12 | 5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 3 ML ATIVA | 1037006360127 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MIDAZOLAM | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR RETAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B" | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Preta | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 13 | 5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1037006360135 | Solução Injetável | 13/07/2015 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MIDAZOLAM | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR RETAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B" | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Preta | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 14 | 5 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1037006360143 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MIDAZOLAM | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR RETAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |

| | | | | | |
|---|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B" | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Preta | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 15 | 5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360151 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MIDAZOLAM | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR RETAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B" | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Preta | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 16 | 5 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360161 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MIDAZOLAM | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Via de Administração | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR RETAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B" | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Preta | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 17 | 5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360178 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MIDAZOLAM | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR RETAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B" | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Preta | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 18 | 5 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360186 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MIDAZOLAM | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA () | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR RETAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B" | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Preta | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacéutica | Data de Publicação | Validade |
| 19 | 5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360194 | SUSPENSAO INJETAVEL | 13/07/2015 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MIDAZOLAM | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR RETAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B" | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Preta | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacéutica | Data de Publicação | Validade |
| 20 | 5 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360208 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MIDAZOLAM | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR RETAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B" | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Preta | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 22 | 5 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360224 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MIDAZOLAM | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR RETAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B" | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Preta | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PARACETAMOL + FOSFATO DE CODEÍNA

| | | | | | |
|--|-----------------------------------|------------------------------|---|----------------------------------|---|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A | CNPJ | 03.485.572/0001-04 | Autorização | 1.05.423-2 |
| Processo | 25351.423065/2011-29 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 13/05/2013 |
| Nome Comercial | PARACETAMOL + FOSFATO DE CODEÍNA | Registro | 154230201 | Vencimento do registro | 05/2028 |
| Princípio Ativo | FOSFATO DE CODEÍNA, PARACETAMOL | | | Medicamento de referência | TYLEX |
| Classe Terapêutica | ANALGESICOS NARCOTICOS | | | ATC | ANALGESICOS NARCOTICOS |
| Parecer Público | - | Bula do Paciente |  | Bula do Profissional |  |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 500 MG + 7,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12 ATIVA | 1542302010011 | COMPRIMIDO SIMPLES | 13/05/2013 | 24 meses |
| Princípio Ativo | PARACETAMOL FOSFATO DE CODEÍNA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A" | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 2 | 500 MG + 7,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 24 ATIVA | 1542302010028 | COMPRIMIDO SIMPLES | 13/05/2013 | 24 meses |
| Princípio Ativo | PARACETAMOL FOSFATO DE CODEÍNA | | | | |

| | | | | | |
|---|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A" | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 3 | 500 MG + 7,5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 96 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302010036 | COMPRIMIDO SIMPLES | 13/05/2013 | 24 meses |
| Princípio Ativo | PARACETAMOL FOSFATO DE CODEÍNA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A" | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 4 | 500 MG + 7,5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302010044 | COMPRIMIDO SIMPLES | 13/05/2013 | 24 meses |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Princípio Ativo | PARACETAMOL FOSFATO DE CODEÍNA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A" | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 5 | 500 MG + 30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12 ATIVA | 1542302010052 | COMPRIMIDO SIMPLES | 13/05/2013 | 24 meses |
| Princípio Ativo | PARACETAMOL FOSFATO DE CODEÍNA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A" | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| 6 | 500 MG + 30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 24 ATIVA | 1542302010060 | COMPRIMIDO SIMPLES | 13/05/2013 | 24 meses |
| Princípio Ativo | PARACETAMOL FOSFATO DE CODEÍNA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A" | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 7 | 500 MG + 30 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 96 (EMB HOSP) ATIVA | 1542302010079 | COMPRIMIDO SIMPLES | 13/05/2013 | 24 meses |
| Princípio Ativo | PARACETAMOL FOSFATO DE CODEÍNA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A" | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 8 | 500 MG + 30 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP) ATIVA | 1542302010087 | COMPRIMIDO SIMPLES | 13/05/2013 | 24 meses |
| Princípio Ativo | PARACETAMOL FOSFATO DE CODEÍNA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A" | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 9 | 500 MG + 30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 36 ATIVA | 1542302010095 | COMPRIMIDO SIMPLES | 13/05/2013 | 24 meses |
| Princípio Ativo | PARACETAMOL FOSFATO DE CODEÍNA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | - | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A" | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |



Município de Nova Santa Bárbara

Demonstrativo de Cálculo - 2013

Página 1 de 1

Identificação do imóvel urbano

Inscr. Municipal: 67 Proprietário: MARCILIO DA SILVA
Endereço: AV WALTER GUIMARAES DA COSTA, 462

Ind. Fisc: 01.02.001.0033.0106.001

Informações do terreno

| | | | |
|------------------------------|------|----------------------------------|------|
| Características | | | |
| OCUPACAO: CONSTRUIDO | 1,00 | PATRIMONIO: PARTICULAR | 1,00 |
| INCIDENCIA: NORMAL | 1,00 | USO DO IMOVEL: PROPRIO | 1,00 |
| SITUACAO: ESQUINA MAIS DE 1M | 1,10 | TOPOGRAFIA: PLANA | 1,00 |
| PEDOLOGIA: FIRME | 1,00 | LIMITACAO FRENTE: COM CERCA MURO | 1,00 |

| | | | | | |
|--------------------------|------------|-------------------------|----------|--------------------------------|--------------------|
| Área do terreno: | 225,00 | Fator Correção: | | Pontos: | 1,1000000000000000 |
| Testada: | | Fração ideal: | 1,000000 | Multiplicador para | 1,00 |
| Valor do metro quadrado: | 25,7156 | Fator G: | | | |
| Classe: | | Profundidade: | null | | |
| Valor redutor do | 1,00 | Correção frente/fundos: | 1,00 | | |
| Valor venal do terreno: | 6.364,6100 | Relação Frente/Fundos: | 1,00 | Aplicar correção Frente/Fundos | 1,00 |

Informações da edificação

Edificação 1

| | | | |
|----------------------------------|------|-------------------------------|------|
| Características | | | |
| ESTRUTURA: ALVENARIA | 1,00 | TIPO: CASA | 1,00 |
| UTILIZACAO: RESIDENCIAL | 1,00 | CAMPO SEM USO: NÃO INFORMADO | 0,00 |
| ALINHAMENTO: RECUADA | 1,00 | POSICIONAMENTO: CONJUGADA | 0,90 |
| CONSERVACAO: BOM | 0,90 | VEDACAO: ALVENARIA | 1,00 |
| REVESTIM EXTERNO: REBOCO | 1,00 | LOCALIZACAO: FRENTE | 1,00 |
| COBERTURA: TELHA DE BARRO | 1,00 | PISO: CERAMICA/MOSAICO | 1,00 |
| FORRO: LAJE | 1,00 | INSTALACAO ELETRICA: EMBUTIDA | 1,00 |
| INST SANITARIAS: INTERNA SIMPLES | 1,00 | | |

Categorias

| | | | |
|----------------------------------|-------|-------------------------------|-------|
| TIPO: CASA | | | |
| ESTRUTURA: ALVENARIA | 15,00 | TIPO: CASA | 0,00 |
| VEDACAO: ALVENARIA | 4,00 | REVESTIM EXTERNO: REBOCO | 10,00 |
| COBERTURA: TELHA DE BARRO | 9,00 | PISO: CERAMICA/MOSAICO | 15,00 |
| FORRO: LAJE | 9,00 | INSTALACAO ELETRICA: EMBUTIDA | 10,00 |
| INST SANITARIAS: INTERNA SIMPLES | 5,00 | | |

Edificação: 1 Ano da construção: 0

| | | | | | |
|--------------------------|-----------|-------------------------|--------|--------------------|--------------------|
| Área edificada: | 131,39 | Depreciação de | 0,00 | Pontos | 0,8100000000000000 |
| Valor do metro quadrado: | 298,0932 | Depreciação pela idade: | 1,00 % | Pontos categorias: | 0,77 |
| Valor venal edificação: | 24.428,12 | Multiplicador p/ | 1,00 | | |



VALORES CALCULADOS

| | |
|----------------------------------|-----------|
| Moeda do cálculo | R\$ |
| Valor venal do terreno | 6.364,61 |
| Valor venal da edificação | 24.428,12 |
| Valor venal total | 30.792,73 |
| Imposto NORMAL | |
| Imóvel edificado, alíquota 0,50% | 153,96 |
| Percentual Bonificação Imposto | |
| Percentual Bonificação Taxas | |

| | | | |
|--------|--------|----------|--|
| Total: | 153,96 | Crédito: | |
|--------|--------|----------|--|

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE SERTRALINA

| | | | | | |
|--|-----------------------------------|------------------------------|---|----------------------------------|---|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A | CNPJ | 03.485.572/0001-04 | Autorização | 1.05.423-2 |
| Processo | 25351.092451/2012-15 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 29/02/2016 |
| Nome Comercial | CLORIDRATO DE SERTRALINA | Registro | 154230225 | Vencimento do registro | 02/2026 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | Medicamento de referência | ZOLOFT |
| Classe Terapêutica | ANTIDEPRESSIVOS | | | ATC | ANTIDEPRESSIVOS |
| Parecer Público | - | Bula do Paciente |  | Bula do Profissional |  |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302250010 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 2 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302250029 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 3 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302250037 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |

| | | | | | |
|---|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 4 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302250045 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 5 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302250053 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |

1742

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 6 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1542302250061 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |

| | | | | | |
|---|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 7 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA | 1542302250071 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 8 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP) ATIVA | 1542302250088 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 9 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 210 (EMB HOSP) ATIVA | 1542302250096 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 10 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 490 (EMB HOSP) ATIVA | 1542302250101 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 11 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATVA | 1542302250118 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |

| | | | | | |
|---|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 12 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302250126 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 22 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302250223 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 23 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA | 1542302250231 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 24 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1542302250241 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 25 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302250258 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| 26 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1542302250266 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 27 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA | 1542302250274 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 28 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP) ATIVA | 1542302250282 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 29 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 210 (EMB HOSP) ATIVA | 1542302250290 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 30 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 490 (EMB HOSP) ATIVA | 1542302250304 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |

| | | | | | |
|--|--|---------------|----------------------|------------|----------|
| 31 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA | 1542302250312 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE SERTRALINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CIMED INDUSTRIA S.A CNPJ: - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob prescrição médica com retenção de receita | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |

1752

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: simeticona

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|---|----------------------------------|---|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA | CNPJ | 19.570.720/0001-10 | Autorização | 1.01.343-0 |
| Processo | 25351.405984/2005-85 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 17/07/2006 |
| Nome Comercial | simeticona | Registro | 113430133 | Vencimento do registro | 07/2026 |
| Princípio Ativo | SIMETICONA | | | Medicamento de referência | lufal |
| Classe Terapêutica | ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES | | | ATC | ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES |
| Parecer Público | - | Bula do Paciente |  | Bula do Profissional |  |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 75 MG/ML EMU OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML  | 1134301330014 | EMULSAO ORAL | 17/07/2006 | 24 meses |
| Princípio Ativo | SIMETICONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sem Prescrição Médica | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 2 | 75 MG/ML EMU OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 10 ML  | 1134301330022 | EMULSAO ORAL | 17/07/2006 | 24 meses |
| Princípio Ativo | SIMETICONA | | | | |

1754

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA () | | | | |
| Local de Fabricação | - | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sem Prescrição Médica | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacéutica | Data de Publicação | Validade |
| 3 | 75 MG/ML EMU OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 10 ML ATIVA | 1134301330030 | EMULSAO ORAL | 17/07/2006 | 24 meses |
| Princípio Ativo | SIMETICONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA () | | | | |
| Local de Fabricação | - | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sem Prescrição Médica | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |

DIZERES DE ROTULAGEM**PAINEL PRINCIPAL**

Suplemento Vitamínico
Complexo B

Vitamed

Contém 500 comprimidos

PAINÉIS SECUNDÁRIOS

LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA
CNPJ: 29.346.301/0001-53
INDÚSTRIA BRASILEIRA
Rua Flávio Francisco Bellini, 459 – Santos Dumont
Cep: 95098-170 Caxias do Sul – RS
Farm. Res.: Glauco Fernandes Miranda – CRF/RS 5252

Produto Isento de Registro conforme RDC 27 de 06/08/2010.

SAC: (54) 4009-3210 sac@vitamed.com.br

INGREDIENTES: Nicotinamida (Vit. B3), Pantotenato de cálcio (Vit. B5), Cloridrato de Piridoxina (Vit. B6), Riboflavina (Vit. B2), Mononitrato de Tiamina (Vit. B1), Cianocobalamina (Vit. B12). Estabilizantes celulose microcristalina, hidroxipropilmetilcelulose e polivinilpirrolidona. Veículo amido parcialmente pré-gelatinizado e macrogol. Lubrificantes estearato de magnésio. Antiumectante dióxido de silício coloidal. Corantes dióxido de titânio, amarelo tartrazina, azul nº 2 laca de alumínio e vermelho nº 40.

RECOMENDAÇÕES DE USO: Ingerir 1 comprimido ao dia.

**CONSUMIR ESTE PRODUTO CONFORME A RECOMENDAÇÃO DE
INGESTÃO DIÁRIA CONSTANTE DA EMBALAGEM.**

**GESTANTES, NUTRIZES E CRIANÇAS ATÉ 10 (DEZ) ANOS, SOMENTE
DEVEM CONSUMIR ESTE PRODUTO SOB ORIENTAÇÃO DE
NUTRICIONISTA OU MÉDICO.**

NÃO CONTÉM GLÚTEN. NÃO CONTÉM LACTOSE.

Contém corante amarelo tartrazina.

Não contém açúcar.

Cuidados de conservação: Conservar o produto dentro de sua embalagem original. Conservar em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C). Proteger da luz e umidade.

| INFORMAÇÃO NUTRICIONAL | | |
|---|---------------|----------|
| Por porção de 208 mg (1 comprimido) | | |
| Quantidade por porção | | % VD (*) |
| Valor Energético | 0 kcal = 0 KJ | 0% |
| Vitamina B3 (Nicotinamida) | 16 mg | 100% |
| Vitamina B5 (Ác. Pantotênico) | 5 mg | 100% |
| Vitamina B6 (Piridoxina) | 1,3 mg | 100% |
| Vitamina B2 (Riboflavina) | 1,3 mg | 100% |
| Vitamina B1 (Tiamina) | 1,2 mg | 100% |
| Vitamina B12 (Cianocobalamina) | 2,4 mcg | 100% |
| Não contém quantidade significativa de carboidratos, proteínas, gorduras totais, gorduras saturadas, gorduras trans, fibra alimentar e sódio. | | |

*Valores Diários de Referência com base em uma dieta de 2.000 kcal ou 8.400 kJ.

Seus valores diários podem ser maiores ou menores dependendo de suas necessidades.

MINISTÉRIO DA SAÚDE
 AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
 DIRETORIA DE ALIMENTOS E TOXICOLOGIA
 COMUNICAÇÃO DO INÍCIO DE FABRICAÇÃO DE PRODUTOS
 DISPENSADOS DE REGISTROS

| | |
|---|-----------------------|
| A | RECEBIMENTO VISA/DATA |
| Recebido em 07 ABR. 2015 VISA/5 CRS | |

B DADOS DA EMPRESA DETENTORA DO(S) PRODUTO(S) MARCA(S)

CNPJ 29.346.301/0001-53
 RAZÃO LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA
 SOCIAL A
 RUA FLÁVIO FRANCISCO BELLINI NÚMERO 459
 BAIRRO SANTOS DUMONT
 CEP 95098170 FONE 05440093200 FAX 05440093202
 U. F. RS MUNICÍPIO CAXIAS DO SUL
 E-MAIL farma@vitamed.com.br

C DADOS DA UNIDADE FABRIL

CNPJ 29.346.301/0001-53
 RAZÃO LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA
 SOCIAL A
 RUA FLÁVIO FRANCISCO BELLINI NÚMERO 459
 BAIRRO SANTOS DUMONT
 CEP 95098170 FONE 05440093200 FAX 05440093202
 U. F. RS MUNICÍPIO CAXIAS DO SUL
 E-MAIL

TERMO DE RESPONSABILIDADE

Informo que a partir de 07/2015, esta empresa, devidamente licenciada para a produção de alimentos/embalagens, deu início à fabricação do(s) produto(s) relacionado(s) no verso e/ou no(s) anexo(s), que estarão sendo comercializados(s) no prazo de 10 dias, e declaro que estou ciente: a) das legislações específicas do(s) produtos(s) que fabrico, inclusive as de rotulagem e outras pertinentes; e b) de que a unidade fabril pode ser inspecionada por esta autoridade sanitária, conforme prevê a legislação.

Local/data: CAXIAS DO SUL, 07/04/15

Renan Augusto Cassina
 Nome legível do Responsável pela Empresa

Assinatura

E DADOS DA INSPEÇÃO DA INDÚSTRIA (Uso exclusivo da VISA)

ÚLTIMA INSPEÇÃO:

27/03/14

LOCAL / DATA:

Caxias do Sul, 10/04/2015

Assinatura e Identificação do Responsável

Ren Pedro Berti
 RP - 07/03435
 ID 2563231
 VISA - 5CRS

| F PRODUTOS DISPENSADOS DE REGISTRO COM FABRICAÇÃO INICIADA | |
|---|--|
| <p>EMPRESA DETENTORA DE REGISTRO CNPJ 29 . 346 . 301 / 0001 - 53</p> <p>UNIDADE FABRIL CNPJ 29 . 346 . 301 / 0001 - 53</p> | <p>CONTROLE DE ANEXOS FOLHAS 01 DE 01</p> |
| <p>PRODUTO → 01 CATEGORIA 4300041 DESCRIÇÃO DA CATEGORIA SUPLEMENTO VITAMINICO</p> <p>MINERAL</p> <p>NOME DO SUPLEMENTO VITAMINICO</p> <p>PRODUTO MPLEXO BEM COMPRIMIDOS <input checked="" type="checkbox"/> ANO/MÊS/DIA</p> <p>MARCA VITAMED</p> <p>TIPO(S) DE EMBALAGENS</p> <p>01 CELULÓSICA</p> <p>02 PLÁSTICA</p> <p>03 METÁLICA</p> <p>04</p> <p>05</p> <p style="text-align: right;">PERSPECTIVA COMERCIAL <input type="checkbox"/> MUNICIPAL <input type="checkbox"/> ESTADUAL <input checked="" type="checkbox"/> NACIONAL <input type="checkbox"/> EXPORTAÇÃO</p> | |
| <p>PRODUTO → 02 CATEGORIA 4300041 DESCRIÇÃO DA CATEGORIA SUPLEMENTO VITAMINICO</p> <p>MINERAL</p> <p>NOME DO SUPLEMENTO VITAMINICO</p> <p>PRODUTO MPLEXO BEM COMPRIMIDOS <input checked="" type="checkbox"/> ANO/MÊS/DIA</p> <p>MARCA COMPLEXO B</p> <p>TIPO(S) DE EMBALAGENS</p> <p>01 CELULÓSICA</p> <p>02 PLÁSTICA</p> <p>03 METÁLICA</p> <p>04</p> <p>05</p> <p style="text-align: right;">PERSPECTIVA COMERCIAL <input type="checkbox"/> MUNICIPAL <input type="checkbox"/> ESTADUAL <input checked="" type="checkbox"/> NACIONAL <input type="checkbox"/> EXPORTAÇÃO</p> | |
| <p>PRODUTO → 03 CATEGORIA 4300041 DESCRIÇÃO DA CATEGORIA SUPLEMENTO VITAMINICO</p> <p>MINERAL</p> <p>NOME DO SUPLEMENTO VITAMINICO</p> <p>PRODUTO MPLEXO BEM COMPRIMIDOS 02 <input checked="" type="checkbox"/> ANO/MÊS/DIA</p> <p>MARCA MULTIB</p> <p>TIPO(S) DE EMBALAGENS</p> <p>01 CELULÓSICA</p> <p>02 PLÁSTICA</p> <p>03 METÁLICA</p> <p>04</p> <p style="text-align: right;">PERSPECTIVA COMERCIAL <input type="checkbox"/> MUNICIPAL <input type="checkbox"/> ESTADUAL <input checked="" type="checkbox"/> NACIONAL <input type="checkbox"/> EXPORTAÇÃO</p> | |



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

RESOLUÇÃO DE DIRETORIA COLEGIADA – RDC Nº 27, DE 6 DE AGOSTO DE 2010

(Publicada em DOU nº 151, de 09 de agosto de 2010)

~~Dispõe sobre as categorias de alimentos e embalagens isentos e com obrigatoriedade de registro sanitário.~~

Estabelece as categorias de alimentos e embalagens dispensadas e com obrigatoriedade de registro sanitário. (Redação dada pela Resolução – RDC nº 240, de 26 de julho de 2018)

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o inciso IV do art. 11 do Regulamento aprovado pelo Decreto Nº 3.029, de 16 de abril de 1999, e tendo em vista o disposto no inciso II e nos §§ 1º e 3º do art. 54 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Consulta Pública Nº 95, de 21 de dezembro de 2009, publicada no Diário Oficial da União Nº 244 de 22 de dezembro de 2009, em reunião realizada em 5 de agosto de 2010,

adota a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

~~Art. 1º Fica aprovado o Regulamento Técnico que estabelece as categorias de alimentos e embalagens isentos de registro sanitário e as categorias de alimentos e embalagens com obrigatoriedade de registro sanitário, conforme os Anexos I e II desta Resolução.~~

Art. 1º Esta Resolução estabelece as categorias de alimentos e embalagens dispensadas e com obrigatoriedade de registro sanitário. (Redação dada pela Resolução – RDC nº 240, de 26 de julho de 2018)

~~Art. 2º As empresas que detêm o número de registro de produtos que, de acordo com esta Resolução, passam a ser isentos, podem, optativamente, usá-lo na rotulagem de seu respectivos produto, até o término do estoque de embalagem ou até a data do vencimento do registro.~~

Art. 2º A empresa que detém o registro de produtos que, de acordo com esta Resolução, passam a ser dispensados da obrigatoriedade de registro, podem utilizar rotulagem contendo o número do registro concedido até a data do vencimento do registro ou até o final do estoque existente de embalagem deste produto. (Redação dada pela Resolução – RDC nº 240, de 26 de julho de 2018)



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

Art. 3º O descumprimento das disposições contidas nesta Resolução constitui infração sanitária, nos termos da Lei Nº 6.437, de 20 de agosto de 1977, sem prejuízo das responsabilidades civil, administrativa e penal cabíveis.

~~Art. 4º Ficam revogados o item 8.2 do Anexo da Resolução 23, de 15 de março de 2000 e a Resolução da Diretoria Colegiada da ANVISA - RDC Nº 278, de 22 de setembro de 2005.~~

~~Art. 4º Ficam revogados os Anexos I e II, do item 9.1, da Resolução 23, de 15 de março de 2000 e a Resolução da Diretoria Colegiada da ANVISA - RDC nº 278, de 22 de setembro de 2005. (Retificada em DOU nº 107, de 06 de junho de 2013)~~

Art. 4º Ficam revogados os Anexos I e II, do item 9.1, da Resolução 23, de 15 de março de 2000 e a Resolução da Diretoria Colegiada da ANVISA - RDC nº 278, de 22 de setembro de 2005. (Retificação republicada em DOU nº 109, de 10 de junho de 2013)

Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO I

ALIMENTOS E EMBALAGENS ISENTOS DA OBRIGATORIEDADE DE REGISTRO SANITÁRIO

| CÓDIGO | CATEGORIA |
|---------------|---|
| 100115 | AÇÚCARES E PRODUTOS PARA ADOÇAR (1) |
| 4200047 | ADITIVOS ALIMENTARES (2) |
| 4100114 | ADOÇANTES DIETÉTICOS |
| 4300164 | ÁGUAS ADICIONADAS DE SAIS |
| 4200020 | ÁGUA MINERAL NATURAL E ÁGUA NATURAL |
| 4200038 | ALIMENTOS E BEBIDAS COM INFORMAÇÃO NUTRICIONAL COMPLEMENTAR |
| 4300083 | ALIMENTOS PARA CONTROLE DE PESO |
| 4300078 | ALIMENTOS PARA DIETAS COM RESTRIÇÃO DE NUTRIENTES |
| 4300086 | ALIMENTOS PARA DIETAS COM INGESTÃO CONTROLADA DE AÇÚCARES |
| 4300088 | ALIMENTOS PARA GESTANTES E NUTRIZES |
| 4300087 | ALIMENTOS PARA IDOSOS |
| 4300085 | ALIMENTOS PARA ATLETAS |

Este texto não substitui o(s) publicado(s) em Diário Oficial da União.



Ministério da Saúde - MS
Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA

| | |
|---------|---|
| 4300167 | BALAS, BOMBONS E GOMAS DE MASCAR |
| 4100018 | CAFÉ, CEVADA, CHÁ, ERVA-MATE E PRODUTOS SOLÚVEIS |
| 4100166 | CHOCOLATE E PRODUTOS DE CACAU |
| 4200055 | COADJUVANTES DE TECNOLOGIA (3) |
| 4200071 | EMBALAGENS |
| 4300194 | ENZIMAS E PREPARAÇÕES ENZIMÁTICAS (4) |
| 4100042 | ESPECIARIAS, TEMPEROS E MOLHOS |
| 4200012 | GELADOS COMESTÍVEIS E PREPARADOS PARA GELADOS COMESTÍVEIS |
| 4200123 | GELO |
| 4200098 | MISTURAS PARA O PREPARO DE ALIMENTOS E ALIMENTOS PRONTOS PARA O CONSUMO |
| 4100158 | ÓLEOS VEGETAIS, GORDURAS VEGETAIS E CREME VEGETAL |
| 4300151 | PRODUTOS DE CEREAIS, AMIDOS, FARINHAS E FARELOS |
| 4300196 | PRODUTOS PROTÉICOS DE ORIGEM VEGETAL |
| 4100077 | PRODUTOS DE VEGETAIS (EXCETO PALMITO), PRODUTOS DE FRUTAS E COGUMELOS COMESTÍVEIS (5) |
| 4000009 | VEGETAIS EM CONSERVA (PALMITO) |
| 4100204 | SAL |
| 4200101 | SAL HIPOSSÓDICO / SUCEDÂNEOS DO SAL |
| 4300041 | SUPLEMENTO VITAMÍNICO E OU MINERAL |

Observações:

(1) ~~Adoçante de Mesa — desde que os edulcorantes e veículos estejam previstos em Regulamentos Técnicos específicos.~~

(2) ~~Todos os aditivos alimentares devem estar previstos em regulamento técnico específico. Estão incluídos os fermentos químicos.~~

(3) ~~Incluindo os fermentos biológicos e as culturas microbianas.~~

(4) ~~Enzimas e preparações enzimáticas — desde que previstas em Regulamentos Técnicos específicos, inclusive suas fontes de obtenção, e que atendam às especificações estabelecidas nestes regulamentos.~~

(5) ~~Cogumelos Comestíveis — nas formas de apresentação: inteiras, fragmentadas, moídas e em conserva.~~