

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A" | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 2 | 25 MG SOL INJ CX C/ 25 AMP VD AMB X 5 ML <input type="text" value="ATIVA"/> | 1029800280028 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/06/1997 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () | | | | |
| Local de Fabricação | - | | | | |
| Via de Administração | INTRAVENOSA | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Receita de Controle Especial | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 3 | 25 MG SOL INJ CX C/ 50 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029800280036 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/06/1997 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () | | | | |
| Local de Fabricação | - | | | | |
| Via de Administração | INTRAVENOSA | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Receita de Controle Especial | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| 4 | 40 MG/ ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML ATIVA | 1029800280044 | SOLUÇÃO ORAL | 13/06/1997 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Receita de Controle Especial | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 5 | 25 MG COM CX FR X 200 CANCELADA OU CADUCA | 1029800280052 | COMPRIMIDO SIMPLES | 13/06/1997 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Embalagem | - | | | | |
| Local de Fabricação | - | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | - | | | | |
| Restrição de prescrição | - | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 6 | 25 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029800280060 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/11/1990 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () | | | | |
| Local de Fabricação | - | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A" | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 7 | 100 MG COM CX 20 ENV X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029800280070 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/11/1990 | 36 meses |
| Princípio Ativo | | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () | | | | |
| Local de Fabricação | - | | | | |
| Via de Administração | - | | | | |
| Conservação | PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | - | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Institucional | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| 8 | 1% BASE SOL OR CX 50 FR X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029800280089 | SOLUÇÃO ORAL | 13/06/1997 | 36 meses |
| Princípio Ativo | | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA () | | | | |
| Local de Fabricação | - | | | | |
| Via de Administração | - | | | | |
| Conservação | PROTEGER DA LUZ | | | | |
| Restrição de prescrição | - | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Institucional | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 9 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA | 1029800280095 | COMPRIMIDO SIMPLES | 11/03/1997 | 24 meses |
| Princípio Ativo | MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA | | | | |
| 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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. CNPJ: - 48.344.725/0001-23 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Receita de Controle Especial | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 10 | 25 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029800280109 | COMPRIMIDO SIMPLES | 13/06/1997 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | - | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Via de Administração | DIETA | | | | |
| Conservação | - | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A" | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 11 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029800280117 | COMPRIMIDO SIMPLES | 03/03/1998 | 24 meses |
| Princípio Ativo | MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA | | | | |
| 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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. CNPJ: - 48.344.725/0001-23 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Restrição de prescrição | Venda Sob Receita de Controle Especial | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 12 | 100 MG COM CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029800280125 | COMPRIMIDO SIMPLES | 03/03/1998 | 36 meses |
| Princípio Ativo | LEVOMEPROMAZINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | - | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | - | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A" | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |

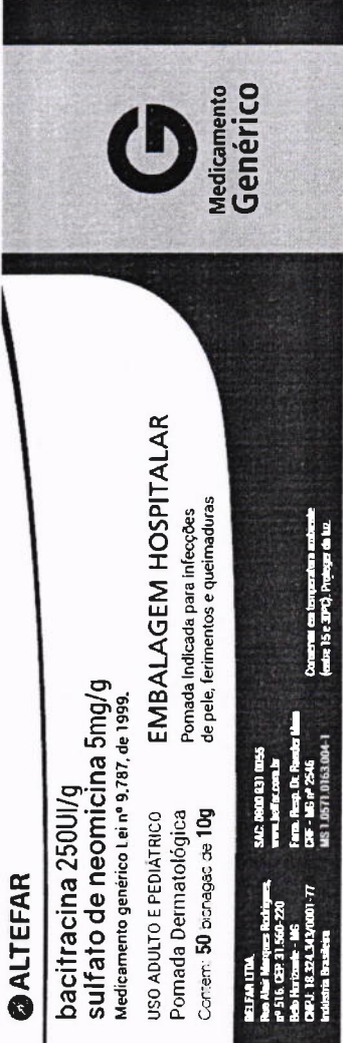
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|--|---------------|-----------------------|--------------------|-------------|
| 13 | 40 MG/ ML SOL ORAL CT 10 FR VD AMB X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029800280133 | SOLUÇÃO ORAL | 23/11/1990 | 36 meses |
| Princípio Ativo | MALEATO DE LEVOMEPRIMAZINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | - | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Receita de Controle Especial | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 14 | 25 MG COM REV CX BL AL PLAS PVC TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029800280141 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/11/1990 | 24 meses |
| Princípio Ativo | MALEATO DE LEVOMEPRIMAZINA | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| 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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. CNPJ: - 48.344.725/0001-23 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Receita de Controle Especial | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha sob restrição | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 15 | 100 MG COM REV CX BL AL PLAS PVC TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029800280151 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/11/1990 | 24 meses |
| Princípio Ativo | MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA | | | | |
| 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: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:• Fabricante: ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. CNPJ: - 48.344.725/0001-23 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: |
| Via de Administração | ORAL |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE |
| Restrição de prescrição | Venda Sob Receita de Controle Especial |
| Restrição de uso | - |
| Destinação | Hospitalar |
| Tarja | Vermelha sob restrição |
| Apresentação fracionada | Não |
| | |

**BACITRACINA ZÍNCICA + SULFATO DE
 NEOMICINA POMADA 10G
 HOSPITALAR C/50**

| | |
|--------------------------------|--|
| Código do Produto | 68 |
| Nome do Produto | BACITRACINA ZÍNCICA + SULFATO DE NEOMICINA 10G C/50 |
| Apresentação | (5 MG + 250 UI) /G POM DERM CT 50 BG AL X 10G |
| Forma Farmacêutica | POMADA |
| Princípio Ativo | BACITRACINA ZÍNCICA + SULFATO DE NEOMICINA |
| Registro/Classe | 1.0571.0163.004-1/ GENÉRICO |
| Referência: | NEBACETIN |
| EAN Produto | 789 79170 0500 5 |
| Dun 14 | 1 789 79170 0500 2 |
| Classe Terapêutica | ANTI-INFECCIOSOS TÓPICOS – ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS |
| Validade (Meses) | 24 |
| Dimensão do Produto(mm) | (C)235X(A)92X(P)185 |
| Dimensão Caixa de Embarque(mm) | (C)480X(A)220X(P)400 |
| Peso do Produto (kg) | 1 |
| Quantidade Caixa de Embarque | 8 |
| Peso da Caixa de Embarque (kg) | 8 |



ALTEFAR

**bacitracina 250UI/g
sulfato de neomicina 5mg/g**
Medicamento genérico Lei nº 9.787, de 1999.

EMBALAGEM HOSPITALAR
Pomada Dermatológica
Contém: 50 bicnagac de 10g

Medicamento Genérico

Pomada Indicada para infecções de pele, ferimentos e queimaduras

BELFAR LTDA. SAC: 0800 031 0055
www.belfar.com.br
Rua Alair Marques Rodrigues, 516 - CEP 31560-220 - Belo Horizonte - MG
CNPJ: 18.324.343/0001-77
Indústria Brasileira

Conveniente em Universidade subvencionada
(Lei nº 13.524/2017)

| | Preço | | | | | |
|----------------------------|----------|----------|----------|------------|----------|----------|
| | ICMS 12% | ICMS 17% | ICMS ZFM | ICMS 17.5% | ICMS 18% | ICMS 20% |
| Preço Fábrica | 347,81 | 371,93 | - | 374,53 | 377,16 | 388,08 |
| Preço Máximo ao Consumidor | 464,60 | 495,75 | - | 499,11 | 502,49 | 516,55 |

| Fiscal | | | |
|----------------------------|------------|---------------------|----------------|
| Classificação Fiscal (NCM) | 3004.20.79 | Lista PIS/ Cofins | CEST 13.002.01 |
| Incidência de IPI | N/A | Saída de Mercadoria | MG |

SAC: 0800 031 0055
 www.belfar.com.br
 Rua Alair Marques Rodrigues, 516 - CEP 31560-220 - Belo Horizonte - MG
 CNPJ: 18.324.343/0001-77
 Indústria Brasileira

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: sulfato de neomicina + bacitracina zíncica

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BELFAR LTDA | CNPJ | 18.324.343/0001-77 | Autorização | 1.00.571-1 |
| Processo | 25351.577913/2019-89 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 23/11/2020 |
| Nome Comercial | sulfato de neomicina + bacitracina zíncica | Registro | 105710163 | Vencimento do registro | 11/2030 |
| Princípio Ativo | SULFATO DE NEOMICINA, BACITRACINA ZÍNCICA | | | Medicamento de referência | Nebacetin® |
| Classe Terapêutica | ANTIBIOTICOS SISTEMICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS | | | ATC | |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | (5 MG + 250 UI)/G POM DERM CT BG AL X 15 G ATIVA | 1057101630017 | Pomada | 23/11/2020 | 24 meses |
| Princípio Ativo | SULFATO DE NEOMICINA BACITRACINA ZÍNCICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Bisnaga de alumínio (Bisnaga com 15 g em alumínio revestido com verniz epoxi dourado) Secundária - Cartucho (de papelão) | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: Belfar Limitada CNPJ: - 18.324.343/0005-09 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária | | | | |
| Via de Administração | DERMATOLÓGICA | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sem Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Sem Tarja | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 2 | (5 MG + 250 UI)/G POM DERM CT BG AL X 10 G <input type="checkbox"/> ATIVA | 1057101630025 | Pomada | 23/11/2020 | 24 meses |
| Princípio Ativo | SULFATO DE NEOMICINA BACITRACINA ZÍNCICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Bisnaga de alumínio (Bisnaga com 15 g em alumínio revestido com verniz epoxi dourado) Secundária - Cartucho (de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: Belfar Limitada CNPJ: - 18.324.343/0005-09 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária | | | | |
| Via de Administração | DERMATOLÓGICA | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sem Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Sem Tarja | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 3 | (5 MG + 250 UI)/G POM DERM CT 50 BG AL X 15 G <input type="checkbox"/> ATIVA | 1057101630033 | Pomada | 23/11/2020 | 24 meses |
| Princípio Ativo | SULFATO DE NEOMICINA BACITRACINA ZÍNCICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Bisnaga de alumínio (Bisnaga com 15 g em alumínio revestido com verniz epoxi dourado) Secundária - Cartucho (de cartolina) | | | | |

3424

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: Belfar Limitada CNPJ: - 18.324.343/0005-09 Endereço: - - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem secundária | | | | |
| Via de Administração | DERMATOLÓGICA | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sem Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Sem Tarja | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 4 | (5 MG + 250 UI)/G POM DERM CT 50 BG AL X 10 G <input type="checkbox"/> ATIVA | 1057101630041 | Pomada | 23/11/2020 | 24 meses |
| Princípio Ativo | SULFATO DE NEOMICINA BACITRACINA ZÍNCICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Bisnaga de alumínio (Bisnaga com 15 g em alumínio revestido com verniz epoxi dourado) Secundária - Cartucho (de cartolina) | | | | |

| | |
|--------------------------------|--|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none">• Fabricante: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo• Fabricante: Belfar Limitada CNPJ: - 18.324.343/0005-09 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária |
| Via de Administração | DERMATOLÓGICA |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ |
| Restrição de prescrição | Venda sem Prescrição Médica |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico |
| Destinação | Hospitalar |
| Tarja | Sem Tarja |
| Apresentação fracionada | Não |
| | |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NIMESULIDA

| | | | | | |
|--|----------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CIMED INDUSTRIA S.A | CNPJ | 02.814.497/0001-07 | Autorização | 1.04.381-0 |
| Processo | 25351.515324/2010-85 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 23/11/2015 |
| Nome Comercial | NIMESULIDA | Registro | 143810177 | Vencimento do registro | 11/2025 |
| Princípio Ativo | NIMESULIDA | | | Medicamento de referência | NISULID |
| Classe Terapêutica | ANTINFLAMATORIOS | | | ATC | |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1438101770012 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/11/2015 | 24 meses |
| Princípio Ativo | NIMESULIDA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (plástico pvc/pe/pvdc) 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: CIMED INDUSTRIA S.A. CNPJ: - 02.814.497/0008-83 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 2 | 50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1438101770020 | SUSPENSAO ORAL | 23/11/2015 | 24 meses |
| Princípio Ativo | NIMESULIDA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none">Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADORSecundária - 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: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 3 | 100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 600 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1438101770039 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/11/2015 | 24 meses |
| Princípio Ativo | NIMESULIDA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (PLÁSTICO PVC/PE/PVDC) Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| 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: CIMED INDUSTRIA S.A. CNPJ: - 02.814.497/0008-83 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Institucional Hospitalar | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 4 | 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1438101770047 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/11/2015 | 24 meses |
| Princípio Ativo | NIMESULIDA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (plástico pvc/pe/pvdc) 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: CIMED INDUSTRIA S.A. CNPJ: - 02.814.497/0008-83 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo |
| Via de Administração | ORAL |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica |
| Restrição de uso | - |
| Destinação | Comercial |
| Tarja | - |
| Apresentação fracionada | Não |
| | |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OMOPREL

| | | | | | |
|--|-------------------|----------------------------------|--------------------|--------------------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BELFAR LTDA | CNPJ | 18.324.343/0001-77 | Autorização | 1.00.571-1 |
| Processo | 25000.002265/9705 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 22/10/1997 |
| Nome Comercial | OMOPREL | Registro | 105710083 | Vencimento do registro | 10/2027 |
| Princípio Ativo | OMEPRAZOL | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTIULCEROSOS | | | ATC | |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | - |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|--|---------------|----------------------------|-----------------------|-------------|
| 1 | 10 MG CAP GEL DURA CT FR VD AMB X 14 CANCELADA OU CADUCA | 1057100830012 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 18/04/2001 | 24 meses |
| Princípio Ativo | OMEPRAZOL | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|----------------------------|---------------------------|-----------------|
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 2 | 20 MG CAP GEL DURA CT FR VD AMB X 07 CANCELADA OU CADUCA | 1057100830020 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 18/04/2001 | 24 meses |
| Princípio Ativo | OMEPRAZOL | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 3 | 20 MG CAP GEL DURA CT FR VD AMB X 14 CANCELADA OU CADUCA | 1057100830039 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 18/04/2001 | 24 meses |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|----------------------------|---------------------------|-----------------|
| Princípio Ativo | OMEPRAZOL | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 4 | 40 MG CAP GEL DURA CT FR VD AMB X 7 CANCELADA OU CADUCA | 1057100830047 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 05/06/2002 | 24 meses |
| Princípio Ativo | OMEPRAZOL | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|----------------------------|---------------------------|-----------------|
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 5 | 40 MG CAP GEL DURA CT FR VD AMB X 14 CANCELADA OU CADUCA | 1057100830055 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 05/06/2002 | 24 meses |
| Princípio Ativo | OMEPRAZOL | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|----------------------------|---------------------------|-----------------|
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 6 | 20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 07 CANCELADA OU CADUCA | 1057100830063 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 22/10/1997 | 24 meses |
| Princípio Ativo | OMEPRAZOL | | | | |
| 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: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 7 | 20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14 ATIVA | 1057100830071 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 22/10/1997 | 24 meses |
| Princípio Ativo | OMEPRAZOL | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|----------------------------|---------------------------|-----------------|
| 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: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: Belfar Limitada CNPJ: - 18.324.343/0005-09 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 8 | 20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 28 ATIVA | 1057100830081 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 22/10/1997 | 24 meses |
| Princípio Ativo | OMEPRAZOL | | | | |
| 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: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: Belfar Limitada CNPJ: - 18.324.343/0005-09 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 9 | 20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 56 ATIVA | 1057100830098 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 22/10/1997 | 24 meses |
| Princípio Ativo | OMEPRAZOL | | | | |
| 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: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: • Fabricante: Belfar Limitada CNPJ: - 18.324.343/0005-09 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|----------------------------|---------------------------|-----------------|
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 10 | 40 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 7 ATIVA | 1057100830101 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 22/10/1997 | 24 meses |
| Princípio Ativo | OMEPRAZOL | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: • Fabricante: Belfar Limitada CNPJ: - 18.324.343/0005-09 Endereço: - - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem secundária | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |

| | | | | | |
|---|---|---------------|----------------------------|--------------------|-------------|
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 11 | 40 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14 ATIVA | 1057100830111 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 22/10/1997 | 24 meses |
| Princípio Ativo | OMEPRAZOL | | | | |
| 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: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: Belfar Limitada CNPJ: - 18.324.343/0005-09 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|----------------------------|---------------------------|-----------------|
| 12 | 40 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 28 ATIVA | 1057100830128 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 22/10/1997 | 24 meses |
| Princípio Ativo | OMEPRAZOL | | | | |
| 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: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: Belfar Limitada CNPJ: - 18.324.343/0005-09 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 13 | 40 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 56 ATIVA | 1057100830136 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 22/10/1997 | 24 meses |
| Princípio Ativo | OMEPRAZOL | | | | |
| 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: BELFAR LTDA CNPJ: - 18.324.343/0001-77 Endereço: BELO HORIZONTE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação:• Fabricante: Belfar Limitada CNPJ: - 18.324.343/0005-09 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária |
| Via de Administração | ORAL |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica |
| Restrição de uso | - |
| Destinação | Comercial |
| Tarja | - |
| Apresentação fracionada | Não |
| | |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PARACETAMOL + FOSFATO DE CODEÍNA

| | | | | | |
|--|-----------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA 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 | PARACETAMOL, FOSFATO DE CODEÍNA | | | Medicamento de referência | TYLEX |
| Classe Terapêutica | ANALGESICOS NARCOTICOS | | | ATC | |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

 Medidas de fiscalização vigentes

?

| 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 FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |

3443

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| 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" | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| 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 <input type="text" value="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 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 Sujeita a Notificação de Receita "A" | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Restrição de uso | - | | | | |
| 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) 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 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 Sujeita a Notificação de Receita "A" | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| 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) 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" | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| 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" | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| 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" | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| 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) <input type="checkbox"/> 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" | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| 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" | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| 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 Etapas 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" | | | | |

| | |
|--------------------------------|-----------|
| Restrição de uso | - |
| Destinação | Comercial |
| Tarja | - |
| Apresentação fracionada | Não |
| | |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: fosfato sódico de prednisolona

| | | | | | |
|--|-----------------------------------|----------------------------------|------------------------|--------------------------------------|---------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | PRATI DONADUZZI & CIA LTDA | CNPJ | 73.856.593/0001- 66 | Autorização | 1.02.568-5 |
| Processo | 25351.128516/2005- 81 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 12/08/2005 |
| Nome Comercial | fosfato sódico de prednisolona | Registro | 125680129 | Vencimento do registro | 08/2025 |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | Medicamento de referência | PRELONE |
| Classe Terapêutica | GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS | | | ATC | |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|--|---------------|--------------------|-----------------------|-------------|
| 1 | 3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML +CP MED CANCELADA OU CADUCA | 1256801290019 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 2 | 3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1256801290027 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapas de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| 3 | 3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED CANCELADA OU CADUCA | 1256801290035 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | - | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 4 | 3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1256801290043 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO () | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 5 | 3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + COP <input type="checkbox"/> ATIVA | 1256801290051 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco de plástico opaco Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | | | | |
| Destinação | Institucional Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 6 | 3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 COP <input type="checkbox"/> ATIVA | 1256801290061 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | | | | |
| Destinação | Institucional Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 7 | 3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 120 ML + COP ATIVA | 1256801290078 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | | | | |
| Destinação | Institucional Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 8 | 3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 120 ML + 50 COP ATIVA | 1256801290086 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE PAPELAO () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | | | | |
| Destinação | Institucional Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 9 | 3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED CANCELADA OU CADUCA | 1256801290094 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 10 | 3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + COP ATIVA | 1256801290108 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | | | | |
| Destinação | Institucional Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 11 | 3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1256801290116 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | | | | |
| Destinação | Institucional Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 12 | 3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML + 50 COP ATIVA | 1256801290124 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE PAPELAO () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | | | | |
| Destinação | Institucional Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 13 | 3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOSAD CANCELADA OU CADUCA | 1256801290132 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 14 | 3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1256801290140 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | | | | |
| Destinação | Institucional Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 15 | 3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + SER DOSAD CANCELADA OU CADUCA | 1256801290159 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | - | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 16 | 3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 SER DOSAD CANCELADA OU CADUCA | 1256801290167 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | | | | |
| Destinação | Institucional Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 17 | 3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + SER DOS ATIVA | 1256801290175 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | | | | |
| Destinação | Institucional Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 18 | 3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA | 1256801290183 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | | | | |
| Destinação | Institucional Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 19 | 3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 120 ML + SER DOS <input type="text" value="ATIVA"/> | 1256801290191 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | | | | |
| Destinação | Institucional Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 20 | 3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 120 ML + 50 SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA | 1256801290205 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | | | | |
| Destinação | Institucional Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 21 | 3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA | 1256801290213 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | | | | |
| Destinação | Institucional Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 22 | 3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 60 ML + SER DOSAD CANCELADA OU CADUCA | 1256801290221 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |

| | |
|--------------------------------|---|
| Via de Administração | ORAL |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica |
| Restrição de uso | - |
| Destinação | Comercial |
| Tarja | - |
| Apresentação fracionada | Não |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 23 | 3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1256801290231 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |

| | |
|--|--|
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO () |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA CNPJ: - 73.856.593/0001-66 Endereço: TOLEDO - PR - BRASIL Etapa de Fabricação: |
| Via de Administração | ORAL |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico |
| Destinação | Institucional Hospitalar |

| | | | | | |
|---|--|---------------|--------------------|--------------------|-------------|
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 24 | 3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML + 50 SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA | 1256801290248 | SOLUÇÃO ORAL | 12/08/2005 | 24 meses |
| Princípio Ativo | FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none">Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACOSecundária - CAIXA DE PAPELAO () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none">Fabricante: PRATI DONADUZZI & CIA LTDACNPJ: - 73.856.593/0001-66Endereço: TOLEDO - PR - BRASILEtapas de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | | | | |
| Destinação | Institucional Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DACXI

| | | | | | |
|--|--------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA | CNPJ | 49.475.833/0001-06 | Autorização | 1.00.974-4 |
| Processo | 25351.807847/2021-00 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 25/10/2021 |
| Nome Comercial | DACXI | Registro | 109740344 | Vencimento do registro | 10/2031 |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | Medicamento de referência | XARELTO |
| Classe Terapêutica | AGENTES ANTITROMBÓTICOS | | | ATC | |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 5 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1097403440015 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloro (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidencloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 2 | 10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1097403440023 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloreto (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidencloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 3 | 10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1097403440031 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloreto (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidenocloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 4 | 10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 100 ATIVA | 1097403440041 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloreto (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidenocloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 5 | 15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 7 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1097403440058 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloro (PVC) 250 micrômetros e Polivinilideno (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | |
|--------------------------------|---|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo |
| 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 |
| Restrição de uso | Adulto |
| Destinação | Comercial |
| Tarja | Vermelha |
| Apresentação fracionada | Não |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 6 | 15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 14 ATIVA | 1097403440066 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |

| | |
|--|--|
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloro (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidencloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 7 | 15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 28 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1097403440074 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloreto (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidencloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 8 | 15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 42 ATIVA | 1097403440082 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloreto (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidenocloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 9 | 15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 98 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1097403440090 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloreto (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidenocloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 10 | 20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 7 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1097403440104 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloroeto (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidenocloroeto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 11 | 20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 14 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1097403440112 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloreto (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidenocloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 12 | 20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 28 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1097403440120 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloro (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidencloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 13 | 20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 42 ATIVA | 1097403440139 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloreto (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidencloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 14 | 20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 98 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1097403440147 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloreto (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidenocloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 15 | 10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 ATIVA | 1097403440155 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloreto (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidenocloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 16 | 15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1097403440163 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloreto (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidencloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 17 | 15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1097403440171 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloreto (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidenocloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 18 | 20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 <input type="text" value="ATIVA"/> | 1097403440181 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloreto (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidenocloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 19 | 20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1097403440198 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloreto (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidenocloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 20 | 15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 10 ATIVA | 1097403440201 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloreto (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidenocloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 21 | 20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1097403440211 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloro (PVC) 250 micrômetros e Polivinilideno (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 22 | 2,5 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1097403440228 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloro (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidencloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 23 | 2,5 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 <input type="button" value="ATIVA"/> | 1097403440236 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloreto (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidenocloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 24 | 2,5 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1097403440244 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloreto (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidencloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT II Endereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| 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 | | | | |
| Restrição de uso | Adulto | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| | | | | | |
| N° | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 25 | 2,5 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60 ATIVA | 1097403440252 | Comprimido Revestido | 25/10/2021 | 36 meses |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Folha de alumínio de 25 micrômetros e gramatura 67,5 g/m² com primer e verniz termoselante + Laminado duplex termoformável composto de Polivinilcloreto (PVC) 250 micrômetros e Polivinilidenocloreto (PVDC) 60 g/m², incolor, cristal) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) | | | | |

| | |
|--------------------------------|---|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none">Fabricante: DR. REDDY'S LABORATORIES LIMITED, FORMULATIONS TECHNICAL OPERATIONS - UNIT IIEndereço: SURVEY N° 42P, 43, 44P, 45P, 46P, 53, 54 & 83 BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIAEtapa de Fabricação: Processo produtivo completo |
| 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 |
| Restrição de uso | Adulto |
| Destinação | Comercial |
| Tarja | Vermelha |
| Apresentação fracionada | Não |
| | |

SOOLIS

NUTRACÊUTICA

CNPJ: 17.102.448/0002-08
ROD. VICE-PREFEITO HERMENEGILDO TONOLLI, N 2661
SÃO ROQUE DA CHAVE- ITUPEVA - CEP: 13295-000

TIPO DE DOCUMENTO: Comunicação de Início de Fabricação ou Importação de Produto Isento de Registro

Nós da Soolis Nutracêutica Indústria e Comércio LTDA, portadora do CNPJ 17.102.448/0002-08, fabricante de suplementos alimentares, nos asseguramos que por meio deste o processo de COMUNICADO DE INÍCIO DE FABRICAÇÃO de produtos isento de registros, está sendo entregue à VIGILANCIA SANITÁRIA, localizada na cidade de Itupeva, São Paulo.

PRODUTO:

- 1- SUPLEMENTO ALIMENTAR EM COMPRIMIDOS MARCA: SULFATO FERROSO FONTIVITA
- 2- SUPLEMENTO ALIMENTAR EM COMPRIMIDOS MARCA: COMPLEXO B FONTIVITA

FABRICANTE E DETENTOR DA MARCA: SOOLIS NUTRACÊUTICA INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA

CNPJ: 17.102.448/0002-08

Data:

VIGILANCIA SANITÁRIA

PREFEITURA MUNICIPAL DE ITUPEVA

Vigilância Sanitária

Protocolo: 69 2023

Data: 27/02/23 Hora: 09:43

Assinatura: *Jonid*

F PRODUTOS DISPENSADOS DE REGISTRO COM FABRICAÇÃO INICIADA

| | |
|--|--------------------|
| EMPRESA DETENTORA DE REGISTRO CNPJ [1][7][1][0][2][4][4][8] / [0][0][0][2]-[0][8] | CONTROLE DE ANEXOS |
| UNIDADE FABRIL CNPJ [1][7][1][0][2][4][4][8] / [0][0][0][2]-[0][8] | FOLHAS [] DE [] |

| PRODUTO -> 01 | CATEGORIA | DESCRIÇÃO DA CATEGORIA |
|--|--|--|
| [4][3][0][0][0][4][1] | S[U][P][L][E][M][E][N][T][O][S][A][L][I][M][E][N][T][A][R][E][S] | |
| NOME DO PRODUTO: SUPLEMENTO ALIMENTAR EM COMPRIMIDOS | | VALIDADE (ANO/MÊS/DIA) 2 <input checked="" type="checkbox"/> A <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> D |
| MARCA: SULFATO FERROSO FONTIMUNO | | PERSPECTIVA COMERCIAL |
| TIPO(S) DE EMBALAGEM 01 EMBALAGEM COM 500 COMPRIMIDOS | | <input type="checkbox"/> MUNICIPAL <input type="checkbox"/> ESTADUAL <input checked="" type="checkbox"/> NACIONAL <input type="checkbox"/> EXPORTAÇÃO |

| PRODUTO -> 02 | CATEGORIA | DESCRIÇÃO DA CATEGORIA |
|--|--|--|
| [4][3][0][0][0][4][1] | S[U][P][L][E][M][E][N][T][O][S][A][L][I][M][E][N][T][A][R][E][S] | |
| NOME DO PRODUTO: SUPLEMENTO ALIMENTAR EM COMPRIMIDOS | | VALIDADE (ANO/MÊS/DIA) 2 <input checked="" type="checkbox"/> A <input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> D |
| MARCA: COMPLEXO B FONTIMUNO | | PERSPECTIVA COMERCIAL |
| TIPO(S) DE EMBALAGEM 01 EMBALAGEM COM 500 COMPRIMIDOS | | <input type="checkbox"/> MUNICIPAL <input type="checkbox"/> ESTADUAL <input checked="" type="checkbox"/> NACIONAL <input type="checkbox"/> EXPORTAÇÃO |

Tamanho 115x50x120mm

Fontimuno



recicla

INFORMAÇÃO NUTRICIONAL

Porções por embalagem: 500
Porção: 0,21g (1 Comprimido)

| | 0,21g | %VD* |
|-------------------|-------|------|
| Vitamina B1 (mg) | 1,2 | 100% |
| Vitamina B2 (mg) | 1,3 | 108% |
| Vitamina B3 (mg) | 2,4 | 16% |
| Vitamina B5 (mg) | 5 | 100% |
| Vitamina B6 (mg) | 1,3 | 100% |
| Vitamina B12 (µg) | 2,4 | 100% |

Não contém quantidades significativas de valor energético, carboidratos, açúcares totais, açúcares adicionados, proteínas, gorduras totais, gorduras saturadas, gorduras trans, fibras alimentares e sódio.

*Percentual de valores diários fornecidos pela porção.

INGREDIENTES:

PANTOTENATO DE CÁLCIO (VITAMINA B5), NICOTINAMIDA (VITAMINA B3), CIANOCOBALAMINA (VITAMINA B12), CLORIDRATO DE PIRIDOXINA (VITAMINA B6), TIAMINA MONONITRATO (VITAMINA B1), RIBOFLAVINA (VITAMINA B2), MALTODEXTRINA, ANTIAGLUTINANTE: CARBONATO DE CÁLCIO, ESPESANTE: HYDROXYPROPILOCULOSE, ESPESANTE: HYDROXYPROPILETILCELULOSE, ANTIAGLUTINANTE: TALCO, ANTIUMECTANTE: DIÓXIDO DE SILÍCIO, ANTIUMECTANTE: DIÓXIDO DE SILÍCIO, ANTIAGLUTINANTE: ESTEARATO DE MAGNÉSIO, CORANTES: AZUL, AMARELO TARTRAZINA, ANTIAGLUTINANTE: TALCO E CORANTE: VERMELHO ALURA.

NÃO CONTÉM GLUTEN.

Sugestão de consumo:

Ingerir 1 comprimido ao dia

Instruções de conservação:

Conservar o produto fechado, em local fresco, seco e ao abrigo de luz. Após abertura da embalagem, consumir em até 630 dias.

IMPORTANTE:

PRODUTO INDICADO PARA O GRUPO POPULACIONAL ≥ 19 ANOS.

"NÃO EXCEDER A RECOMENDAÇÃO DIÁRIA DE CONSUMO INDICADA NA EMBALAGEM".

"MANTENHA FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS".

"ESTE PRODUTO NÃO É UM MEDICAMENTO".

Fontimuno

Complexo B

SUPLEMENTO ALIMENTAR EM COMPRIMIDOS REVESTIDOS

Contém: 500 comprimidos revestidos

COLORIDO ARTIFICIALMENTE

FABRICADO E DISTRIBUIDO POR:
SOOLIS NUTRACÉUTICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - ME.
Rodovia Vica-Prefeito Hermenegildo Toneli, nº 2641, Galpão 01, São Roque Da Chave - Itupeva SP/Brazil. CEP: 13295-504
CNPJ: 17.102.448/0002-08.
FARMACÉUTICA RESPONSÁVEL:
DRA. MARILIA CRISTINA FERRI DOS SANTOS CRF SP: 60.108
INDÚSTRIA BRASILEIRA



7 698969 453152

Scanned with CamScanner

3499

Tamanho 115x50x120mm

Fontimuno



recicla

INFORMAÇÃO NUTRICIONAL

Porções por embalagem: 500
Porção: 0,21g (1 Comprimido)

| | 0,21g | %VD* |
|------------|-------|------|
| Ferro (mg) | 14 | 100% |

Não contém quantidades significativas de valor energético, carboidratos, açúcares totais, açúcares adicionados, proteínas, gorduras totais, gorduras saturadas, gorduras trans, fibras alimentares e sódio.

*Percentual de valores diários fornecidos pela porção.

INGREDIENTES:

SULFATO FERROSO, MALTODEXTRINA, ANTIAGLUTINANTE: CARBONATO DE CÁLCIO, ESPESANTE: HYDROXYPROPILOCULOSE, ESPESANTE: HYDROXYPROPILOCULOSE, ANTIAGLUTINANTE: TALCO, ANTIUMECTANTE: DIÓXIDO DE SILÍCIO, ANTIAGLUTINANTE: ESTEARATO DE MAGNÉSIO, ANTIUMECTANTE: DIÓXIDO DE SILÍCIO, CORANTES: AZUL, AMARELO TARTRAZINA E ANTIAGLUTINANTE: TALCO.
NÃO CONTÉM OLLITEN.



Fontimuno

Sugestão de consumo:

1 comprimido ao dia

Instruções de conservação:

Conservar o produto fechado, em local fresco, seco e ao abrigo de luz. Após abertura da embalagem, consumir em até 630 dias.

IMPORTANTE:
PRODUTO INDICADO PARA O GRUPO POPULACIONAL ≥ 19 ANOS.

"NÃO EXCEDER A RECOMENDAÇÃO DIÁRIA DE CONSUMO INDICADA NA EMBALAGEM".

"MANTENHA FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS".

"ESTE PRODUTO NÃO É UM MEDICAMENTO".

Fontimuno

Contém: 500 comprimidos revestidos

SULFATO FERROSO
40mg

SUPLEMENTO ALIMENTAR
EM COMPRIMIDOS REVESTIDOS

COLORIDO ARTIFICIALMENTE

FABRICADO E DISTRIBUÍDO POR:

SOULS NUTRACÉUTICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - ME
Rodovia Vice-Prefeito Hermenegildo Tonali, nº 2661, Colômbio 01, São Roque Da Chave - Itupeva SP/Brazil. CEP: 13295-504
CNPJ: 17.102.448/0002-08.

FARMACÉUTICA RESPONSÁVEL:
DRA. MARILIA CRISTINA FERRI DOS SANTOS CRF SP: 60.108

INDÚSTRIA BRASILEIRA



3500

| | | |
|---|---|--|
|  | ESPECIFICAÇÃO DE PRODUTO ACABADO | GQ 033 Revisão: 00 |
| | | Revisado: Marília Perri Emissão: agosto/2021 Página 1 de 4 |

1- IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO

Nome do Produto: Complexo B código sistema interno: 1503
Suplemento Alimentar em comprimidos
Categoria: 4300041 Descrição de categoria: Suplemento Alimentar
Produto dispensado de registro, conforme Resolução 240, de 2018.

2- FABRICANTE

SOOLIS NUTRACÊUTICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA- ME CNPJ: 17.102.448/0002-08
Rod. Vice-prefeito Hermenegildo Tonoli, 2661 galpão 01 – São Roque da Chave – Itupeva SP CEP: 13295-504
Farmacêutica Responsável: Dra. Marília Cristina Perri dos Santos CRF SP: 60.108
INDÚSTRIA BRASILEIRA

3- EMBALAGEM

- Produto vendido em:
 - ✓ Blisters com 25 comprimidos revestidos cada.
 - ✓ Display com 20 blisters
 - ✓ Caixa de embarque com 30 displays

4- POSOLOGIA

- Sugere-se a ingestão diária de 1 ou 2 comprimidos ao dia.

5- ROTULAGEM:

- **PRECAUÇÕES:** Não é aconselhável exceder a dose diária recomendada.
- Em caso de irritação suspenda o uso. Se persistir a irritação procure um médico.
- **PRODUTO INDICADO PARA MAIORES DE 19 ANOS.**
- **“NÃO EXCEDER A RECOMENDAÇÃO DIÁRIA DE CONSUMO INDICADA NA EMBALAGEM “**
- **“MANTER FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS “**
- **“ESTE PRODUTO NÃO É MEDICAMENTO “**
- **NÃO CONTÉM AÇUCAR.**
- **NÃO CONTÉM GLÚTEM.**

6- COMPOSIÇÃO

- **INGREDIENTES:** Vitamina B5 (Pantotenato de Cálcio), Vitamina B3 (Nicotinamida), Vitamina B1 (Monitrato de Tiamina), Vitamina B2 (Riboflavina), Vitamina B6 (Piridoxina Hcl), Vitamina B12 (Cianocobalamina), Maltodextrina, Estabilizante: Carbonato de Cálcio, Antiumectante: Dióxido de Silício, Lubrificante: Estearato de magnésio. Agente carreador: Álcool, Água, Espessante: Hidroxipropilcelulose, Hidroxipropilmetilcelulose, Corantes: Dióxido de Titânio INS171, Verde INS 143, Vermelho INS129, Antiaglutinante: Talco.

| | | |
|---|---|--|
|  | ESPECIFICAÇÃO DE PRODUTO ACABADO | GQ 033 Revisão: 00 |
| | | Revisado: Marília Perri Emissão: agosto/2021 Página 2 de 4 |

7- INFORMAÇÃO NUTRICIONAL

| INFORMAÇÃO NUTRICIONAL | | |
|---|--------|------------|
| Porção de 0,208g (1 Comprimido) | | |
| Quantidade por Porção | | %VD (*) |
| Tiamina | 1,2mg | 100% |
| Riboflavina | 1,3mg | 100% |
| Niacina | 2,4mg | 15% |
| Vitamina B6 | 1,3mg | 100% |
| Ácido Pantotênico | 5mg | 100% |
| Vitamina B12 | 2,4mcg | 100% |
| <small>"Não contém quantidades significativas de valor energético, Carboidratos, Gorduras totais, Gorduras saturadas, Gorduras trans., Fibras alimentar e Sódio".</small> | | |

(**) % Valores Diários de referência com base em uma dieta de 2.000Kcal, ou 8.400KJ. Seus valores diários podem ser maiores ou menores dependendo das suas necessidades energéticas.

8- SHELF LIFE

- 24 meses ou 2 anos - a partir da data de fabricação

9- CONSERVAÇÃO / ARMAZENAMENTO

- CONSERVAR O PRODUTO FECHADO, EM LOCAL FRESCO, SECO E AO ABRIGO DE LUZ. APÓS ABERTURA DA EMBALAGEM, CONSUMIR EM ATÉ 90 DIAS. "
- Manuseio, precauções e orientações: usar EPI durante o manuseio do produto.

10- GMO

- Produto fornecido é isento de resíduos agrotóxicos, micotoxinas, microscopia/ macroscopia, materiais estranhos, irradiação e Genetically Modified Organisms (GMO) em sua formulação, tanto quanto nos ingredientes utilizados.

NOTA: O produto poderá conter em sua rotulagem a frase GMO FREE/ LIVRE DE TRANSGÊNICOS.

11- GLÚTEN

- Produto livre de glúten.

12- ALERGENICOS

- Produto livre de alergênicos.

13- ESPECIFICAÇÕES ORGANOLÉPTICAS

| Especificações | Parâmetros |
|----------------|----------------|
| Desintegração | máximo 30 min. |

| | | |
|---|---|--|
|  | ESPECIFICAÇÃO DE PRODUTO ACABADO | GQ 033 Revisão: 00 |
| | | Revisado: Marília Perri Emissão: agosto/2021 Página 3 de 4 |

| | |
|---------------|--|
| Forma Física: | Comprimido revestido |
| Cor: | Marrom |
| Odor: | Característico do Produto |
| Interno: | Pó comprimido |
| Formato: | Redondo 8,5mm |
| Peso: | Mínimo: 197,6 mg Médio: 208mg Máximo 218,4mg |
| Dureza: | 8-20kp |

14- ANÁLISES MICROBIOLÓGICA

| ANÁLISES MICROBIOLÓGICAS | ESPECIFICAÇÕES |
|--|----------------|
| Pesquisa E. Coli | Ausente |
| Microrganismos Mesófilos Aeróbios Totais | 1000 |
| Contagem de Bolores e leveduras | 100 |

15- MEDIDAS DE PRIMEIROS SOCORROS

- Contato com os olhos: não esfregue, lavar os olhos imediatamente com água em abundância, segurando as pálpebras abertas. Se as condições se agravarem ou a irritação persistir, consulte um médico, levando o rótulo do produto.
- Não há histórico de problemas em contato com a pele e inalação.

16- MEDIDAS DE PREVENÇÃO E COMBATE A INCÊNDIO

- Produto não inflamável.

17- MEDIDAS DE CONTROLE PARA DERRAMAMENTO / VAZAMENTO

- Precauções para o meio ambiente: produto biodegradável.
- Métodos para remoção e limpeza: recolhimento do produto, não há precauções.

18- CONTROLE DE EXPOSIÇÃO E PROTEÇÃO INDIVIDUAL

- Não há necessidade de nenhum cuidado de controle de exposição e proteção individual.
- Se após ingestão, sentir algum sintoma, procurar um médico.

19- PROPRIEDADES FÍSICO-QUÍMICAS

- Ponto de fulgor: não tem (produto não inflamável)
- Inflamabilidade: produto não inflamável
- Limites de explosividade: não disponível

20- ESTABILIDADE E REATIVIDADE

- Estabilidade: estável
- Não há histórico de reações perigosas, condições a serem evitadas, materiais ou substâncias incompatíveis, produtos perigosos ou em decomposição.

| | | |
|---|---|--|
|  | ESPECIFICAÇÃO DE PRODUTO ACABADO | GQ 033 Revisão: 00 |
| | | Revisado: Marília Perri Emissão: agosto/2021 Página 4 de 4 |

- Reatividade: não aplicável

21- INFORMAÇÕES TOXICOLÓGICAS

- Não há histórico de toxicidade.

22- INFORMAÇÕES ECOLÓGICAS

- Efeitos ambientais: n/a
- Persistência/Degrabilidade: biodegradável
- Este produto não sofre nenhum tratamento Microbiológico – Não Irradiado

23- CONSIDERAÇÕES SOBRE TRATAMENTO E DISPOSIÇÃO

- Produto: considerado resíduo orgânico e tratar de acordo com as normas municipais.
- Resíduos do produto: resíduo orgânico e tratar de acordo com as normas municipais.
- Embalagens contaminadas: não reutilizar. Encaminhar para a reciclagem.

24- INFORMAÇÕES SOBRE TRANSPORTE

- Transporte rodoviário no Brasil: Produto não classificado como perigoso pela legislação de transporte de produtos perigosos.
- Transporte rodoviário no MERCOSUL: Produto não regulamentado como perigoso para transporte.
- Transporte hidroviário: Produto não regulamentado como perigoso para transporte.
- Transporte aéreo doméstico e Internacional ICAO & IATA Section 4.2: Produto não regulamentado como perigoso para transporte.

25- REGULAMENTAÇÕES

- Produto não classificado como perigoso para utilizadores. Produto classificado como não perigoso conforme regulamentação de Suplementos Alimentares, indicado para maiores de 19 anos.
- Produto dispensado de registro, conforme Resolução 240, de 2018. Realizado o processo de Comunicado de Início de Fabricação (CIF ANEXO X), na vigilância local.
- Análises microbiológicas realizadas de acordo com a Resolução Nº 331, DE 23 DE DEZEMBRO DE 2019

26- OUTRAS INFORMAÇÕES

- As informações desta FISPQ representam os dados atuais e reflete com exatidão o nosso melhor conhecimento para o manuseio apropriado deste produto sobre condições normais e de acordo com a aplicação específica na embalagem e/ou literatura. Qualquer outro uso do produto que envolva o uso combinado com outro produto ou outros processos é responsabilidade do usuário.
- Gelatina Bovina, origem animal.
- Legenda: NA = NÃO APLICÁVEL NE = NÃO ESTABELECIDO ND = NÃO DETERMINADO

SUMÁRIO DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO

| | |
|--|----|
| 1. Contrato Social | 02 |
| 2. RG e CPF Edivar Szymanski | 11 |
| 3. RG e CPF Vilson Szymanski | 13 |
| 4. Localização (Alvará Municipal) | 15 |
| 5. SUS (Alvará Sanitário) | 17 |
| 6. CRF + Diploma Farmacêutica + Carteira | 19 |
| 7. AFE (Autorização de Fornecimento) | 26 |
| 8. AFE Correlatos | 35 |
| 9. AE | 39 |
| 10. Atestado de Vistoria (Bombeiros) | 43 |
| 11. Atestado de Capacidade Técnica 1 | 46 |
| 12. Atestado de Capacidade Técnica 2 | 79 |

| | | | | |
|---|-----------------------------|---|--------------------------|---|
|  Ministério do Empreendedorismo, da Microempresa e da Empresa de Pequeno Porte Secretaria Nacional de Microempresa e Empresa de Pequeno Porte Diretoria Nacional de Registro Empresarial e Integração Secretaria de Desenvolvimento Econômico e Turismo | | Nº DO PROTOCOLO (Usar da Junta Comercial) | | |
| NIRE (da sede ou filial, quando a sede for em outra UF) | Código da Natureza Jurídica | Nº de Matrícula do Agente Auxiliar do Comércio | | |
| 43204378350 | 2062 | | | |
| 1 - REQUERIMENTO | | | | |
| ILMO(A) SR.(A) PRESIDENTE DA Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul Nome: CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA (da Empresa ou do Agente Auxiliar do Comércio) | | | | |
| requer a V.Sª o deferimento do seguinte ato: | | Nº FCN/REMP  RSE2400343719 | | |
| Nº DE VIAS | CÓDIGO DO ATO | CÓDIGO DO EVENTO | QTDE | DESCRIÇÃO DO ATO / EVENTO |
| 1 | 002 | | | ALTERAÇÃO |
| | | 051 | 1 | CONSOLIDACAO DE CONTRATOS E STATUTO |
| | | 2221 | 1 | ALTERACAO DO TITULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) |
| BARAO DE COLEGIPE Local 12 Setembro 2024 Data | | Representante Legal da Empresa / Agente Auxiliar do Comércio: Nome: _____ Assinatura: _____ Telefone de Contato: _____ | | |
| 2 - USO DA JUNTA COMERCIAL | | | | |
| <input type="checkbox"/> DECISÃO SINGULAR | | <input type="checkbox"/> DECISÃO COLEGIADA | | |
| Nome(s) Empresarial(es) (igual(is) ou semelhante(s)): <input type="checkbox"/> SIM _____ <input type="checkbox"/> NÃO _____ Data _____ Responsável _____ | | Processo em Ordem À decisão _____ Data _____ Responsável _____ | | |
| <input type="checkbox"/> NÃO _____ Data _____ Responsável _____ | | <input type="checkbox"/> NÃO _____ Data _____ Responsável _____ | | |
| DECISÃO SINGULAR | | | | |
| <input type="checkbox"/> Processo em exigência. (Vide despacho em folha anexa) | 1ª Exigência | 2ª Exigência | 3ª Exigência | 4ª Exigência |
| <input type="checkbox"/> Processo delatado. Publique-se e archive-se. | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> Processo indeferido. Publique-se. | | | | |
| | | | _____ Data | _____ Responsável |
| DECISÃO COLEGIADA | | | | |
| <input type="checkbox"/> Processo em exigência. (Vide despacho em folha anexa) | 1ª Exigência | 2ª Exigência | 3ª Exigência | 4ª Exigência |
| <input type="checkbox"/> Processo delatado. Publique-se e archive-se. | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| <input type="checkbox"/> Processo indeferido. Publique-se. | | | | |
| _____ Data | _____ Vogal | _____ Vogal | _____ Vogal | _____ Vogal |
| | Presidente da _____ Turma | | | |
| OBSERVAÇÕES | | | | |

Prova de Autenticidade válida até 19/12/2024



Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul
 Certifico registro sob o nº 10590913 em 18/09/2024 da Empresa CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA, CNPJ 03652030000170 e protocolo 243402562 - 12/09/2024. Autenticação: 68F5F81EE6B1261A801F9B197620D5558057B181. José Tadeu Jacoby - Secretário-Geral. Para validar este documento, acesse <http://jucisrs.rs.gov.br/validacao> e informe nº do protocolo 24/340.256-2 e o código de segurança 8s00 Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 18/09/2024 por José Tadeu Jacoby Secretário-Geral.



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 20/09/2024 07:50:26 que o documento de hash (SHA-256)
 372538aeed9d1ad3ca54f323a1bfd43cf9474bd1cf99731d8f5cfc41f25f foi validado em 20/09/2024 07:49:07 através da transação blockchain
 0x122a94d07d64ff307ff7c82e13a98ea465c1886026dbb2094e51b81030be36f2 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 233578)





JUNTA COMERCIAL, INDUSTRIAL E SERVIÇOS DO
RIO GRANDE DO SUL

Registro Digital

Capa de Processo

Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul

| Identificação do Processo | | |
|---------------------------|--------------------------------------|------------|
| Número do Protocolo | Número do Processo Módulo Integrador | Data |
| 24/340.256-2 | RSE2400343718 | 12/09/2024 |

| Identificação do(s) Assinante(s) | | |
|---|------------------|-----------------|
| CPF | Nome | Data Assinatura |
| 670.481.290-34 | EDIVAR SZYMANSKI | 12/09/2024 |
| Assinado utilizando assinaturas avançadas  | | |

Prova de Autenticidade válida até 19/12/2024



Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul
Certifico registro sob o nº 10590913 em 18/09/2024 da Empresa CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA, CNPJ 03652030000170 e protocolo 243402562 - 12/09/2024. Autenticação: 68F5F81EE6B1261A801F9B197620D5558057B181. José Tadeu Jacoby - Secretário-Geral. Para validar este documento, acesse <http://jucisrs.rs.gov.br/validacao> e informe nº do protocolo 24/340.256-2 e o código de segurança 8s00 Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 18/09/2024 por José Tadeu Jacoby Secretário-Geral.

pág. 2/9



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 20/09/2024 07:50:26 que o documento de hash (SHA-256)
372538aeed9d1ad3ca54f323a1bfd43cff9474bd1cf99731d8f5cfc41f25f foi validado em 20/09/2024 07:49:07 através da transação blockchain
0x122a94d07d64ff307f7c82e13a98ea465c1886026dbb2094e51b81030be36f2 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 233578)



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

NIRE Nº 4320437835-0

SKY75 – PARTICIPAÇÕES E INVESTIMENTOS LTDA, pessoa jurídica de direito privado, com sede na José Bonifácio, 636 centro da cidade de Barão de Cotegipe (RS), CEP 99740-000, com contrato social devidamente arquivado na JUCIS-RS sob nº 43209723187, e inscrita no CNPJ sob nº 48.583.046/0001-07, neste ato representada pelo seu sócio administrador Sr. **EDIVAR SZYMANSKI**, brasileiro, casado pelo regime de separação obrigatório de bens, comerciante, residente e domiciliado a rua José Bonifácio, 636 centro da cidade de Barão de Cotegipe-Rs, portador da cédula de identidade nº 5051132966 SSP-RS e CPF 670.481.290-34, e **VILSON SZYMANSKI**, brasileiro, casado pelo regime de comunhão universal de bens, residente e domiciliado a rua Adão Welker, 90 apto 01 centro da cidade de Barão de Cotegipe-Rs, portador da cédula de identidade nº 1021870736 SSP-RS e CPF 162.522.250-53, únicos sócios da sociedade **CENTERMEDI-COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA**, com sede social na BR-480 nº 795, centro da cidade de Barão de Cotegipe-Rs, inscrita no CNPJ sob nº 03.652.030/0001-70, devidamente registrada na Junta Comercial do RGS, sob NIRE nº 4320437835-0, filial nº 01, localizada no Acesso Florenal Ribeiro, 1551-D, Bairro Quedas do Palmital, cidade de Chapecó (SC), CEP 89815-290 inscrita no CNPJ sob nº 03.652.030/0003-32 devidamente registrada na JUCESC sob NIRE 4290202925-2; filial nº 02 localizada na rua Irineu Ardelino Novello, 50 – lote 01-A, bairro Distrito Industrial II, cidade de Barão de Cotegipe (RS), CEP 99740-000, inscrita no CNPJ sob nº 03.652.030/0004-13, devidamente registrada na Junta Comercial, resolvem alterar e consolidar seu contrato constitutivo e demais alterações, conforme cláusulas e condições seguintes:

I-DA ALTERAÇÃO CONTRATUAL

Cláusula Primeira

Os sócios de comum e mutuo acordo resolvem criar o nome fantasia da empresa, passando ser o seguinte: **"Centermedi Hospitalar"**.

II- DA CONSOLIDAÇÃO DO CONTRATO SOCIAL

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

I- Da Denominação e Sede

Cláusula primeira

A Sociedade Empresária Limitada, gira sob a denominação social de **CENTERMEDI-COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA**, com sede social localizada na BR- 480 – nº 795, cidade de Barão de Cotegipe-Rs, CEP 99740-000 ; filial nº 01 localizada no acesso Florenal Ribeiro, 1551-D, bairro Santos Dumont, cidade de Chapecó (SC), CEP 89815-290 ; filial nº 02 localizada na rua Irineu Ardelino Novello, 50- lote 01-A, Distrito Industrial II, cidade de Barão de Cotegipe (RS), CEP 99740-000, adotando também o nome fantasia de **"Centermedi Hospitalar"**

Parágrafo único

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



Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul
 Certifico registro sob o nº 10590913 em 18/09/2024 da Empresa CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA, CNPJ 03652030000170 e protocolo 243402562 - 12/09/2024. Autenticação: 68F5F81EE6B1261A801F9B197620D5558057B181. José Tadeu Jacoby - Secretário-Geral. Para validar este documento, acesse <http://jucisrs.rs.gov.br/validacao> e informe nº do protocolo 24/340.256-2 e o código de segurança 8s00 Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 18/09/2024 por José Tadeu Jacoby Secretário-Geral.

pág. 3/9



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 20/09/2024 07:50:26 que o documento de hash (SHA-256)
 372538aeed9d1ad3ca54f323a1bfd43cff9474bd1cf99731d8f5fcffc41f25f foi validado em 20/09/2024 07:49:07 através da transação blockchain
 0x122a94d07d64ff307ff7c82e13a98ea465c1886026dbb2094e51b81030be36f2 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 233578)



II- Filiais

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

III- Do Prazo de duração e início de atividades**Cláusula Terceira**

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

IV- Do Objeto Social**Cláusula Quarta**

A sociedade tem por objetivos sociais, a exploração por conta própria do Comércio atacadista, de produtos hospitalares, de produtos farmacêuticos e de produtos odontológicos. Comércio atacadista de roupas e acessórios para uso profissional e de segurança do trabalho. Importação e exportação de produtos médicos hospitalares. Transporte de medicamentos e produtos médicos hospitalares. Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria. Transportes de medicamentos e produtos médicos hospitalares. Transporte rodoviário de carga municipal (exceto produtos perigosos e mudanças). Transporte rodoviário de carga, intermunicipal, interestadual e internacional (exceto produtos perigosos e mudanças). Comércio atacadista de produtos alimentícios.

V- Do Capital Social e Distribuição**Cláusula Quinta**

O capital social da sociedade é de R\$ 2.000.000,00 (Dois milhões de reais), devidamente integralizado, em moeda corrente nacional, e assim distribuídos entre os sócios:

- a) **SKY75 – Participações e Investimentos Ltda** – acima já qualificada, com uma participação social de R\$ 1.500.000,00 (hum milhão e quinhentos mil reais), totalmente integralizado, representando uma participação social de 75,00% (setenta e cinco por cento), do capital social;
- b) **Vilson Szymanski** – acima já qualificado, com uma participação social de R\$ 500.000,00 (quinhentos mil reais), totalmente integralizado, representando uma participação social de 25,00% (vinte e cinco por cento), do capital social.

Parágrafo Primeiro:

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

VI- Da Administração**Cláusula Sexta**

A Administração e o uso do nome empresarial caberá de forma isolada ou em conjunto, ao administrador **não sócio Sr. EDIVAR SZYMANSKI**, brasileiro, casado pelo regime de separação obrigatória de bens, comerciante, residente e domiciliado a rua José Bonifácio, 636 centro da cidade de Barão de Cotegipe-Rs, portador da cédula de identidade nº 5051132966 SSP-RS e CPF 670.481.290-34., e também pelo sócio Administrador Sr. **VILSON SZYMANSKI**, brasileiro, casado pelo regime de comunhão universal de bens, residente e domiciliado a rua Adão Welker, 90 apto 01 centro da cidade de Barão de Cotegipe-Rs, portador da cédula de identidade nº 1021870736 SSP-RS e CPF 162.522.250-53, competindo-lhes todos os poderes necessários à administração e representação da sociedade, vedado, no entanto, a concessão de avais, endossos, fianças e quaisquer outras garantias estranhas ao interesse social ou assumir obrigações seja em favor de qualquer dos quotistas ou de terceiros. Ficando dispensados de prestação caução.



Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul

Certifico registro sob o nº 10590913 em 18/09/2024 da Empresa CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA, CNPJ 03652030000170 e protocolo 243402562 - 12/09/2024. Autenticação: 68F5F81EE6B1261A801F9B197620D5558057B181. José Tadeu Jacoby - Secretário-Geral. Para validar este documento, acesse <http://jucisrs.rs.gov.br/validacao> e informe nº do protocolo 24/340.256-2 e o código de segurança 8s00 Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 18/09/2024 por José Tadeu Jacoby Secretário-Geral.

pág. 4/9



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 20/09/2024 07:50:26 que o documento de hash (SHA-256)

372538aee9d1ad3ca54f323a1bf643cff9474bd1c199731d8f5fcff41f25f foi validado em 20/09/2024 07:49:07 através da transação blockchain

0x122a94d07d64ff307ff7c82e13a98ea465c1886026dbb2094e51b81030be36f2 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 233578)



Parágrafo Primeiro

A sociedade poderá ser administrada por administradores não sócios.

Parágrafo Segundo

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

VII- Da Remuneração**Cláusula Sétima**

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

VIII- Do Encerramento do Exercício Social**Cláusula Oitava**

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

Cláusula Nona

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

IX- Da Retirada, interdição ou Falecimento de Sócio**Cláusula Décima**

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

Parágrafo único:

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

X- Das Deliberações**Cláusula Décima-primeira**

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

XI- Do Foro Jurídico**Cláusula Décima-segunda**

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

XII- Da Declaração**Cláusula Decima-terceira**

Os Administradores declaram, sob as penas da lei, de que não estão impedidos de exercer a administração da sociedade, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrar sob os efeitos



Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul

Certifico registro sob o nº 10590913 em 18/09/2024 da Empresa CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA, CNPJ 03652030000170 e protocolo 243402562 - 12/09/2024. Autenticação: 68F5F81EE6B1261A801F9B197620D5558057B181. José Tadeu Jacoby - Secretário-Geral. Para validar este documento, acesse <http://jucisrs.rs.gov.br/validacao> e informe nº do protocolo 24/340.256-2 e o código de segurança 8s0O Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 18/09/2024 por José Tadeu Jacoby Secretário-Geral.

pág. 5/9



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 20/09/2024 07:50:26 que o documento de hash (SHA-256)

372538aeeed9d1ad3ca54f323a1bfd43cff9474bd1cf99731d8f5cfcfc41f25f foi validado em 20/09/2024 07:49:07 através da transação blockchain

0x122a94d07d64ff307ff7c82e13a98ea465c1886026dbb2094e51b81030be36f2 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 233578)



dela, a pena que vede, ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos; ou por crime falimentar, de prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato, ou contra a economia popular, contra o sistema financeiro nacional, contra normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fé pública, ou a propriedade. E, por assim terem convencionado, assinam o presente contrato em 03 (três) vias de igual forma e teor, na presença de duas testemunhas abaixo assinadas.

Barão de Cotegipe (RS), 06 de setembro de 2024.

SKY75 – Participações e Investimentos Ltda
Edivar Szymanski – sócio administrador

Vilson Szymanski

Edivar Szymanski
Administrador não sócio



Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul
Certifico registro sob o nº 10590913 em 18/09/2024 da Empresa CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA, CNPJ 03652030000170 e protocolo 243402562 - 12/09/2024. Autenticação: 68F5F81EE6B1261A801F9B197620D5558057B181. José Tadeu Jacoby - Secretário-Geral. Para validar este documento, acesse <http://jucisrs.rs.gov.br/validacao> e informe nº do protocolo 24/340.256-2 e o código de segurança 8s00 Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 18/09/2024 por José Tadeu Jacoby Secretário-Geral.

pág. 6/9



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 20/09/2024 07:50:26 que o documento de hash (SHA-256)
372538aeed9d1ad3ca54f323a1bfd43cff9474bd1cf99731d8f5cfcf41f25f foi validado em 20/09/2024 07:49:07 através da transação blockchain
0x122a94d07d64ff307ff7c82e13a98ea465c1886026dbb2094e51b81030be36f2 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 233578)



Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul



JUNTA COMERCIAL, INDUSTRIAL E SERVIÇOS DO RIO GRANDE DO SUL
Registro Digital

Documento Principal

| Identificação do Processo | | |
|---------------------------|--------------------------------------|------------|
| Número do Protocolo | Número do Processo Módulo Integrador | Data |
| 24/340.256-2 | RSE2400343718 | 12/09/2024 |

| Identificação do(s) Assinante(s) | | |
|---|------------------|-----------------|
| CPF | Nome | Data Assinatura |
| 670.481.290-34 | EDIVAR SZYMANSKI | 12/09/2024 |
| Assinado utilizando assinaturas avançadas | | |
| 162.522.250-53 | VILSON SZYMANSKI | 12/09/2024 |
| Assinado utilizando assinaturas avançadas | | |

Prova de Autenticidade válida até 19/12/2024



Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul
Certifico registro sob o nº 10590913 em 18/09/2024 da Empresa CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA, CNPJ 03652030000170 e protocolo 243402562 - 12/09/2024. Autenticação: 68F5F81EE6B1261A801F9B197620D5558057B181. José Tadeu Jacoby - Secretário-Geral. Para validar este documento, acesse <http://jucisrs.rs.gov.br/validacao> e informe nº do protocolo 24/340.256-2 e o código de segurança 8s00 Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 18/09/2024 por José Tadeu Jacoby Secretário-Geral.

pág. 7/9



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 20/09/2024 07:50:26 que o documento de hash (SHA-256)
372538aeed9d1ad3ca54f323a1bfd43cff9474bd1cf99731d8f5cfc41f25f foi validado em 20/09/2024 07:49:07 através da transação blockchain
0x122a94d07d64ff307ff7c82e13a98ea465c1886026dbb2094e51b81030be36f2 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 233578)





Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantil - SINREM
 Governo do Estado do Rio Grande do Sul
 Secretaria de Desenvolvimento Econômico e Turismo
 Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul

TERMO DE AUTENTICAÇÃO - REGISTRO DIGITAL

Certifico que o ato, assinado digitalmente, da empresa CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA, de CNPJ 03.652.030/0001-70 e protocolado sob o número 24/340.256-2 em 12/09/2024, encontra-se registrado na Junta Comercial sob o número 10590913, em 18/09/2024. O ato foi deferido eletronicamente pelo examinador Marcos Alves Martins.

Certifica o registro, o Secretário-Geral, José Tadeu Jacoby. Para sua validação, deverá ser acessado o sítio eletrônico do Portal de Serviços / Validar Documentos (<https://portalservicos.jucisrs.rs.gov.br/Portal/pages/imagemProcesso/viaUnica.jsf>) e informar o número de protocolo e chave de segurança.

Capa de Processo

| Assinante(s) | | |
|---|------------------|-----------------|
| CPF | Nome | Data Assinatura |
| 670.481.290-34 | EDIVAR SZYMANSKI | 12/09/2024 |
| Assinado utilizando assinaturas avançadas   | | |

Documento Principal

| Assinante(s) | | |
|---|------------------|-----------------|
| CPF | Nome | Data Assinatura |
| 670.481.290-34 | EDIVAR SZYMANSKI | 12/09/2024 |
| Assinado utilizando assinaturas avançadas   | | |
| 162.522.250-53 | VILSON SZYMANSKI | 12/09/2024 |
| Assinado utilizando assinaturas avançadas   | | |

Data de início dos efeitos do registro (art. 36, Lei 8.934/1994): 06/09/2024



Documento assinado eletronicamente por Marcos Alves Martins, Servidor(a) Público(a), em 18/09/2024, às 10:49.



A autenticidade desse documento pode ser conferida no [portal de serviços da jucisrs](https://portalservicos.jucisrs.rs.gov.br/Portal/pages/validacao) informando o número do protocolo 24/340.256-2.



Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul

Certifico registro sob o nº 10590913 em 18/09/2024 da Empresa CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA, CNPJ 03652030000170 e protocolo 243402562 - 12/09/2024. Autenticação: 68F5F81EE6B1261A801F9B197620D5558057B181. José Tadeu Jacoby - Secretário-Geral. Para validar este documento, acesse <http://jucisrs.rs.gov.br/validacao> e informe nº do protocolo 24/340.256-2 e o código de segurança 8s00 Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 18/09/2024 por José Tadeu Jacoby Secretário-Geral.

pág. 8/9



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 20/09/2024 07:50:26 que o documento de hash (SHA-256)

372538aed9d1ad3ca54f323a1bfd43cff9474bd1cf99731d8f5cfcf41f25f foi validado em 20/09/2024 07:49:07 através da transação blockchain

0x122a94d07d64ff307f7c82e13a98ea465c1886026dbb2094e51b81030be36f2 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 233578)





JUNTA COMERCIAL, INDUSTRIAL E SERVIÇOS DO
RIO GRANDE DO SUL
Registro Digital

O ato foi assinado digitalmente por :

| Identificação do(s) Assinante(s) | |
|----------------------------------|-------------------|
| CPF | Nome |
| 054.744.500-87 | JOSE TADEU JACOBY |

Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul

Prova de Autenticidade válida até 19/12/2024

Porto Alegre, quarta-feira, 18 de setembro de 2024



Junta Comercial, Industrial e Serviços do Rio Grande do Sul
Certifico registro sob o nº 10590913 em 18/09/2024 da Empresa CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA, CNPJ 03652030000170 e protocolo 243402562 - 12/09/2024. Autenticação: 68F5F81EE6B1261A801F9B197620D5558057B181. José Tadeu Jacoby - Secretário-Geral. Para validar este documento, acesse <http://jucisrs.rs.gov.br/validacao> e informe nº do protocolo 24/340.256-2 e o código de segurança 8s00 Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 18/09/2024 por José Tadeu Jacoby Secretário-Geral.

pág. 9/9



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 20/09/2024 07:50:26 que o documento de hash (SHA-256)
372538aeeed9d1ad3ca54f323a1bfd43cf9474bd1cf99731d8f5fcfc41f25f foi validado em 20/09/2024 07:49:07 através da transação blockchain
0x122a94d07d64ff307ff7c82e13a98ea465c1886026dbb2094e51b81030be36f2 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 233578)



Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 19/12/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **372538aeed9d1ad3ca54f323a1bfd43cff9474bd1cf99731d8f5fcffc41f25f** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **233578** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**CONTRATO SOCIAL ALTERAÇÃO 19-09**", cujo assunto é descrito como "**CONTRATO SOCIAL ALTERAÇÃO 19-09**", faz prova de que em **20/09/2024 07:48:46**, o responsável **Centermedi Comercio de Produtos Hospitalares Ltda (03.652.030/0001-70)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Centermedi Comercio de Produtos Hospitalares Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **20/09/2024 07:50:29** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x122a94d07d64ff307ff7c82e13a98ea465c1886026dbb2094e51b81030be36f2**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

DAUTIN
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 19/12/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **72da979c2e04379ee92bed18aa20e79518acf82343fad0b605af55c800bd72ce** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **233579** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**CNH Digital_EDIVAR**", cujo assunto é descrito como "**CNH Digital_EDIVAR**", faz prova de que em **20/09/2024 07:57:19**, o responsável **Centermedi Comercio de Produtos Hospitalares Ltda (03.652.030/0001-70)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Centermedi Comercio de Produtos Hospitalares Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **20/09/2024 08:00:50** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x7ca0ad0982dc78425c459c41d3d63dafa9b92381647486809a82e59be5b68fd4**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

DAUTIN
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



CNH Digital

Departamento Nacional de Trânsito

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
 M. A. S. DE TRANSPORTES E TRANSPORTES
 DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRANSPORTES
 - RUA PÉRSIO DE SOUZA, 1.100

RS

Nome: **VALDIR REINHOLD**

DOC. IDENTIFICADORA DE SOUZA: **1.020.470.936-1001-000-000**

CPF: **000.000.000-00** DATA DO BASTANTE: **18/09/2023**

FRACÇÃO: **ESTADUAL - DENATRAN**

ESPÉCIE: **CONDUZIR**

PERÍODO: **01/01/2024** PL: **0000000000000000** CAT. 1988: **0**

N.º PROVA: **0000000000000000** CATEGORIA: **0000000000000000** F.º INSCRIÇÃO: **0000000000000000**

Observação:

Assinatura: **VALDIR REINHOLD** DATA EMISSÃO: **18/09/2023**

2191067450

RIO GRANDE DO SUL

DENATRAN CONTRAN

QR-CODE



Documento assinado com certificado digital em conformidade com a Medida Provisória nº 2200-2/2001. Sua validade poderá ser confirmada por meio do programa Assinador Serpro.

As orientações para instalar o Assinador Serpro e realizar a validação do documento digital estão disponíveis em: < <http://www.serpro.gov.br/assinador-digital> >, opção Validar Assinatura.

SERPRO / DENATRAN

Prova de Autenticidade válida até 19/12/2024



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 20/09/2024 08:05:30 que o documento de hash (SHA-256) b24a83470c1fe8d2b521cc860872abe9e012f3d63f407e8678a5c0cdc6fd0273 foi validado em 20/09/2024 08:04:02 através da transação blockchain 0x464cdebc20723dc8dc8d9c31cf4ae3c045bdf8b82b39c96c84f5dc392a6aad8 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 233581)



Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 19/12/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **b24a83470c1fe8d2b521cc860872abe9e012f3d63f407e8678a5c0cdc6fd0273** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **233581** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**CNH DIGITAL VILSON CORRETA**", cujo assunto é descrito como "**CNH DIGITAL VILSON CORRETA**", faz prova de que em **20/09/2024 08:03:27**, o responsável **Centermedi Comercio de Produtos Hospitalares Ltda (03.652.030/0001-70)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Centermedi Comercio de Produtos Hospitalares Ltda a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **20/09/2024 08:05:28** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x464cdebc20723dc8dc8d9c31cf4ae3c045bdff8b82b39c98c84f5dc392a6aad8**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

DAUTIN
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



**MUNICÍPIO DE CHAPECÓ****SECRETARIA DE FAZENDA****AV. GETÚLIO DORNELES VARGAS, 957-S****CNPJ 83.021.808/0001-82**
**ALVARÁ DE LICENÇA ESPECIAL DE ESCRITÓRIO VIRTUAL
(Lei Complementar 767/2022, Artigo 11, Inciso II)**

ALVARÁ CONCEDIDO PELO MUNICÍPIO DE CHAPECÓ NOS TERMOS DO ART. 170 DA LEI 170/83 E LC 767/2022 A:

| | | |
|--|---|----------------------------------|
| Nº da Inscrição Municipal 63942 | Nº do Alvará 16997 | Exercício 2024 |
| CPF / CNPJ 03.652.030/0003-32 | Nome / Razão Social CENTERMEDI-COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA | |
| Nº da Inscrição Estadual 260516392 | Nome Fantasia | |
| Logradouro FLORENAL RIBEIRO | Número 1551-D | |
| Complemento | Bairro QUEDAS DO PALMITAL | CEP 89815290 |
| Cidade CHAPECÓ / SC | Abertura 27/05/2020 | Deferimento 05/10/2020 |

Atividade Principal / CNAE (Classificação Nacional de Atividades Econômicas)**4644301-COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO****Atividade(s) Secundária(s) / CNAE (Classificação Nacional de Atividades Econômicas)**

4645103 - COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS
4645101 - COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS
4642702 - COMÉRCIO ATACADISTA DE ROUPAS E ACESSÓRIOS PARA USO PROFISSIONAL E DE SEGURANÇA DO TRABALHO
4664800 - COMÉRCIO ATACADISTA DE MÁQUINAS, APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR, PARTES E PEÇAS

Restrições / Observações**Horário de Funcionamento****08:00 as 18:00 - NORMAL**Documento emitido em 10/01/2024, com Validade para **31/01/2025**.**É OBRIGATÓRIO FIXAR O ALVARÁ EM LOCAL VISÍVEL NO ESTABELECIMENTO**

A validade do documento pode ser consultada no site da prefeitura por meio do código de autenticidade
<https://chapeco.meumunicipio.online/tributario/servlet/hwpcconsautcert>

Município de Chapecó, Estado de Santa Catarina
 Av. Getúlio Dorneles Vargas, 957S, Bairro Palmital
 CEP 89812-000 - Fone (49) 3321-8400

Administração
 2021 / 2024



Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 23/01/2025

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **d641889b135bbefa986008af3941a5d3d531ab4f8f15838949e5bbc356f0d2f0** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **239282** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**ALVARA DE LOCALIZACAO 31-01-2025**", cujo assunto é descrito como "**ALVARA DE LOCALIZACAO 31-01-2025**", faz prova de que em **25/10/2024 15:37:18**, o responsável **Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC (03.652.030/0003-32)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **25/10/2024 15:38:53** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x42fd8807630c0749b12d1b2216f78902af2bafaa52d5668a5dccb103472351ba**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

DAUTIN
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



|  MUNICÍPIO DE CHAPECÓ SECRETARIA DA SAÚDE AV. GETÚLIO DORNELES VARGAS, 957-S CNPJ 83.021.808/0001-82 | | |  |
|--|---|---|---|
| Alvará Sanitário | | | |
| Nº do Alvará: 45960 / 2024 | Data de Emissão: 26/02/2024 | Validade: 30/04/2025 | |
| A Prefeitura Municipal de Chapecó/SC, por meio da Vigilância Sanitária Municipal, conforme Lei Municipal nº 3496/1992, regulamentada pelo Decreto Municipal nº 3094/1993, e conforme a Lei Estadual nº 6320/1983, concede o presente Alvará Sanitário a: | | | |
| Nome / Razão Social: CENTERMEDI-COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA | CNPJ / CPF: 03.652.030/0003-32 | | |
| Nome Fantasia: | | | |
| Logradouro: FLORENAL RIBEIRO | | | |
| Complemento: | Número: 1551-D | CEP: 89815290 | |
| Bairro: QUEDAS DO PALMITAL | Cidade: CHAPECÓ / SC | | |
| Inscrição Municipal: 63942 | Inscrição Estadual: 260516392 | Início de Atividade: 27/05/2020 | |
| Código de Autenticação: A6FPS4N19MP | Grau de Risco Sanitário: Alto Risco | | |
| ATIVIDADE(S) SANITÁRIAS - CNAES | | | |
| 4644301-COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO (Alto Risco) 4645103 - COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS (Alto Risco) 4645101 - COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS (Alto Risco) 4642702 - COMÉRCIO ATACADISTA DE ROUPAS E ACESSÓRIOS PARA USO PROFISSIONAL E DE SEGURANÇA DO TRABALHO (Baixo Risco) 4664800 - COMÉRCIO ATACADISTA DE MÁQUINAS, APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR, PARTES E PEÇAS (Alto Risco) | | | |
| Observações: | | | |
| 02/01/2024 - RESPONSABILIDADE TÉCNICA EXERCIDA POR VERÔNICA GABRIELE JANESKO, FARMACÊUTICA, CRF/SC Nº 18215-F. AFE CADASTRO Nº 1.10345-9, EXTENSIVA DA MATRIZ, PARA ARMAZENAR DISTRIBUIR, EXPEDIR E TRANSPORTAR MEDICAMENTOS. AFE/AE CADASTRO Nº 1.25179-5 PARA ARMAZENAR, DISTRIBUIR E EXPEDIR MEDICAMENTO ESPECIAL. AFE CADASTRO Nº 8.21060-4 (P2533MY4LLL6) PARA ARMAZENAR, DISTRIBUIR E EXPEDIR PRODUTOS PARA SAÚDE (DISPOSITIVOS MÉDICOS). | | | |
| É OBRIGATÓRIO FIXAR O ALVARÁ EM LOCAL VISÍVEL NO ESTABELECIMENTO | | | |
| A validade do documento pode ser consultada no site da prefeitura por meio do código de autenticidade https://chapeco.meumunicipio.online/tributario/servlet/hwpcconsautcert | | | |
| ADMINISTRAÇÃO 2021 / 2024 | Chapecó, Santa Catarina Rua Mal. Floriano Peixoto, 700 L, Centro, 89801-501 (49) 3319-1400 / (49) 3321-0090 | | |



Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 23/01/2025

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **3c11c4653ee8b37d8587e8542f0ccc38c983c8ed6f5c8e3c954d747d9d5805c0** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **239261** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**ALVARA SANITARIO 30-04-25**", cujo assunto é descrito como "**ALVARA SANITARIO 30-04-25**", faz prova de que em **25/10/2024 14:44:21**, o responsável **Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC (03.652.030/0003-32)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **25/10/2024 14:46:55** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0xfef7bbc8f76d087aeacb2c58d15710501e9fe8d407b88c2f87c3b2273fb33bd0**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

DAUTIN
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21
 Edifício Pedro Francisco Vargas
 Centro, Itajaí - Santa Catarina
 (47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
 www.dautin.com | dautin@dautin.com



CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **febd54376ef552dc003476c29ee10abf926085f430f910febaef60ed663d5665** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Binance Smart Chain, sob o identificador único denominado NID **180269** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado **"CRF"**, cujo assunto é descrito como **"CRF"**, faz prova de que em **03/01/2024 08:40:07**, o responsável **Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC (03.652.030/0003-32)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **03/01/2024 08:41:17** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x979b8a561335d293f0a8bb7e09496c1465fd679edf938f3e8fd768efd3f6d363**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://bscscan.com/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

DAUTIN
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil
 Subchefia para Assuntos Jurídicos
 MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
 DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



Rua XV de Novembro, 64 - Sala 21
 Edifício Pedro Francisco Vargas
 Centro, Itajaí - Santa Catarina
 (47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
 www.dautin.com | dautin@dautin.com



CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A DAUTIN BLOCKCHAIN DOCUMENTOS DIGITAIS E SERVIÇOS LTDA, especificada neste ato apenas como **Dautin Blockchain Co.** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **301464a860b2cdd2b8d39b0d85aacc504763a27e478c745810375ce62891ba2d** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **46458** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**Carteirinha Verônica**", cujo assunto é descrito como "**Carteirinha Verônica**", faz prova de que em **17/01/2022 11:01:07**, o responsável **Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC (03.652.030/0003-32)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a DAUTIN Blockchain Co.

Este CERTIFICADO foi emitido em **17/01/2022 11:02:19** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa DAUTIN Blockchain Co. de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0xa6527afcbddf66acbd39f3bc112ce4b81762f5dc27a095923ee0f8d817c5a746**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

DAUTIN
 BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil
 Subchefia para Assuntos Jurídicos
 MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
 DE 24 DE AGOSTO DE 2001.





CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 143512210203361650600-1
Data: 22/10/2020 10:20:58
Valor Total do Ato: R\$ 4,56
Selo Digital Tipo Normal C: AKP06238-ZABX;



CNJ: 06.870-0

Cartório Azevêdo Bastos
Cartório Público
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1148
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
(83) 3244-4040 - Cartório Eletrônico
<https://azevedobastos.br/portal/>

Bal. Valter Azevêdo Bastos
Titular
TJPB

v4.0 - Dautin Blockchain confirma em 20/09/2024 11:24:18 que o documento de hash (SHA-256) db6b4f54c3badca39b68e14923d5831ca125e0c5cb9989d209a132f162ad foi validado em 20/09/2024 11:22:30 através da transação blockchain 0x17c26986b7b86132710b6b26191710d2e1a8e26e3819a26748b7b5d5f9fac e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/verify-check> (ID: 233644)



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL



URI UNIVERSIDADE REGIONAL INTEGRADA DO ALTO URUGUAI E DAS MISSÕES

Reconhecida pela Portaria Ministerial nº 708 de 1905/92 - D.O.U. de 21/05/92
Sediada nos municípios de Erechim, Frederico Westphalen, Santo Ângelo, Santiago, São Luiz Gonzaga e Caxias do Sul, estado do Rio Grande do Sul, Brasil.

O Reitor da Universidade Regional Integrada do Alto Uruguai e das Missões - URI, tendo presente o termo de Colação de Grau, em 05 de janeiro de 2013, no Curso de Graduação em FARMÁCIA, confere a

VERÔNICA GABRIELE JANESKO

Brasileira(a), natural do Rio Grande do Sul, nascida(a) em 21 de maio de 1986, portadora(a) da Cédula de Identidade nº 8005380492, expedida pelo SIS/RS, o título de

FARMACÊUTICA

Mandando passar-lhe o presente Diploma para que possa gozar de todos os direitos e prerrogativas concedidos a este título pelas Leis da República.

Erechim, 13 de março de 2013

Verônica G. Janesko
Verônica Gabriele Janesko
Diplomada

Rita Miotto
Rita Miotto
Secretária - Campus de Erechim

Paula José Sponchiado
Paula José Sponchiado
Diretor Geral - Campus de Erechim

Rosane Ventobel Rodrigues
Rosane Ventobel Rodrigues
Pró-Reitora de Ensino

Luiz Mario Silveira Spinelli
Luiz Mario Silveira Spinelli
Reitor da URI

Documento Autenticado Digitalmente de acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autêntico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé. ***** Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/143512210203361650600>

Prova de Autenticidade válida até 19/12/2024

3528



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 143512210203361650600-2
Data: 22/10/2020 10:21:00
Valor Total do Ato: R\$ 4,56
Selo Digital Tipo Normal C: AKP06239-XMZF;



CNJ: 06.876-6

Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
(81) 3444-604 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://azevedobastos.net.br>

Bal. Valter Azevêdo Bastos
Trib. JPB

TJPB



UNIVERSIDADE REGIONAL INTEGRADA DO
ALTO URUGUAÍ E DAS MISSÕES - URI
PRÓ-REITORIA DE ENSINO
COORDENADORIA DE ADMINISTRAÇÃO
ESCOLAR

Curso reconhecido pelo(a) Portaria nº 775/06 - D.O.U
de 10/11/2008.

Diploma registrado de acordo com o artigo 48,
parágrafo 1º, da Lei 9394 de 20 de dezembro de 1996,
no livro geral da instituição sob o nº 20400 ocupando
a posição 1 da folha 65 do livro de nº 20.

Ereclim, 12/03/2013

Suzane Polachini

Suzane Polachini Demarchi Michelin
Encarregada do Setor de Expedição e Registro de
Diplomas e Apostilas
Portaria nº 672, de 01 de Março de 2004

A entrega do diploma confirma-se no livro
de nº 5 do curso na unidade, página 6, posição 4



SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL
Conselho Regional de Farmácias
do Estado do Rio Grande do Sul
CRF/RGS

Registrado sob o n.º 15965
à pag. 300 livro 15
em 14 de Junho de 2013

Pallo Ricardo de Azevedo
PALLO RICARDO DE AZEVEDO
Agente Administrativo II - Mat. 243
Conselho Regional de Farmácias do RS

Documento Autenticado Digitalmente de acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6 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, Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/143512210203361650600>

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 Digital¹ ou na referida sequência, foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes².

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei Nº 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <https://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 CENTERMEDI COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa CENTERMEDI COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 22/10/2020 10:25:18 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa CENTERMEDI COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA 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 Autenticação Digital..

Esta Declaração é válida por tempo indeterminado e está disponível para consulta em nosso site.

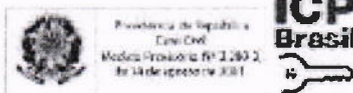
¹Código de Autenticação Digital: 143512210203361650600-1 a 143512210203361650600-2

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bc6382fa239716c364e6e471c1a64835a4b15d26e114cb2ac17d6fa6a6cbe0f4c353f8c53eace9744e17e0294e8a89f61cc
d44234c58cba8173f8ae706a0fce24



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 20/09/2024 11:24:18 que o documento de hash (SHA-256)
db6b4ff54c5badea39ba68e14923d5831c4f25eefc5cb9989d209ad132ff52ad foi validado em 20/09/2024 11:22:30 através da transação blockchain
0x17c2696b67b86132f10b6b626191710d254a8c26ef38f9a828748b7b5df59fac e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 233644)



Dautin Blockchain
 Rua Dagoberto Nogueira, 100
 Ed. Torre Azul - 11º Andar
 Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
 (47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
 www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 19/12/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A **Dautin Blockchain** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **db6b4ff54c5badea39ba68e14923d5831c4f25eefc5cb9989d209ad132ff52ad** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **233644** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**CRF COMPLETO**", cujo assunto é descrito como "**CRF COMPLETO**", faz prova de que em **20/09/2024 11:22:16**, o responsável **Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC (03.652.030/0003-32)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **20/09/2024 11:24:20** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x17c2696b67b86132f10b6b626191710d254a8c26ef38f9a828748b7b5df59fac**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

DAUTIN
 B L O C K C H A I N



Presidência da República Casa Civil
 Subchefia para Assuntos Jurídicos
 MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
 DE 24 DE AGOSTO DE 2001.





PROCESSO: 25351.463869/2011-71
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Solicitação de Renovação peticionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES PRADO LTDA
ENDEREÇO: TRAVESSA CASTELO BRANCO, Nº 2028
BAIRRO: GUAMÁ CEP: 66063000 - BELÉM/PA
CNPJ: 05.049.432/0001-00
PROCESSO: 25010.122019/97-60
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Solicitação de Renovação peticionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
 Total de Empresas : 5

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.310, DE 27 DE JUNHO DE 2014
 A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014, e considerando o art. 12 e o art. 25 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º. Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes do anexo desta Resolução.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO
ANEXO
EMPRESA: RODOVÁRIO ÁGUA DO VALE LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA ADOLFO GOOL, 301
BAIRRO: JARDIM JULIANA CEP: 12236842 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS/SP
CNPJ: 00.371.048/0001-06
PROCESSO: 25351.314373/2014-15 AUTORIZ/MS: 1.10402.5
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: ART MED COMERCIAL LTDA
ENDEREÇO: AV PRESIDENTE JUSCELINO KUBISTECHEK 4897
BAIRRO: NOVA ERA CEP: 36087000 - JUIZ DE FORA/MG
CNPJ: 11.743.158/0001-78
PROCESSO: 25351.330669/2014-35 AUTORIZ/MS: 1.10383.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: CENTERMEDI COMÉRCIO DE PRODUTOS HOS- PITALARES LTDA
ENDEREÇO: RODOVIA BR 480, Nº 795
BAIRRO: N/A CEP: 99740000 - BARÃO DE COTEGIPE/RS
CNPJ: 03.652.030/0001-70
PROCESSO: 25351.310953/2014-50 AUTORIZ/MS: 1.10545.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: TRUST EXPRESS RIO PRETO TRANSPORTES LTDA ME
ENDEREÇO: rua expedicionários, 1215
BAIRRO: vila zilda CEP: 15025030 - SÃO JOSÉ DO RIO PRE- TO/SP
CNPJ: 12.477.913/0001-82
PROCESSO: 25351.326642/2014-79 AUTORIZ/MS: 1.10358.4
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 Total de Empresas : 5

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.311, DE 27 DE JUNHO DE 2014
 A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014, e considerando o art. 12 e o art. 25 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º. Conceder Renovação de Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, constantes do anexo desta Resolução.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO
ANEXO

EMPRESA: EXFARMA LTDA EPP
ENDEREÇO: RUA FRANCISCO DE SOUZA DOS SANTOS, Nº 815, CHACARA 376, GALPÃO 01 - A
BAIRRO: JARDIM LIMOIEIRO CEP: 29164050 - SERRA/ES
CNPJ: 05.618.222/0001-96
PROCESSO: 25002.000605/2003-00 AUTORIZ/MS: 1.05727.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: BESINS HEALTHCARE BRASIL COMERCIAL E DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA SÃO SEBASTIÃO Nº 305
BAIRRO: SANTO AMARO CEP: 04708000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 11.082.529/0001-21
PROCESSO: 25351.125555/2011-12 AUTORIZ/MS: 1.08759.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
IMPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: BASF S/A
ENDEREÇO: Av. das Nações Unidas Nº 14.171, Andares 10 ao 12 e 14 ao 17, T. C Crystal Tower, Cond. Roch. C.T.
BAIRRO: Vila Gertrudes CEP: 04794000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 48.539.407/0001-18
PROCESSO: 25351.298737/2005-16 AUTORIZ/MS: 1.06439.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: JONES COMERCIAL HOSPITALAR LTDA
ENDEREÇO: RUA DANIEL SOLERA, Nº 441
BAIRRO: JARDIM INDEPENDÊNCIA CEP: 14076450 - RIBEI- RÃO PRETO/SP
CNPJ: 07.982.913/0001-08
PROCESSO: 25351.457272/2006-22 AUTORIZ/MS: 1.06856.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DIMOVA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA ARGENTINA Nº 645
BAIRRO: JARDIM PRIMAVERA CEP: 85802040 - PATO BRAN- CO/PR
CNPJ: 76.386.283/0001-13
PROCESSO: 25023.070039/2002-27 AUTORIZ/MS: 1.05459.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: PATRIEFARMAVR COMÉRCIO DE PRODUTOS ME- DICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA VEREADOR RAIMUNDO DIOGO Nº 394
BAIRRO: EUCALIPTAL CEP: 27251070 - VOLTA REDONDA/RJ
CNPJ: 10.446.149/0001-52
PROCESSO: 25351.501846/2009-43 AUTORIZ/MS: 1.07980.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: Veloz Logística Ltda epp
ENDEREÇO: Rua Senhor dos Passos n° 205
BAIRRO: Ponto Novo CEP: 49097010 - ARACAJU/SE
CNPJ: 13.782.902/0001-79
PROCESSO: 25351.684416/2011-43 AUTORIZ/MS: 1.09057.4
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMEN- TO
EMPRESA: TOC TERMINAIS DE OPERAÇÃO DE CARGAS LT- DA
ENDEREÇO: AV. NOSSA SENHORA DE FÁTIMA Nº353, SALA 01
BAIRRO: CHICO DE PAULA CEP: 11085203 - SANTOS/SP
CNPJ: 67.546.671/0001-23
PROCESSO: 25351.796706/2008-50 AUTORIZ/MS: 1.07643.5
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMEN- TO
EMPRESA: RNL COM DE PRODUTOS DE HIGIENE E SERVI- ÇOS DE LOGÍSTICA LTDA
ENDEREÇO: Estr. dos Romeiros, Km 38 Galpão G11 e G12 N183
BAIRRO: Condomínio Morro Grande CEP: 06210008 - SANTANA DE PARNAÍBA/SP
CNPJ: 04.552.729/0001-21

PROCESSO: 25351.559124/2012-51 AUTORIZ/MS: 1.09411.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: CENTRO-OESTE FARMA DISTRIBUIDORA DE ME- DICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: STRC TRECHO 02 CONJUNTO D LOTE 09/10
BAIRRO: GUARÁ CEP: 71225524 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 09.156.879/0001-30
PROCESSO: 25351.056614/2008-52 AUTORIZ/MS: 1.07319.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: D Tudo Comércio de Produtos Hospitalares, Alimen- tícios e Suprimentos LTDA ME
ENDEREÇO: Rua Hermínio Pedroso s/nº Qd.37 - Lt.10
BAIRRO: Parque Trindade CEP: 7491223 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO
CNPJ: 13.878.171/0001-60
PROCESSO: 25351.438214/2012-59 AUTORIZ/MS: 1.09351.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMO/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMO/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMO/MEDICAMENTO
EMPRESA: LABORÁTORIOS FERREIR DO BRASIL LTDA
ENDEREÇO: RUA DAS CAMELIAS, Nº 226
BAIRRO: MIRANDÓPOLIS CEP: 04048010 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 07.247.260/0001-05
PROCESSO: 25351.008300/2007-62 AUTORIZ/MS: 1.07128.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: NEUZA CIAGA LIMA
ENDEREÇO: RUA DR. JOSÉ BURNETT, Nº 102
BAIRRO: CENTRO CEP: 65390000 - SANTA LUÍZIA/MA
CNPJ: 23.691.074/0001-17
PROCESSO: 25014.000392/2007-63 AUTORIZ/MS: 1.06941.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: RD & S PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DR. GUILHERME DUMONT VILARES 2450, CJ. 32
BAIRRO: JARDIM LONDRINA CEP: 05640004 - SÃO PAU- LO/SP
CNPJ: 08.290.164/0001-02
PROCESSO: 25351.69264/2009-75 AUTORIZ/MS: 1.08197.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: JUND LOG TRANSPORTES E LOGÍSTICA LTDA- ME
ENDEREÇO: AV. HUMBERTO CERESER, Nº 2773, SALA 8
BAIRRO: CAMAMBU CEP: 13218711 - JUNDIAÍ/SP
CNPJ: 12.007.596/0001-30
PROCESSO: 25351.126674/2012-91 AUTORIZ/MS: 1.09174.8
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: M. GASSAB COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DAS NAÇÕES UNIDAS, Nº 20882
BAIRRO: JURUBATEBA CEP: 04795000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 49.698.723/0001-03
PROCESSO: 25004.004120/91 AUTORIZ/MS: 1.02571.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: RODOVÁRIO CAMILO DOS SANTOS FILHO LT- DA
ENDEREÇO: RODOVIA BR 400, Nº 20, KM 800
BAIRRO: EMPRESARIAL PARK SUL CEP: 36120000 - MATIAS BARBOSA/MG
CNPJ: 19.451.038/0001-09
PROCESSO: 25351.012851/01-28 AUTORIZ/MS: 1.05181.6
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMO/MEDICAMENTO
EMPRESA: SELECTHEMIE IMPORTAÇÃO EXPORTAÇÃO E REPRESENTAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: RUA PROFESSOR APRÍGIO GONZAGA, Nº 675
BAIRRO: VILA SÃO PEDRO CEP: 04303001 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 62.651.955/0001-66

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/imprensa/verificar>, pelo código 101020140631000006

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

Prova de Autenticidade válida até 19/12/2024

Documento Autenticado Digitalmente de acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autenticado a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé. Confirma os dados do ato em: <https://azevedobastos.not.br/documento/25802206207744039183>



CARTÓRIO
 Autenticação Digital Código: 25802206207744039183-1
 Data: 22/06/2020 09:50:11
 Valor Total do Ato: R\$ 4,56
 Selo Digital Tipo Normal C: AKD13082-OMI7;



Cartório Azevedo Bastos
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
 (83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.not.br
<https://azevedobastos.not.br>

TJPB
 Bel. Valber Azevedo Miranda Cavalcanti
 Titular



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 20/09/2024 11:28:37 que o documento de hash (SHA-256)
 bb14e3af62b36b197c865cab901b8c0029a577ade46a5db4c122ab19aa69cb3 foi validado em 20/09/2024 11:26:59 através da transação blockchain
 0xe06db4ad31903e3f6021d19a264265699a130425b866147732725967a652aa6d e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 233645)



Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

| | |
|---|--|
| Razão Social CENTERMEDI COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA. | CNPJ 03.652.030/0001-70 |
| Nome Fantasia | |
| Endereço na Internet | SAC |
| Endereço Completo RODOVIA BR 480, Nº 795 - centro CEP: 99.740-000 | Cidade/UF BARÃO DE COTEGIPE/RS |
| Responsável Técnico RENATA DASSOLER | Responsável Legal [Não cadastrado] |

Dados do Cadastro

| | | |
|--|--|---|
| Nº da Autorização 1.10345-9 | Data da Autorização 30/06/2014 | Situação <input type="button" value="Ativa"/> |
| Nº do Processo <u>25351.310953/2014-50</u> | Autorização 1 - Medicamento | |

Atividades / Classes

Armazenar

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

Transportar

- Medicamento



<https://consultas.anvisa.gov.br/#/empresas/empresas/q/25351310953201450/?cnpj=03652030000170>

2/2



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 20/09/2024 11:28:37 que o documento de hash (SHA-256)
bb14e3af62b36b197c865cab901b8c0029a577ade46a5db4c122ab19aa69c9b3 foi validado em 20/09/2024 11:26:59 através da transação blockchain
0xe06db4ad31903c3f6021d19a264265699a130425b866147732725967a652aa6d e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 233645)



ADVERTÊNCIA

Este texto não substitui o publicado no Diário Oficial da União

**Ministério da Saúde
Agência Nacional de Vigilância Sanitária****RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA-RDC Nº 16, DE 1º DE ABRIL DE 2014**

Dispõe sobre os Critérios para Peticionamento de Autorização de Funcionamento (AFE) e Autorização Especial (AE) de Empresas

A **Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária**, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15 da Lei n.º 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o inciso II, e §§ 1º e 3º do art. 54 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria n.º 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e suas atualizações, tendo em vista o disposto nos incisos III, do art. 2º, III e IV, do art. 7º da Lei n.º 9.782, de 1999, no art. 35 do Decreto n.º 3.029, de 16 de abril de 1999, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulamentação da Agência, instituído por meio da Portaria n.º 422, de 16 de abril de 2008, em reunião realizada em 25 de março de 2014, adota a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

CAPÍTULO I**DAS DISPOSIÇÕES INICIAIS****Seção I****Objetivo**

Art. 1º Esta Resolução tem o objetivo de estabelecer os critérios relativos à concessão, renovação, alteração, retificação de publicação, cancelamento, bem como para a interposição de recurso administrativo contra o indeferimento de pedidos relativos aos petições de Autorização de Funcionamento (AFE) e Autorização Especial (AE) de empresas e estabelecimentos que realizam as atividades elencadas na Seção III do Capítulo I com medicamentos e insumos farmacêuticos destinados a uso humano, substâncias sujeitas a controle especial, produtos para saúde, cosméticos, produtos de higiene pessoal, perfumes, saneantes e cultivo de plantas que possam originar substâncias sujeitas a controle especial.

Seção II**Definições**

Art. 2º Para efeitos desta Resolução são adotadas as seguintes definições:

I - autoridade sanitária: Agência Nacional de Vigilância Sanitária e entes/órgãos de vigilância sanitária dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios;



II - Autorização de Funcionamento (AFE): ato de competência da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, contendo autorização para o funcionamento de empresas ou estabelecimentos, instituições e órgãos, concedido mediante o cumprimento dos requisitos técnicos e administrativos constantes desta Resolução;

III – Autorização Especial (AE): ato de competência da Agência Nacional de Vigilância Sanitária que autoriza o exercício de atividades que envolvem insumos farmacêuticos, medicamentos e substâncias sujeitas a controle especial, bem como o cultivo de plantas que possam originar substâncias sujeitas a controle especial, mediante comprovação de requisitos técnicos e administrativos específicos, constantes desta Resolução;

IV - caducidade: estado ou condição da autorização que se tornou caduca, perdendo sua validade pelo decurso do prazo legal;

V – comércio varejista de produtos para saúde: compreende as atividades de comercialização de produtos para saúde de uso leigo, em quantidade que não exceda a normalmente destinada ao uso próprio e diretamente a pessoa física para uso pessoal ou doméstico;

VI - distribuidor ou comércio atacadista: compreende o comércio de medicamentos, insumos farmacêuticos, produtos para saúde, cosméticos, produtos de higiene pessoal, perfumes e saneantes, em quaisquer quantidades, realizadas entre pessoas jurídicas ou a profissionais para o exercício de suas atividades;

VII - documentos para instrução: documentos apresentados para instrução de processos ou petições relativos à Autorização de Funcionamento (AFE) e Autorização Especial (AE);

VIII - empresa: pessoa jurídica, de direito público ou privado, que explore como objeto principal ou subsidiário as atividades discriminadas na Seção III do Capítulo I desta Resolução, equiparando-se à mesma as unidades dos órgãos de administração direta ou indireta, federal ou estadual, do Distrito Federal e dos municípios que desenvolvam estas atividades;

IX – envase ou enchimento de gases medicinais: operação referente ao acondicionamento de gases medicinais em cilindros e líquidos criogênicos em tanques criogênicos ou caminhões-tanque;

X - estabelecimento: unidade da empresa constituída juridicamente e com CNPJ (Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica) devidamente estabelecido;

XI - filial: qualquer estabelecimento vinculado a outro que detenha o poder de comando sobre este;

XII - formulário de petição (FP): instrumento para inserção de dados que permitem identificar o solicitante e o objeto solicitado, disponível durante o peticionamento, realizado no sítio eletrônico da Anvisa (<http://www.anvisa.gov.br>);

XIII – licença sanitária: documento emitido pela autoridade sanitária competente dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios, onde constam as atividades sujeitas a vigilância sanitária que o estabelecimento está apto a exercer;

XIV - matriz: estabelecimento da empresa que representa sua sede, ou seja, aquele que tem primazia na direção e a que estão subordinados todos os demais, chamados de filiais;

XV - autoridade sanitária: Agência Nacional de Vigilância Sanitária e vigilância



sanitária dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios;

XVI - peticionamento eletrônico: requerimento realizado em ambiente Internet, por meio do formulário de petição identificado por um número de transação, cujos dados são diretamente enviados ao sistema de informações da Anvisa, sem necessidade de envio da documentação física à Agência;

XVII – peticionamento manual: requerimento realizado em ambiente Internet por meio do formulário de petição, identificado por um número de transação, cujos documentos serão fisicamente protocolados na Anvisa;

XVIII – produto para saúde de uso leigo: produto médico ou produto diagnóstico para uso *in vitro* de uso pessoal que não dependa de assistência profissional para sua utilização, conforme especificação definida no registro ou cadastro do produto junto à Anvisa;

XIX - responsável legal: pessoa física designada em estatuto, contrato social ou ata de constituição incumbida de representar a empresa, ativa e passivamente, nos atos judiciais e extrajudiciais;

XX - responsável técnico: profissional legalmente habilitado pelo respectivo conselho profissional para a atividade que a empresa realiza na área de produtos abrangidos por esta Resolução;

XXI - requisitos técnicos: critérios técnicos e operacionais estabelecidos nesta Resolução exigidos das empresas ou estabelecimentos para fins de Autorização de Funcionamento (AFE) ou Autorização Especial (AE), sem prejuízo dos requisitos previstos em normas específicas, complementares e suplementares da Anvisa, dos Estados, Municípios e Distrito Federal; e

XXII - substâncias e plantas sujeitas a controle especial: aquelas relacionadas nas listas do Anexo I da Portaria SVS/MS nº 344, de 12 de maio de 1998.

Seção III

Abrangência

Art. 3º A AFE é exigida de cada empresa que realiza as atividades de armazenamento, distribuição, embalagem, expedição, exportação, extração, fabricação, fracionamento, importação, produção, purificação, reembalagem, síntese, transformação e transporte de medicamentos e insumos farmacêuticos destinados a uso humano, cosméticos, produtos de higiene pessoal, perfumes saneantes e envase ou enchimento de gases medicinais.

Parágrafo único. A AFE é exigida de cada estabelecimento que realiza as atividades descritas no *caput* com produtos para saúde.

Art. 4º A AE é exigida para as atividades descritas no art. 3º ou qualquer outra, para qualquer fim, com substâncias sujeitas a controle especial ou com os medicamentos que as contenham, segundo o disposto na Portaria SVS/MS nº 344, de 1998 e na Portaria SVS/MS nº 6, de 29 de janeiro de 1999.

§ 1º A AE é também obrigatória para as atividades de plantio, cultivo e colheita de plantas das quais possam ser extraídas substâncias sujeitas a controle especial e somente é concedida à pessoa jurídica de direito público ou privado que tenha por objetivo o estudo, a pesquisa, a extração ou a utilização de princípios ativos obtidos daquelas plantas.



§ 2º Para a concessão e renovação da autorização tratada no § 1º, o plano da atividade a ser desenvolvida, a indicação das plantas, a localização, a extensão do cultivo, a estimativa da produção e o local da extração devem ser avaliados durante a inspeção pela autoridade sanitária local competente e constar do respectivo relatório de inspeção.

§ 3º As substâncias proscritas e as plantas que as originam, bem como as plantas proscritas, conforme o Anexo I da Portaria SVS/MS nº 344, de 1998, somente poderão ser empregadas nas atividades de estudo e pesquisa quando devidamente autorizadas pela Anvisa por meio de Autorização Especial Simplificada para estabelecimentos de ensino e pesquisa, conforme legislação específica.

Art. 5º Não é exigida AFE dos seguintes estabelecimentos ou empresas:

I - que exercem o comércio varejista de produtos para saúde de uso leigo;

II - filiais que exercem exclusivamente atividades administrativas, sem armazenamento, desde que a matriz possua AFE;

III - que realizam o comércio varejista de cosméticos, produtos de higiene pessoal, perfumes e saneantes;

IV - que exercem exclusivamente atividades de fabricação, distribuição, armazenamento, embalagem, exportação, fracionamento, transporte ou importação, de matérias-primas, componentes e insumos não sujeitos a controle especial, que são destinados à fabricação de produtos para saúde, cosméticos, produtos de higiene pessoal, perfumes e saneantes; e

V - que realizam exclusivamente a instalação, manutenção e assistência técnica de equipamentos para saúde.

Art. 6º As farmácias e drogarias deverão seguir o disposto na Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 17, de 28 de março de 2013.

Art. 7º Os estabelecimentos detentores de AFE para a atividade de distribuição ou fabricação de produtos para saúde poderão comercializar produtos para saúde no varejo, sem a necessidade de AFE específica para a referida atividade, desde que sejam cumpridas as exigências da legislação local acerca do licenciamento de estabelecimentos.

Art. 8º As fabricantes e envasadoras de gases medicinais deverão seguir o disposto nesta Resolução e na Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 32, de 5 de julho de 2011.

CAPÍTULO II

DO PETICIONAMENTO E ANÁLISE

Art. 9º O requerimento de concessão, renovação, cancelamento, alteração, retificação de publicação, cumprimento de exigência e aditamento, bem como a interposição de recurso administrativo contra o indeferimento de pedidos relativos aos petições de AFE e AE de empresas e estabelecimentos que realizem as atividades abrangidas por esta Resolução dar-se-á por meio de petição eletrônico ou petição manual.

Art. 10. Os critérios para o petição, o recolhimento de taxa e as atividades inerentes a cada tipo de AFE e AE estão estabelecidos na Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 222, de 28 de dezembro de 2006.



§ 1º A AFE deve ser peticionada por cada empresa que realiza atividades com medicamentos, insumos farmacêuticos, cosméticos, produtos de higiene pessoal, perfumes e saneantes, utilizando-se o Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica (CNPJ) da matriz da empresa, e é extensiva a todos os estabelecimentos filiais.

§ 2º No caso de atividades realizadas com produtos para saúde, o peticionamento da AFE deve ser por estabelecimento, utilizando-se o Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica (CNPJ) do estabelecimento que irá realizar a atividade peticionada.

§ 3º A AE deve ser peticionada utilizando o Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica (CNPJ).

§ 4º A AE a ser obtida para as atividades que não estejam enquadradas no art. 3º desta Resolução não está condicionada à concessão de AFE.

Art. 11. O ato administrativo público de concessão, renovação, cancelamento, alteração e retificação de publicação de AFE e AE somente produzirá efeitos a partir de sua publicação no Diário Oficial da União (DOU).

§1º Excetuam-se do disposto no *caput* as alterações relativas à mudança de responsável técnico e responsável legal, que deverão ser peticionadas eletronicamente pela empresa ou estabelecimento para alteração do cadastro, no prazo de 30 dias após consolidação da alteração, e serão atualizadas automaticamente, sem publicação no DOU.

§ 2º Excetua-se do *caput* o indeferimento de retificação de publicação, cuja decisão será comunicada diretamente à empresa.

Seção I

Dos Requisitos Técnicos e Documentos para Instrução

Art. 12. A concessão, renovação, cancelamento a pedido, alteração, retificação de publicação e a retratação de recurso administrativo de AFE e AE dependem:

I – do cumprimento dos requisitos técnicos contidos nesta Resolução; e

II – da análise e deferimento dos documentos para instrução anexados ao formulário de petição devidamente preenchido e protocolado via peticionamento eletrônico ou peticionamento manual.

Parágrafo único. Quando se tratar de AE, além do cumprimento do disposto nos incisos I e II, também devem ser cumpridas as exigências contidas na Portaria SVS/MS nº 344, de 1998, e na Portaria SVS/MS nº 6, de 1999.

Art. 13. O cadastro das filiais deve ser realizado e mantido atualizado pela empresa no banco de dados da Anvisa.

Art. 14. Os requisitos técnicos devem ser verificados no ato da inspeção sanitária e estas informações devem constar no relatório de inspeção emitido pela autoridade sanitária local competente.

Art. 15. A documentação de instrução dos pedidos de concessão, renovação, cancelamento a pedido, alteração, retificação de publicação e recurso administrativo de AFE e AE deve ser apresentada conforme descrição a seguir:

I – para concessão em favor de:



Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 19/12/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A **Dautin Blockchain** CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **bb14e3af62b36b197c865cab901b8c0029a577ade46a5db4c122ab19aa69c9b3** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **233645** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**AFE**", cujo assunto é descrito como "**AFE**", faz prova de que em **20/09/2024 11:27:16**, o responsável **Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC (03.652.030/0003-32)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **20/09/2024 11:36:39** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0xe06db4ad31903e3f6021d19a264265699a130425b866147732725967a652aa6d**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

DAUTIN
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



Expediente nº: 4051175/20-8

Assunto: 70351 - MEDIDA PREVENTIVA- Ações de Fiscalização em Vigilância Sanitária Ações de fiscalização: Apreensão

Inutilização

Proibição - Comercialização, Distribuição, Fabricação, Propaganda, Uso

Motivação: Comprovação da divulgação e comercialização por meio do site www.cronistasreunidos.com.br do produto sem registro, notificação ou cadastro na Anvisa, fabricado por empresa desconhecida, em desacordo com os artigos 12, 50 e 59 da Lei nº 6.360/1976. As ações de fiscalização determinadas se aplicam a todos os medicamentos da marca "Essência de cavalo", bem como a quaisquer estabelecimentos físicos ou veículos de comunicação, inclusive eletrônicos, que comercializem ou divulguem o produto.

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.951, DE 27 DE NOVEMBRO DE 2020

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve: Art. 1º Revogar a Medida Preventiva nº 2 do Anexo da Resolução-RE nº 586, de 7 de março de 2019, publicada no Diário Oficial da União nº 47, de 11 de março de 2019, Seção 1, pág. 43, referente à empresa constante no Anexo da presente Resolução. Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RONALDO LUCIO PONCIANO GOMES

ANEXO

1. Empresa: LABORATÓRIOS PFIZER LTDA - CNPJ: 46.070.858/0036-99 Produto - Apresentação (Lotes): CHAMPIX - 1,0 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 56 (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 0,5 MG COM REV CART BL AL PLAS TRANS X 11 (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 0,5 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 56 (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 0,5 MG COM REV CART BL AL PLAS TRANS X 28 (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 1,0 MG COM REV CT X 4 CART BL AL PLAS TRANS X 14 (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 0,5 MG + 1,0 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 11 (0,5 MG) + 42 (1,0 MG) (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 0,5 MG + 1,0 MG COM REV CT CART BL AL PLAS TRANS X 11 (0,5 MG) + 42 (1,0 MG) (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 0,5 MG + 1,0 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 11 (0,5 MG) + 154 (1,0 MG) (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 0,5 MG + 1,0 MG COM REV CT CART BL AL PLAS TRANS X 11 (0,5 MG) + 154 (1,0 MG) (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 1,0 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 168 (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 1,0 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 168 (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 1,0 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 112 (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 0,5 MG COM REV CART BL AL PLAS TRANS X 56 (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 0,5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 11 (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 0,5 MG + 1,0 MG COM REV CART BL AL PLAS TRANS X 11 (0,5 MG) + 14 (1,0 MG) (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 0,5 MG + 1,0 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 11 (0,5 MG) + 14 (1,0 MG) (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 1,0 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 56 (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 1,0 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 1,0 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 1,0 MG COM REV CART BL AL PLAS TRANS X 28 (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 1,0 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28 (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018); CHAMPIX - 1,0 MG COM REV CART BL AL PLAS TRANS X 56 (LOTES A PARTIR DE 12/11/2018);

Tipo de Produto: Medicamento

Expediente nº: 4157408/20-7

Assunto: 70358 - Revogação de Medida Preventiva

Ações de fiscalização revogadas: Suspensão - Importação

Motivação: Considerando a inspeção sanitária realizada, no período de 05 a 09/10/2020, na empresa R-Pharm Germany GmbH, localizada em Heinrich-Mack-Strasse 35, 69257, Illertissen, Alemanha, durante a qual foi comprovada a adequação das não conformidades apontadas em inspeção anterior.

RETIFICAÇÃO

Na Resolução-RE nº 3.545, de 10 de setembro de 2020, publicada no DOU nº 175, de 11 de setembro de 2020, Seção 1, pág. 127, republicada no Diário Oficial da União nº 198, de 15 de outubro de 2020, Seção 1, pág. 141.

Onde se lê:

"SODA CAUSTICA LIMPA FÁCIL(TODOS)";

leia-se:

"SODA CAUSTICA COMBATE(TODOS)";

RETIFICAÇÃO

Na Resolução RE nº 4.059, de 7 de outubro de 2020, publicada no Diário Oficial da União nº 196, de 13 de outubro de 2020, Seção 1, pág. 78 e 79, referente a certificação da empresa Seawon Meditech, Co., Ltd., solicitada pela Biomedical Group Comércio de Produtos para Saúde Ltda - ME, CNPJ nº 18.367.997/0001-88, conforme expedientes nº 0502813/19-2 e 3724230/20-6.

Onde se lê:

33, Bucheon-Ro 298, Beon-Gil, Wonmi-Gu, BucheonSi, Gyeonggi-Do, 420-803, Coreia do Sul

leia-se:

33, Bucheon-Ro 298, Beon-Gil, Wonmi-Gu, BucheonSi, Gyeonggi-Do, 14487, Coreia do Sul

Na Resolução RE nº 4.059, de 07 de outubro de 2020 publicada no Diário Oficial da União nº 196, de 13 de outubro de 2020, Seção 1, pág. 78, referente a certificação da empresa Changzhou Kanghui Medical Innovation Co., Ltd, solicitada pela Medtronic Comercial Ltda, CNPJ: 01.772.798/0001-52, conforme expedientes nº0374705/20-8 e nº3981001/20-6.

Onde se lê:

Medtronic Comercial Ltda CNPJ: 01.772.798/0001-52

Autorização de Funcionamento: 1.03.391-9

leia-se:

Auto Suture do Brasil Ltda. CNPJ: 01.645.409/0001-28

Autorização de Funcionamento: 1.03.490-0

RETIFICAÇÃO

Na Resolução-RE nº 518, de 28 de fevereiro de 2019, publicada no Diário Oficial da União nº 44, de 6 de março de 2019, Seção 1, página 81, e em Suplemento, págs. 47 e 48, referente à certificação da empresa CHIESI FARMACEUTICI S.P.A

Onde se lê: "Sólidos não estéreis: Comprimidos"

leia-se: "Sólidos não estéreis: Comprimidos; Pós"

Na Resolução-RE nº 2.397, de 9 de julho de 2020, publicada no Diário Oficial da União nº 132, de 13 de julho de 2020, Seção 1, página 86,

Onde se lê: SINOAC BIOTECH CO., LTDA

leia-se: SINOAC BIOTECH CO., LTD.

COORDENAÇÃO DE AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO DE EMPRESAS

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.934, DE 27 DE NOVEMBRO DE 2020

O Coordenador de Autorização de Funcionamento de Empresas, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 169, aliado ao art. 54, I, §1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Indeferir o Pedido de Alteração de Autorização Especial para Empresa de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constante no anexo desta Resolução. Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO

ANEXO

AUDAX MED PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA - EPP / 21.881.617/0001-33 25351.366232/2015-47 / 1141774 7108 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - ENDEREÇO / 3739569204 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documento vigente com dados atualizados descrevendo a capacidade da empresa para executar a atividade relacionada a substâncias sujeitas ao controle especial, emitidas pela autoridade sanitária local competente, conforme disposto no artigo 15, § 4º e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.935, DE 27 DE NOVEMBRO DE 2020

O Coordenador de Autorização de Funcionamento de Empresas, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 169, aliado ao art. 54, I, §1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresa de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constante do 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.

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO

ANEXO

fórmula bela comércio de produtos farmacêuticos ltda me / 30.680.208/0001-60 25351.318916/2020-16 / 1245205 705 - AFE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 3744451204

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.936, DE 27 DE NOVEMBRO DE 2020

O Coordenador de Autorização de Funcionamento de Empresas, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 169, aliado ao art. 54, I, §1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Indeferir o Pedido de Alteração de Autorização Especial para Empresa de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constante no anexo desta Resolução. Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO

ANEXO

MARIANE DE FREITAS CARLOS ME / 24.311.717/0001-12 25351.266157/2016-12 / 1157530 7427 - AFE/AE - ALTERAÇÃO - ENDEREÇO, POR ATO PÚBLICO / 3670377204 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de declaração emitida pela autoridade competente ou a cópia do ato público que originou a alteração, conforme o disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.937, DE 27 DE NOVEMBRO DE 2020

O Coordenador de Autorização de Funcionamento de Empresas, Substituto, no uso das atribuições que lhe confere o art. 169, aliado ao art. 54, I, §1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas constantes no anexo desta Resolução. Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO

ANEXO

INTERVALUE COMERCIAL IMPORTADORA LTDA / 34.387.230/0001-77 25351.258378/2020-01 / 3098240 740 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 3622180200

FORMATO TRANSPORTES LTDA / 13.727.240/0001-34 25351.258240/2020-02 / 4026103 728 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - TRANSPORTADORA (SOMENTE MATRIZ) / 3622031204

LIZ COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS HOSPITALARES EIRELI / 30.008.649/0001-10 25351.267506/2020-08 / 3098284 740 - AFE - CONCESSÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 3637369206

CD HILLO MS COMERCIO VAREJISTA DE PRODUTOS DE PERFUMARIA LTDA / 20.247.119/0001-70 25351.258272/2020-08 / 4026134 723 - AFE - CONCESSÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - DISTRIBUIDORA (SOMENTE MATRIZ) / 3622064200

JUNCKES DISTRIBUIDORA LTDA / 25.267.561/0001-82 25351.267802/2020-09 / 8210558 856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 3637566206

CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA / 03.652.030/0003-32 25351.277522/2020-09 / 8210604 856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 3653729203

DAPAPER INDUSTRIA E COMERCIO DE PAPEIS LTDA / 27.955.106/0001-03 25351.277603/2020-09 / 8210618 856 - AFE - CONCESSÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - DISTRIBUIDORA / 3653867207

TOTALMED COMERCIO, IMPORTACAO E EXPORTACAO DE MEDICAMENTOS LTDA / 37.132.899/0001-06

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.m.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 0512020113000736

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



v3.0 - DAUTIN Blockchain Documentos Digitais e Serviços Ltda EPP certifica em 20/01/2023 16:50:10 que o documento de hash (SHA-256) c74ab92c6bb7e60f6cf87119b5886420712ac82bd2a1082d23d0f91c5b2182b foi validado em 20/01/2023 16:48:09 através da transação blockchain 0xe589f81fe07915664aab530ad174945d84432712cc7a18/bd2a742b50411f578 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 108768)



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 20/09/2024 11:31:29 que o documento de hash (SHA-256) b66f705dbb58ca952bb0f6e5e0e3bc05d799addf33d981d727b2bcd9290e32 foi validado em 20/09/2024 11:30:06 através da transação blockchain 0x0ea8ff950b8fa5b9808b627f6df77143cbc49a22c003be7790d7c7e1af656 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 233646)



Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social | CNPJ |
| CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA | 03.652.030/0003-32 |
| Nome Fantasia | |
| CENTERMEDI - FILIAL 01 | |
| Endereço na Internet | SAC |
| | |
| Endereço Completo | Cidade/UF |
| ACESSO FLORENAL RIBEIRO, 1551-D - QUEDAS DO PALMITAL CEP: 89.815-290 | CHAPECÓ/SC |
| Responsável Técnico | Responsável Legal |
| VERÔNICA GABRIELE JANESKO | EDIVAR SZYMANSKI |

Dados do Cadastro

| | | |
|-----------------------------|---|-----------------|
| Nº da Autorização | Data da Autorização | Situação |
| 8.21060-4 (P2533MY4LLL6) | 30/11/2020 | Ativa |
| Nº do Processo | Autorização | |
| <u>25351.277522/2020-09</u> | 8 - Produtos para Saúde (Correlatos) | |

Atividades / Classes

Armazenar

- Produtos para saúde (dispositivos médicos)

Distribuir

- Produtos para saúde (dispositivos médicos)

Expedir

- Produtos para saúde (dispositivos médicos)



<https://consultas.anvisa.gov.br/#/empresas/empresas/q/25351277522202009/?cnpj=03652030000332>

2/2



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 20/09/2024 11:31:29 que o documento de hash (SHA-256)
b66f705bd8b58ca952bbf06e5e0e03bc05d799addf33d981d727b2bcd9290e32 foi validado em 20/09/2024 11:30:06 através da transação blockchain
0x0ea8ff950b8fa5b9808b62f76dfb77f43cbc49a22fe003bef7790d7e7e1af656 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 233646)



Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 19/12/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **b66f705bd8b58ca952bbf06e5e0e03bc05d799addf33d981d727b2bcd9290e32** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **233646** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**AFE CORRELATOS**", cujo assunto é descrito como "**AFE CORRELATOS**", faz prova de que em **20/09/2024 11:30:10**, o responsável **Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC (03.652.030/0003-32)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **20/09/2024 11:31:33** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x0ea8ff950b8fa5b9808b62f76dfb77f43cbc49a22fe003bef7790d7e7e1af656**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

DAUTIN
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



Endereço: Rua Francisco Pires Da Rocha 309 Sala 02 - Bonsucesso - Guarapuava - PR CEP: 85045-010
Autorização de Funcionamento: 8.12.258-9 Expediente: 1005281/18-0
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:
Produtos para Saúde.

Empresa: HS MED Comércio Hospitalares Ltda. - EPP. CNPJ: 00.064.780/0001-33.
Endereço: Av. Ângelo Moreira da Fonseca, 6035 - Zona I A. Umuarama/PR. CEP 87504-050.
CEP: 87504-050.
Autorização de Funcionamento: 8.12588-1 Expediente: 0413844/21-8
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:
Produtos para Saúde.

Empresa: Minas Surgical Comércio E Representação Ltda CNPJ: 07.326.583/0001-94
Endereço: Rua Cesário Alvim, 1083-A - Padre Eustáquio - Belo Horizonte - MG CEP: 30280-290
Autorização de Funcionamento: 8.09.899-1 Expediente: 1155857/20-8
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:
Produtos para Saúde.

Empresa: Shimadzu Do Brasil Comércio Ltda CNPJ: 58.752.460/0001-56
Endereço: Avenida Tamboré 576 - Tamboré - Barueri - SP CEP: 06460-000
Autorização de Funcionamento: 1.03.690-1 Expediente: 0441413/18-6
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:
Produtos para Saúde.

RESOLUÇÃO RE Nº 1.116, DE 17 DE MARÇO DE 2021

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018,
Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 8º, da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 183, de 17 de outubro de 2017, resolve:
Art. 1º Conceder às empresas constantes no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.
Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entrará em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

Fabricante: NeuWave Medical, Inc.
Endereço: 3513 Anderson Street, Madison - WI, 53704 - Estados Unidos da América
Solicitante: Johnson & Johnson do Brasil Indústria e Comércio de Produtos para Saúde Ltda. CNPJ: 54.516.661/0001-01
Autorização de Funcionamento: 8014590 Expediente: 4637320/20-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.
Equipamentos de uso médico da classe III.

Fabricante: Pishatz Teb Zaman Diagnostics. Co.
Endereço: 221, 9TH Golestan Blvd, 2nd Phase, Baharestan Industrial Park, Kamalshahr, Alborz - Irã
Solicitante: Bio Advance Diagnósticos Ltda CNPJ: 09.593.438/0001-03
Autorização de Funcionamento: 8052490 Expediente: 2510683/19-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro das classes III e IV.

RESOLUÇÃO RE Nº 1.117, DE 17 DE MARÇO DE 2021

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018,
Considerando a necessidade de anulação de ato, prevista no art. 53 da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999, resolve:
Art. 1º Tornar insubsistente a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa Hangzhou AllTest Biotech Co., Ltd., solicitada pela empresa QR Consulting, Importação e Distribuição de Produtos Médicos Ltda., CNPJ: 19.933.144/0001-29, publicada pela Resolução - RE nº 5.315, de 21 de dezembro de 2020, no Diário Oficial da União nº 245, de 23 de dezembro de 2020, Seção 1, pág. 141, devido a duplicidade em certificação para a mesma planta produtiva publicada pela Resolução-RE nº 1.784, de 4 de julho de 2019, no Diário Oficial da União nº 129, de 8 de julho de 2019, Seção 1, pág. 148 e em Suplemento, pág. 34, expediente 0469985/19-8.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

RESOLUÇÃO RE Nº 1.118, DE 17 DE MARÇO DE 2021

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018,
Considerando a Declaração de Cooperação firmada em 27 de novembro de 2012 entre as Autoridades Regulatórias participantes do Programa de Auditoria Única em Produtos para a Saúde (MDSAP - Medical Device Single Audit Program);
Considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999 alterado pelo art. 128 da Lei nº 13.097, de 19 de janeiro de 2015;
Considerando o parágrafo único do art. 4º da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, alterado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 217, de 20 de fevereiro de 2018;
Considerando o § 1º do art. 15 da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 183, de 17 de outubro de 2017;
Considerando o parecer da área técnica emitido com base em relatório válido de auditoria realizada por organismo auditor terceiro reconhecido pela Anvisa para realizar auditorias regulatórias em estabelecimentos fabris de Produtos para Saúde;
Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Produtos para Saúde, resolve:
Art. 1º Conceder à empresa constante no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.
Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entrará em vigor na data de sua publicação.

ANA CAROLINA MOREIRA MARINO ARAUJO

ANEXO

Fabricante: Arthrex California Technology Inc.
Endereço: 460 Ward Drive, California, 93111, Santa Barbara, Estados Unidos da América
Solicitante: Arthrex do Brasil Importação e Comércio de Equipamentos Ltda CNPJ: 18.272.616/0001-87
Autorização de Funcionamento: 8.09.785-6 Expediente: 0751327/21-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico da classe III.

Fabricante: Collagen Matrix, Inc.
Endereço: 110 Commerce Drive, Allendale, New Jersey - 07401 - Estados Unidos da América.
Solicitante: Emergo Brasil Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda. CNPJ: 04.967.408/0001-98
Autorização de Funcionamento: 8.01.175-8 Expediente: 2889626/20-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe IV.

Fabricante: Medtronic, Inc.
Endereço: 4600 Nathan Lane North, Plymouth, Minnesota, 55442, Estados Unidos da América
Solicitante: Auto Suture do Brasil Ltda CNPJ: 01.645.409/0001-28
Autorização de Funcionamento: 1.03.490-0 Expediente: 4637579/20-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe III.

RETIFICAÇÃO

Na Resolução - RE nº 712, de 17 de fevereiro de 2021, publicada no Diário Oficial da União nº 34, de 22 de fevereiro de 2021, Seção 1, págs. 122 e 123, referente a certificação da empresa Collagen Matrix, Inc., solicitada pela Emergo Brasil Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda., CNPJ n.º 04.967.408/0001-98, conforme expedientes nº 2889626/20-2 e 0416611/21-4.
Onde se lê: Biomédica Equipamentos e Suprimentos Hospitalares Ltda.
Leia-se: Emergo Brasil Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda.

Na Resolução - RE nº 842, de 24 de fevereiro de 2021, publicada no Diário Oficial da União nº 39, de 1º de março de 2021, Seção 1, pág. 142, referente a certificação da empresa Scanfil Atvidaberg AB, solicitada pela Stryker do Brasil Ltda., CNPJ n.º 02.966.317/0001-02, conforme expedientes nº 2697581/20-1 e 0820098/21-3.
Onde se lê: Solicitante: VR Medical Importadora e Distribuidora de Produtos Médicos LTDA CNPJ: 04.718.143/0001-94
Leia-se: Solicitante: Stryker do Brasil Ltda, CNPJ: 02.966.317/0001-024

Na Resolução - RE nº 4.274, de 21 de outubro de 2020, publicada no Diário Oficial da União nº 205, de 26 de outubro de 2020, Seção 1, pág. 97, referente a certificação da empresa Unomedical Devices S.A. de C.V., solicitada pela Medtronic Comercial Ltda., CNPJ n.º 01.772.798/0001-22, conforme expedientes nº 0710579/20-9 e 3863297/20-2.
Onde se lê: Medtronic Comercial Ltda., CNPJ: 01.772.798/0001-22
Leia-se: Auto Suture do Brasil Ltda., CNPJ: 01.645.409/0001-28.

COORDENAÇÃO DE AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO DE EMPRESAS

RESOLUÇÃO RE Nº 1.157, DE 19 DE MARÇO DE 2021

O Coordenador de Autorização de Funcionamento de Empresas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 173-B, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, 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.

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO

ANEXO

Lychnoflora Pesquisa e Desenvolvimento em Produtos Naturais Ltda EPP / 09.393.664/0001-32
25351.283752/2020-07 / 1251751
7039 - AE - CONCESSÃO - LABORATÓRIOS OU INSTITUIÇÕES DE PESQUISA (EXCETO INDÚSTRIA E FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO) / 3670791205

I. VASCONCELOS CAVALCANTE / 40.258.475/0001-05
25351.143319/2021-11 / 1251807
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 0868800213

Irmãos Teixeira Comércio de Produtos Farmacêuticos LTDA / 18.595.179/0003-02
25351.177638/2021-11 / 1251673
705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 0969422216

DIMEC SM DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EIRELI / 23.635.756/0001-02
25351.143213/2021-17 / 1251824
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 0868770213

CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA / 03.652.030/0003-32
25351.277809/2020-21 / 1251795
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 3654099203

QUALITATIVA FARMACIA DE MANIPULACAO EIRELI / 37.189.762/0001-98
25351.177636/2021-12 / 1251691
705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 0969416211

farmácia de manipulação materia medica avenida brasil ltda me / 09.199.797/0001-72
25351.172216/2021-50 / 1251660
705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 0954020212

RIO AMAZONAS COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA / 30.554.501/0001-80
25351.154467/2021-52 / 1251778
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 0904070212

DROGARIA CELIA e EIRELI ME / 08.847.566/0001-65
25351.177637/2021-77 / 1251687
705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 0969419216

RESOLUÇÃO RE Nº 1.158, DE 19 DE MARÇO DE 2021

O Coordenador de Autorização de Funcionamento de Empresas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 173-B, aliado ao art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 255, de 10 de dezembro de 2018, resolve:
Art. 1º Alterar 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.

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico:
http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 05151021032200146

146

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



Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br ou Consulte o Documento em: https://azevedobastos.not.br/documento/143512203210141836542



Autenticação Digital Código: 143512203210141836542-1
Data: 22/03/2021 09:15:33
Valor Total do Ato: R\$ 4,66
Selo Digital Tipo Normal C: ALG75503-JK8M;



Cartório Azevedo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
(83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.not.br
https://azevedobastos.not.br

Válber Azevedo de M. Cavalcanti
Titular



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 20/09/2024 11:34:44 que o documento do hash (SHA-256)
ad7166f179e184db6856892fac5599f56f224b724b38b057e066cbaca2094319 foi validado em 20/09/2024 11:33:23 através da transação blockchain
0xc2f3375fab6e962fa29bfc1c890e5f1851cc8d1918ff6f20c6e7f278a76118f e pode ser verificado em https://www.dautin.com/FileCheck (NID: 233649)

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por DANILLO PINTO OLIVEIRA DE ALENCAR, em segunda-feira, 22 de março de 2021 09:16:45 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Provento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Prova de Autenticidade válida até 19/12/2024



Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social

CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

CNPJ

03.652.030/0003-32

Nome Fantasia

CENTERMEDI - FILIAL 01

Endereço na Internet**SAC****Endereço Completo**ACESSO FLORENAL RIBEIRO, 1551-D - QUEDAS DO PALMITAL
CEP: 89.815-290**Cidade/UF**

CHAPECÓ/SC

Responsável Técnico

[Não cadastrado]

Responsável Legal

[Não cadastrado]

Dados do Cadastro

Nº da Autorização

1.25179-5

Data da Autorização

22/03/2021

Situação

Ativa

Nº do Processo25351.277809/2020-21**Autorização**

1 - Medicamento Especial

Atividades / Classes**Armazenar**

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento



<https://consultas.anvisa.gov.br/empresas/empresas/q/25351277809202021/?cnpj=03652030000332>

2/2



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 20/09/2024 11:34:44 que o documento de hash (SHA-256)
ad7166f179e184db6856892fac5599f56f224b724b38b057e066cbaca2094319 foi validado em 20/09/2024 11:33:23 através da transação blockchain
0xc2f3375fabe69623fa29bfc1c890e5f1851ec8d19f8f6f20c6e7f278a76118f e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 233649)



Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 19/12/2024

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **ad7166f179e184db6856892fac5599f56f224b724b38b057e066cbaca2094319** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **233649** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "AE ", cujo assunto é descrito como "AE ", faz prova de que em **20/09/2024 11:33:18**, o responsável **Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC (03.652.030/0003-32)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **20/09/2024 11:34:45** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0xc2f3375fabe69623fa29bfc1c890e5f1851ec8d19f8ff6f20c6e7f278a76118f**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

DAUTIN
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.





ESTADO DE SANTA CATARINA
SECRETARIA DE ESTADO DA SEGURANÇA PÚBLICA
CORPO DE BOMBEIROS MILITAR DE SANTA CATARINA



ATESTADO DE FUNCIONAMENTO



Em conformidade com a Lei 16.157/13, Decreto Estadual 1908/22 e com o Artigo 41, caput, inciso III da Instrução Normativa Nº 1 - Parte 1 - PROCESSOS GERAIS DE SEGURANÇA CONTRA INCÊNDIO E PÂNICO, do CBMSC, atestamos que o imóvel abaixo qualificado atende aos requisitos das Normas de Segurança Contra Incêndio e Pânico (NSCI).

VALIDADE: 30/08/2025

| 1. IDENTIFICAÇÃO DO TERRENO / EDIFICAÇÃO | | | | | | | |
|---|--|----------------------|---|----------------------------|-------------------------------------|--------------------------------|----------------------|
| Registro de Endereço (RE): RE8081004671A | | | | | | | |
| Nome da Edificação: MARIA HELENA RUDIGER BOMBARDELLI | | | | | | | |
| Nome Fantasia: MARIA HELENA RUDIGER BOMBARDELLI | | | | | | | |
| Logradouro público: Acesso Florenal Ribeiro | | | | | | Nº: 1551 | |
| Bairro: QUEDAS DO PALMITAL | | | Município: CHAPECÓ/SC | | | CEP: 89815-290 | |
| Complemento: | | | | | LAT/LONG: (-27.1370882,-52.6318938) | | |
| Referência: PRÓXIMO A EMPRESA OESTEPEL | | | | | Arquivo: RE592570716 | | |
| Blocos Homologados CBMSC: 1 | | | | | Blocos Cadastrados CBMSC: 1 | | |
| 2. DADOS DA SOLICITAÇÃO | | | | | | | |
| Protocolo: F8081027808A | | | Característica de: Baixa Complexidade RPCI (RT) | | | Nº de Blocos: 1 | |
| Área total da solicitação: 527,40 (m²) | | | | | | | |
| Data da Solicitação: 23/07/2024 | | | Quantidade de anexos: 3 | | | | |
| 3.1. DETALHES POR BLOCO | | | | | | | |
| 3.1.1. MARIA HELENA RUDIGER BOMBARDELLI (93381) | | | | | | | |
| Área da solicitação: 527,40 (m2) | | | | Área aprovada: 527,40 (m2) | | | |
| Nº de pavimentos: 1 | | Altura: -- | | Área do pavimento Tipo: -- | | Área desconsiderada: 0,00 (m2) | |
| Complexidade: Baixa Complexidade RPCI (RT) | | | Carga de incêndio: Baixa - 300,00 (MJ/m2) | | Situação: -- | | |
| Tipo Construtivo: -- | | Escada do Bloco: -- | | Quantidade de Glp: -- | | Risco do Bloco: Risco II | |
| OCUPAÇÕES | | | | | | | |
| NR | Ocupação | Destinação | Altura da ocupação (m) | Lotação | Área (m²) | Área Comum (m²) | Área Solicitada (m²) |
| 1 | C-1 [Comercial] Comércio com baixa carga de incêndio | artigos hospitalares | 0,00 | 0,00 | 527,40 | 527,00 | 527,40 |
| 4. DADOS DA EMPRESA SOLICITANTE | | | | | | | |
| Razão Social: CENTERMEDI COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA | | | | | | | |
| Nome Fantasia: CENTERMEDI | | | | | | | |
| CPF/CNPJ: 03.652.030/0003-32 | | | | | | | |
| 5. RESPONSÁVEIS PELA EMPRESA SOLICITANTE | | | | | | | |
| NR | Nome Completo | | | | | | |
| 1 | EDIVAR SZYMANSKI | | | | | | |



6. RESULTADO DA SOLICITAÇÃO

Resultado : DEFERIDO

Observações:

Quartel de CHAPECÓ/SC, 24/07/2024

Assinatura Eletrônica

Sistema e-SCI - Liberação Automática

NOME

CHAPECÓ/SC, 24/07/2024

LÓCAL E DATA

Autenticidade e-SCI: 9508273f6e2cbdc900de7532d753c19692e080d2

Prova de Autenticidade válida até 23/01/2025



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 25/10/2024 14:56:00 que o documento de hash (SHA-256) 20fdb0e5d00a1e41f72cdbadb4d2415d4673747f1cf5a46796d70947cf9e5d2 foi validado em 25/10/2024 14:54:38 através da transação blockchain 0x2087bc81dcc756144760ccf91a2cfbd3176b750d72ecc59658dcd47d83f52784 e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 239264)



Dautin Blockchain
 Rua Dagoberto Nogueira, 100
 Ed. Torre Azul - 11º Andar
 Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
 (47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
 www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 23/01/2025

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **20fdb0e5d00a1e41f72cdbadb4d2415d4673747f1c6f5a46796d70947ef9e5d2** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **239264** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**ALVARA BOMBEIROS 30-08-2025**", cujo assunto é descrito como "**ALVARA BOMBEIROS 30-08-2025**", faz prova de que em **25/10/2024 14:54:25**, o responsável **Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC (03.652.030/0003-32)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **25/10/2024 14:56:01** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0x2087bc81dcc756144760ccf91a2cfbd3176b750d72ecc59658dcd47d83f52784**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

DAUTIN
 BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil
 Subchefia para Assuntos Jurídicos
 MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
 DE 24 DE AGOSTO DE 2001.





CONSÓRCIO INTERFEDERATIVO
DE SAÚDE DO OESTE DE SANTA
CATARINA - CISAMOSC

3552



ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

O CONSÓRCIO INTERFEDERATIVO DE SAÚDE DO OESTE DE SANTA CATARINA – CIS-AMOSC, inscrito no CNPJ 01.336.261/0001-40, com sede na Rua Servidão Anjo da Guarda, 295-D, bairro Efapi, CEP 89.809-900, Município de Chapecó, Estado de Santa Catarina, representado neste ato por sua Diretora Executiva, Sra. Geísa Muller de Oliveira, ATESTA para os devidos fins, e, a quem possa interessar, que a empresa **CENTERMEDI-COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA.**, inscrita no CNPJ 03.652.030/0003-32, situada na AV. Florenal Ribeiro, nº 1551-D, Bairro Quedas do Palmital, Município de Chapecó, Estado de Santa Catarina, é nosso fornecedor de medicamentos, conforme Ata de Registro de Preços 09/2023, referente ao Pregão Eletrônico 05/2023, desde 04 de setembro de 2023 até a presente data.

Atestamos, ainda, que a empresa cumpre regularmente com obrigações contratuais assumidas, não havendo pedidos pendentes de entrega com relação a Ata de registro de Preços acima mencionada, sem nada ter que os desabone até a presente data.

Chapecó, 29 de janeiro de 2024.

Geísa Muller de Oliveira
Diretora Executiva

CONSÓRCIO INTERFEDERATIVO DE SAÚDE
DO OESTE DE SANTA CATARINA
Servidão Anjo da Guarda, 295-D - Efapi, Bloco T
Chapecó - SC, 89809-900
Contato (49) 3199-4900



v4.0 - Dautin Blockchain certifica em 25/10/2024 15:02:30 que o documento de hash (SHA-256)
231a795684f7d4deb07ac3895e4855dd022e064818a9ef7f474bebe100311d4 foi validado em 25/10/2024 15:00:53 através da transação blockchain
0xfe1b5092a920ba40f1f1a9d8312893cc41145e119e2b3c3f202a52b4f7c500ee e pode ser verificado em <https://www.dautin.com/FileCheck> (NID: 239269)



Dautin Blockchain
Rua Dagoberto Nogueira, 100
Ed. Torre Azul - 11º Andar
Sala 1101, Centro, Itajaí - SC
(47) 3514-7599 | (47) 99748-2223
www.dautin.com | dautin@dautin.com



Prova de Autenticidade válida até 23/01/2025

CERTIFICADO DE PROVA DE AUTENTICIDADE ELETRÔNICA

A Dautin Blockchain CERTIFICA para os devidos fins de direito que, o arquivo digital especificado com o tipo documental **Autenticação** e representado pela função hash criptográfica conhecida como SHA-256, de código **231a795684f7fdadeb07ac3895e4855dd022e064818a9ef7f474bebe100311d4** foi autenticado de acordo com as Legislações e normas vigentes¹ através da rede blockchain Ethereum Classic, sob o identificador único denominado NID **239269** dentro do sistema.

A autenticação eletrônica do documento intitulado "**ATESTADO CISAMOSC 01-01-2025**", cujo assunto é descrito como "**ATESTADO CISAMOSC 01-01-2025**", faz prova de que em **25/10/2024 15:00:49**, o responsável **Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC (03.652.030/0003-32)** tinha posse do arquivo com as mesmas características que foram reproduzidas na prova de autenticidade, sendo de Centermedi - Comércio de Produtos Hospitalares Ltda - Filial SC a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a Dautin Blockchain

Este CERTIFICADO foi emitido em **25/10/2024 15:02:31** através do sistema de autenticação eletrônica da empresa Dautin Blockchain de acordo com o Art. 10, § 2º da MP 2200-2/2001, Art. 107 do Código Civil e Art. 411, em seus §§ 2º e 3º do Código de Processo Civil, estando dessa maneira de acordo para o cumprimento do Decreto 10278/2020.

Para mais informações sobre a operação acesse o site <https://www.dautin.com> e informe o código da transação blockchain **0xfe1b5092a920ba40f1f1a9d8312893cc41145e119e2b3c3f202a52b4f7c500ee**. Também é possível acessar a consulta através da rede blockchain em <https://blockscout.com/etc/mainnet/>

¹ Legislação Vigente: Medida Provisória nº 2200-2/2001, Código Civil e Código de Processo Civil.

DAUTIN
BLOCKCHAIN



Presidência da República Casa Civil
Subchefia para Assuntos Jurídicos
MEDIDA PROVISÓRIA 2.200-2
DE 24 DE AGOSTO DE 2001.



| | | |
|--|---|-----------------------------|
| RECEBEMOS DE CENTERMEDI- COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA OS PRODUTOS CONSTANTES DA NOTA FISCAL INDICADA AO LADO | | NF-e Nº 39851 SÉRIE 0 |
| DATA DE RECEBIMENTO | IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBEDOR Consortio Intermunicipal de Saude do Oeste de Sc cis | R\$ 64.172,32 |
| RECEBIDO POR | RG/CPF | ASSINATURA |

| | | | |
|--|------------------------------|--|--|
| Identificação do Emitente | | DANFE DOCUMENTO AUXILIAR DA NOTA FISCAL ELETRÔNICA |  |
|  CENTERMEDI Centermedi Comercio de Produtos Hospitalares Ltda. | | 0 - ENTRADA 1 1 - SAÍDA Nº 39851 SÉRIE 0 FOLHA 1 / 6 | CHAVE DE ACESSO 4223 1003 6520 3000 0332 5500 0000 0398 5111 2528 5790 |
| CENTERMEDI- COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES FLORENAL RIBEIRO 1551 -D QUEDAS DO PALMITAL CHAPECO FONE: 5435232700 SC CEP 89815290 farmaceutica2@centermedi.com.br:faturamentose@centermedi.com | | Consulta de Autenticidade no portal nacional da NF-e www.nfe.fazenda.gov.br/portal ou site da Sefaz Autorizadora | |
| NATUREZA DA OPERAÇÃO VENDA MERC. ADQ. OU RECEB. TERC. / Geral | | PROTOCOLO DE AUTORIZAÇÃO DE USO 342230240267810 17/10/2023 | |
| INSCRIÇÃO ESTADUAL 260516392 | INSCR. EST. SUBS. TRIBUTÁRIO | CNPJ 03.652.030/0003-32 | |

DESTINATÁRIO/REMETENTE

| | | | |
|--|---------------------------------------|--------------------------------|-------------------------------------|
| NOME/RAZÃO SOCIAL Consortio Intermunicipal de Saude do Oeste de Sc cis - 6810 | | CNPJ/CPF 01.336.261/0001-40 | DATA DA EMISSÃO 17/10/2023 |
| ENDEREÇO Sem Logradouro N.: 33 Letra D Sala Terreo | BAIRRO/DISTRITO Jardim Italia | CEP 89802260 | DATA DA ENTRADA/SAÍDA 17/10/2023 |
| MUNICÍPIO CHAPECO | FONE/FAX 49 3199-4900 49 3199-4901 | UF SC | INSCRIÇÃO ESTADUAL ISENTO |
| | | | HORA DE SAÍDA 13:59:36 |

FATURA

39851/1 16/11/2023 63402,26

CÁLCULO DO IMPOSTO

| | | | | | | | | |
|-----------------------|-----------------|--------------------|--------------------|-------------------|-------------------|----------------|-----------------|----------------------|
| BASE DE CÁLC. DO ICMS | VALOR DO ICMS | BASE CÁLC. ICMS ST | VALOR DO ICMS S.T. | V.IMP. IMPORTAÇÃO | V. ICMS UF REMET. | VALOR DO FCP | VALOR DO PIS | VALOR TOTAL PRODUTOS |
| 49716,93 | 8451,90 | 0,00 | 0,00 | 0,00 | 0,00 | 0,00 | 60,55 | 64.172,32 |
| VALOR DO FRETE | VALOR DO SEGURO | DESCONTO | OUTRAS DESPESAS | VALOR DO IPI | V. ICMS UF DEST. | VLR TOT. TRIB. | VALOR DA COFINS | VALOR TOTAL DA NOTA |
| 0,00 | 0,00 | 0,00 | 0,00 | 0,00 | 0,00 | 20.243,37 | 278,85 | 64.172,32 |

TRANSPORTADOR / VOLUMES TRANSPORTADOS

| | | | | | |
|--------------|-----------------|-------------|------------------|------------|--------------------|
| RAZÃO SOCIAL | FRETE POR CONTA | CÓDIGO ANTT | PLACA DO VEÍCULO | UF | CNPJ/CPF |
| | 0 - EMITENTE | | | | |
| ENDEREÇO | MUNICÍPIO | | | UF | INSCRIÇÃO ESTADUAL |
| | | | | Todos | |
| QUANTIDADE | ESPÉCIE | MARCA | NUMERAÇÃO | PESO BRUTO | PESO LÍQUIDO |

DADOS DOS PRODUTOS / SERVIÇOS

| COD PROD. | DESCRIÇÃO DO PRODUTO/SERVIÇO/LOTE/VALIDADE | NCM / SH | CST | CFOP | UN | QUANTIDADE | V. UNITARIO | Vlr. Líquido | V.TOTAL | BC ICMS | V. ICMS | V. IPI | ALIQ. ICMS | ALIQ. IPI |
|-----------|--|----------|-----|------|-----|------------|-------------|--------------|-----------|---------|---------|--------|------------|-----------|
| 3369 | AAS 100MG CPR IMEC FCI : 20850FBF-C19F-48CB-92C0-13D40A378C12 DORMEC LOTE 0805011 Fab/Vet. 04/08/2023 - 04/08/2025 -EAN 7898179710089 - Anvisa: 1425900060081 | 30049024 | 500 | 5102 | CPR | 108500 | 0,0377 | 0,0377 | 4090,4500 | 4090,45 | 695,38 | 0,0000 | 17 | |
| 3552 | ACEBROFILINA 10MG/ML XPE AD 120ML FR (G) GLOBO GENERICO LOTE A115-019/23 Fab/Vet. 09/05/2023 - 08/05/2025 -EAN 7899620912731 - Anvisa: 4053501960021 | 30039049 | 000 | 5102 | FR | 400 | 8,5600 | 8,5600 | 3424,0000 | 3424,00 | 582,08 | 0,0000 | 17 | |
| 1603 | ACICLOVIR 50MG/G CREME 10G TB (G) CIMED GENERICO LOTE 2313732 Fab/Vet. 23/06/2023 - 23/06/2026 -EAN 7896523207629 - Anvisa: 1438101810014 | 30039069 | 000 | 5102 | TB | 110 | 2,0400 | 2,0400 | 224,4000 | 224,40 | 38,15 | 0,0000 | 17 | |
| 572 | ALBENDAZOL 400MG CPR (G) FRACIONAVEL PRATI DONADUZZI FCI : 2B3F2864-F67F-4BB9-B40A-C8CF2F482426 GENERICO LOTE 23B16A Fab/Vet. 07/02/2023 - 07/02/2025 -EAN 7898148295227 - Anvisa: 1256800520029 | 30049063 | 500 | 5102 | CPR | 3300 | 0,3799 | 0,3799 | 1253,6700 | 1253,67 | 213,12 | 0,0000 | 17 | |
| 694 | ATENOLOL 100MG CPR (G) PRATI DONADUZZI FCI 86AD8F29-41CA-4C9B-93B1-1461ED83F355 GENERICO LOTE 22G65D Fab/Vet. 22/06/2022 - 22/06/2024 -EAN 7898148290789 - Anvisa: 1256801460119 | 30049042 | 500 | 5102 | CPR | 3000 | 0,1236 | 0,1236 | 370,8000 | 370,80 | 63,04 | 0,0000 | 17 | |

Continua na próxima Folha.

CÁLCULO DO ISSQN

| | | | |
|---------------------|--------------------------|--------------------------|----------------|
| INSCRIÇÃO MUNICIPAL | VALOR TOTAL DOS SERVIÇOS | BASE DE CÁLCULO DO ISSQN | VALOR DO ISSQN |
| | 0,00 | 0,00 | 0,00 |

DADOS ADICIONAIS

| | | |
|--|------------------------------------|--------------------|
| INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES | VENDEDOR: 2 CENTERMEDI ELETRONICOS | RESERVADO AO FISCO |
| Pedido Interno: 342970 {ISENTO DE ICMS Cfe: Convenio 87/2002, relacionados no anexo 2, Capítulo I secão I do Art.2º., Inciso XLIX, da secão XXVI do regulamento do ICMS de SC. Retenção conforme IN RFB 1234/2012 pelo NCM 30049099, 30049079, 30049077, 30049069, 30049064, 30049063, 30049062, 30049059, 30049042, 30049039, 30049037, 30049024, 30045090, 30043939, 30042029, 30039099, 30039069, 30039049, 21069030 IR 1,2% = R\$ 770,06 Vlr Aprox. Trib.RS 20.243,37 (31,55%) assim distribuído : União: 14,55% Estado: 17,00% Fonte:IBPTConvenio 87/2002 Isento de Cobrança de Difal de ICMS efe Convenio ICMS 153/2015. Valor de ICMS R\$ 2.960,74 REFERENTE AO PE Nº 05/2023, AUTORIZAÇÃO DE COMPRA Nº 349/2023, EMPENHO Nº 2058, Processo Licitatório nº 53/2023, ENTREGA: Rua Eduardo Pedroso da Silva, 102 E23 Engenho Braum, UNOCIIAPECÓ E23 Bloco T/Subsolo E23 Ao lado do almoxarifado, Chapecó E23 SC - CEP: 89809-060, das 08:00 às 11:30 horas | | |

Deposito: Banco do Brasil: Ag.5122-5 CC. 241-0 Bradesco: Ag. 3274-3 CC.0530320-6
 Banrisul:Ag.0122 CC.2400892804 Caixa:Ag 4311 CC.00900279-7 Sicredi:Ag 0217 CC 12924-0

SUMÁRIO CERTIDÕES NEGATIVAS

| | |
|-----------------------------------|---------|
| 1. CNPJ SC | 02 |
| 2. FGTS SC | 03 |
| 3. CNDT SC | 04 |
| 4. FEDERAL | 05 |
| 5. ESTADUAL SC | 06 |
| 6. MUNICIPAL SC | 07 |
| 7. INSCRIÇÃO ESTADUAL SC | 08 |
| 8. Consulta Contribuinte SC | 09 |
| 9. Certidão Simplificada RS | 10 - 11 |
| 10. SICAF SC | 12 |

|  REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA | | | |
|---|---|--|--------------------------------|
| NÚMERO DE INSCRIÇÃO 03.652.030/0003-32 FILIAL | COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL | | DATA DE ABERTURA 27/05/2020 |
| NOME EMPRESARIAL CENTERMEDI-COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA | | | |
| TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) FILIAL SC | | | PORTE DEMAIS |
| CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL 46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano | | | |
| CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS 46.39-7-01 - Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral 46.42-7-02 - Comércio atacadista de roupas e acessórios para uso profissional e de segurança do trabalho (Dispensada *) 46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios 46.45-1-03 - Comércio atacadista de produtos odontológicos 46.46-0-01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria 46.64-8-00 - Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes e peças | | | |
| CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - Sociedade Empresária Limitada | | | |
| LOGRADOURO AC FLORENAL RIBEIRO | NÚMERO 1551-D | COMPLEMENTO ***** | |
| CEP 89.815-290 | BAIRRO/DISTRITO QUEDAS DO PALMITAL | MUNICÍPIO CHAPECO | UF SC |
| ENDEREÇO ELETRÔNICO CENTERMEDISC@CENTERMEDI.COM.BR | | TELEFONE (54) 3523-2700 | |
| ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) ***** | | | |
| SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA | | DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 27/05/2020 | |
| MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL | | | |
| SITUAÇÃO ESPECIAL ***** | | DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL ***** | |

(*) A dispensa de alvarás e licenças é direito do empreendedor que atende aos requisitos constantes na Resolução CGSIM nº 51, de 11 de junho de 2019, ou da legislação própria encaminhada ao CGSIM pelos entes federativos, não tendo a Receita Federal qualquer responsabilidade quanto às atividades dispensadas.

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 2.119, de 06 de dezembro de 2022.

Emitido no dia 08/10/2024 às 11:26:12 (data e hora de Brasília).

Página: 1/1

Voltar

Imprimir



Certificado de Regularidade do FGTS - CRF

Inscrição: 03.652.030/0003-32
Razão Social: CENTERMEDI COM DE PRODUTOS HOSPITALARES
Endereço: AC FLORENAL RIBEIRO1551 D / QUEDAS DO PALMITALO / CHAPECO / SC / 89815-290

A Caixa Econômica Federal, no uso da atribuição que lhe confere o Art. 7, da Lei 8.036, de 11 de maio de 1990, certifica que, nesta data, a empresa acima identificada encontra-se em situação regular perante o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço - FGTS.

O presente Certificado não servirá de prova contra cobrança de quaisquer débitos referentes a contribuições e/ou encargos devidos, decorrentes das obrigações com o FGTS.

Validade: 05/10/2024 a 03/11/2024

Certificação Número: 2024100500520889998373

Informação obtida em 08/10/2024 11:25:20

A utilização deste Certificado para os fins previstos em Lei esta condicionada a verificação de autenticidade no site da Caixa:
www.caixa.gov.br