



# New-med

## Hospitalar e Farmacêutica

1037

Razão Social: V P – Medicamentos Eireli - ME  
CNPJ: 73.318.693/0001-39      Inscrição Estadual: 90.590.148-60  
Rua Sete de Setembro, 270 - CEP: 86870-000 - Fone: (43) 3472-7928  
Fax: (43) 3472-7675 e-mail: [new.med@hotmail.com](mailto:new.med@hotmail.com) - Ivaiporã - PR

### **DECLARAÇÃO QUE NÃO EMPREGA MENORES DE 18 ANOS**

DECLARO, sob as penas da lei, a todas as prefeituras e órgãos públicos, para a finalidade de licitações do tipo pregão presencial ou pregão eletrônico, que a empresa **VP MEDICAMENTOS EIRELI-ME**, inscrita no CNPJ nº 73318693/0001-39, em atenção ao inciso V do art. 27 da Lei nº 8.666/1993, acrescido pela Lei nº 9.854, de 27 de outubro de 1999, que cumpre integralmente a norma contida no art. 7º, inciso XXXIII, da Constituição da República, ou seja, de que não possui em seu quadro de pessoal, empregado(s) menor(es) de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e de 16 (dezesseis) anos em qualquer trabalho (exceto aprendiz, a partir de 14 (quatorze) anos.

Ivaiporã 03 de Setembro de 2018



---

**Everton Custodio Cherpinski**  
Vendedor  
RG 8536160-0  
CPF 007288509-23

**73.318.693/0001-39**

**VP MEDICAMENTOS**

Rua Sete de Setembro, 270  
Centro - CEP 86870-000  
IVAIPORÃ - PR

		
		
<b>Consulta de Produtos Notificados</b>		
<a href="#">Institucional</a> <a href="#">Anvisa Divulga</a> <a href="#">Serviços</a> <a href="#">Áreas de Atuação</a> <a href="#">Legislação</a>		
  		
<b>Resultado da Solicitação</b>		
<b>Assunto : 3101 - Notificação de Produto de Risco 1.</b>		
<b>Produto :</b>	DETER-RIO PRONTO USO	
<b>Empresa :</b>	55.643.555/0001-43 - INDUSTRIA FARMACEUTICA RIOQUIMICA LTDA	
<b>Processo :</b>	25351.456065/2012-07	<b>Área :</b> Saneantes
<b>Situação :</b>	Produto Notificado em 14/08/2012 14:25:31	
<b>Rótulo</b>		
<a href="#">Visualizar 1º rótulo</a>		
<a href="#">Visualizar 2º rótulo</a>		
<input type="button" value=" &lt;&lt; VOLTAR "/>		

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



Detalhe do Produto: CLENIL					
<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	CHIESI FARMACÊUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	61.363.032/0001-46	<b>Autorização</b>	1.00.058-0
<b>Processo</b>	25991.007237/79	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	31/08/2000
<b>Nome do Produto</b>	CLENIL	<b>Registro</b>	100580009	<b>Vencimento do registro</b>	07/2021
<b>Princípio Ativo</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIASMATICOS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,4 MG/ML SUS NAS CT FR VD AMB X 20ML + VALV DOSAD+ PULSADOR <small>CANCELADA OU CADUCA</small>	1005800090019	SUSPENSAO NASAL	31/08/2000	36meses
2	0,4 MG/ML SUS NAS CT FR PLAS X 20ML + VALV DOSAD+ PULSADOR <small>ATIVA</small>	1005800090027	SUSPENSAO NASAL	31/08/2000	36meses
3	0,4MG/ML SUS NAS CT SACH 2 STR 5 FLAC PLAS TRANS MONOD X 2ML <small>ATIVA</small>	1005800090035	SUSPENSAO NASAL	31/08/2000	36meses
4	250 MCG/DOSE SOL AER SPRAY CT TB AL + DISP ORAL X 200 DOSES <small>CANCELADA OU CADUCA</small>	1005800090043	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	31/08/2000	36meses
5	250 MCG/DOSE SOL AER SPRAY CT TB AL + ESPACADOR JET X 200 DOSES <small>CANCELADA OU CADUCA</small>	1005800090051	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	31/08/2000	36meses
6	50 MCG/DOSE AER NAS CT TB AL + DISP NAS X 200 DOSES <small>CANCELADA OU CADUCA</small>	1005800090061	AEROSOL NASAL	31/08/2000	36meses
7	0,4 MG/ML SUS NAS CT SACH 10 STR 5 FLAC PLAS MONOD X 2 ML <small>ATIVA</small>	1005800090078	SUSPENSAO NASAL	31/08/2000	36meses
8	100 MCG/DOSE PO INAL CT DISPOSIT INAL X 100 DOSES <small>CANCELADA OU CADUCA</small>	1005800090086	PO INALANTE	31/08/2000	36meses
9	200 MCG/DOSE PO INAL CT DISPOSIT INAL X 100 DOSES <small>ATIVA</small>	1005800090094	PO INALANTE	31/08/2000	36meses

10	400 MCG/DOSE PO INAL CT DISPOSIT INAL X 100 DOSES ATIVA	1005800090108	PO INALANTE	31/08/2000	36meses
11	100 MCG/DOSE SUS NAS CT FR PLAS OPC VALV DOSIM X 120 DOSES ATIVA	1005800090116	SUSPENSAO NASAL	31/08/2000	24meses
12	100 MCG/DOSE SUS NAS CT FR PLAS OPC VALV DOSIM X 200 DOSES ATIVA	1005800090124	SUSPENSAO NASAL	31/08/2000	24meses
13	100 MCG/DOSE SUS NAS CT FR VD AMB VALV DOSIM X 120 DOSES CANCELADA OU CADUCA	1005800090132	SUSPENSAO NASAL	31/08/2000	24meses
14	100 MCG/DOSE SUS NAS CT FR VD AMB VALV DOSIM X 200 DOSES CANCELADA OU CADUCA	1005800090140	SUSPENSAO NASAL	31/08/2000	24meses
15	50 MCG/DOSE AER BUC CT TB AL + DISP OR X 200 DOSES CANCELADA OU CADUCA	1005800090159	AEROSOL ORAL	31/08/2000	36meses
16	0,4 MG/ML SUS NAS CT SACH 1 STR 5 FLAC PLAS TRANS MONOD X 2 ML ATIVA	1005800090167	SUSPENSAO NASAL	31/08/2000	36meses
18	50 MCG/DOSE SUS NAS CT FR PLAS AMB + PULSADOR X 200 DOSES ATIVA	1005800090183	SUSPENSAO NASAL	31/08/2000	36meses



item 84

## DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

## Dados da Empresa

Razão Social: **INDUSTRIA FARMACEUTICA RIOQUIMICA LTDA**  
CNPJ: **55.643.555/0001-43**

## Medicamentos Notificados

Medicamento			
Categoria:	BAIXO RISCO		
Linha de Produção:	LÍQUIDO		
Nome Comercial:	ÉTER ALCOOLIZADO - REMOVEX		
Produção:	Produção Própria;		
Data da Notificação:	12/03/2014		
Vencimento da Notificação:	12/03/2019		
Dados do Acondicionamento			
	Acondicionamento (primária + secundária)	Volume	Prazo de Validade
1	FRASCO DE PLASTICO AMBAR	100 ML	24 meses
2	FRASCO DE PLASTICO AMBAR	500 ML	24 meses
3	FRASCO DE PLASTICO OPACO	100 ML	24 meses
4	FRASCO DE PLASTICO AMBAR	1000 ML	24 meses
5	FRASCO DE PLASTICO INCOLOR	1000 ML	24 meses

De acordo com a RDC nº 199, de 30 de outubro de 2006, estes Medicamentos só poderão ser comercializados de acordo com as indicações, advertências e demais informações padronizadas constantes no anexo I e II da referida Resolução.

Caracteriza-se infração sanitária a comercialização do produto com informações diversas da notificada.

Os Medicamentos sujeitos a notificação simplificada não são publicados no Diário Oficial da União e nem possuem número de registro no Ministério da Saúde.

Em se tratando de Drogas Vegetais, esses produtos só podem ser comercializados quando identificado pelo seu nome popular seguido da nomenclatura botânica (gênero + epípeto específico).

Os Medicamentos aqui listados só podem ser comercializados utilizando o nome comercial declarado ou sem utilizar outro nome comercial.

Medicamentos dinamizados sujeitos a notificação simplificada não podem utilizar nome comercial nem divulgar indicação terapêutica, e devem atender às disposições da RDC 26/07.

Consulte sempre o site da Anvisa para a atualização do status dos medicamentos:

<https://www.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/medicamentosimplificado/relatorios/relatorio.asp>

Declaração On-Line via Peticionamento Eletrônico

Código de Validação desta declaração: 64040416142514 emitido em 04/04/2014 16:14:25

Para verificar a autenticidade desta declaração acesse <https://www9.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/MedicamentoSimplificado/validacao.asp> e informe o código de validação.



026	Bocal descartável
027	Bolsa colorida não estéril
028	Bolsa de perna não estéril
029	Bolsa para água, álcool, gel, óleo, térmica ou outras
030	Bolsa para solução não estéril
031	Bolsa para solução estéril não estéril
032	Bolsa para solução estéril não estéril
033	Cabo de perfuração
034	Cabo de perfuração
035	Cabo de perfuração
036	Cabo de perfuração
037	Cabo de perfuração
038	Cabo de perfuração
039	Cabo de perfuração
040	Cabo de perfuração
041	Cabo de perfuração
042	Cabo de perfuração
043	Cabo de perfuração
044	Cabo de perfuração
045	Cabo de perfuração
046	Cabo de perfuração
047	Cabo de perfuração
048	Cabo de perfuração
049	Cabo de perfuração
050	Cabo de perfuração
051	Cabo de perfuração
052	Cabo de perfuração
053	Cabo de perfuração
054	Cabo de perfuração
055	Cabo de perfuração
056	Cabo de perfuração
057	Cabo de perfuração
058	Cabo de perfuração
059	Cabo de perfuração
060	Cabo de perfuração
061	Cabo de perfuração
062	Cabo de perfuração
063	Cabo de perfuração
064	Cabo de perfuração
065	Cabo de perfuração
066	Cabo de perfuração
067	Cabo de perfuração
068	Cabo de perfuração
069	Cabo de perfuração
070	Cabo de perfuração
071	Cabo de perfuração
072	Cabo de perfuração
073	Cabo de perfuração
074	Cabo de perfuração
075	Cabo de perfuração
076	Cabo de perfuração
077	Cabo de perfuração
078	Cabo de perfuração
079	Cabo de perfuração
080	Cabo de perfuração
081	Cabo de perfuração
082	Cabo de perfuração
083	Cabo de perfuração
084	Cabo de perfuração
085	Cabo de perfuração
086	Cabo de perfuração
087	Cabo de perfuração
088	Cabo de perfuração
089	Cabo de perfuração
090	Cabo de perfuração
091	Cabo de perfuração
092	Cabo de perfuração
093	Cabo de perfuração
094	Cabo de perfuração
095	Cabo de perfuração
096	Cabo de perfuração
097	Cabo de perfuração
098	Cabo de perfuração
099	Cabo de perfuração
100	Cabo de perfuração
101	Cabo de perfuração
102	Cabo de perfuração
103	Cabo de perfuração
104	Cabo de perfuração
105	Cabo de perfuração
106	Cabo de perfuração
107	Cabo de perfuração
108	Cabo de perfuração
109	Cabo de perfuração
110	Cabo de perfuração
111	Cabo de perfuração
112	Cabo de perfuração
113	Cabo de perfuração
114	Cabo de perfuração
115	Cabo de perfuração
116	Cabo de perfuração
117	Cabo de perfuração
118	Cabo de perfuração
119	Cabo de perfuração
120	Cabo de perfuração
121	Cabo de perfuração
122	Cabo de perfuração
123	Cabo de perfuração
124	Cabo de perfuração
125	Cabo de perfuração
126	Cabo de perfuração
127	Cabo de perfuração
128	Cabo de perfuração
129	Cabo de perfuração
130	Cabo de perfuração
131	Cabo de perfuração
132	Cabo de perfuração
133	Cabo de perfuração
134	Cabo de perfuração
135	Cabo de perfuração

Preço decidido pelo Secretário de Comércio e Serviços, no uso da competência que lhe foi delegada pela Portaria GM/Nº 22, de 24 de janeiro de 1996, publicada no D.O.U. de 25 de janeiro de 1996.  
 Espaço do Secretário  
 Nº 29 de outubro de 1997

**SECRETARIA DE COMÉRCIO E SERVIÇOS**  
**Ministério da Indústria, do Comércio e do Turismo**

136	Separador de gás
137	Serra elétrica para gesso
138	Serrador de escada
139	Serrador de escada
140	Serrador de escada
141	Sistema para drenagem instalada não estéril
142	Sugador plástico descartável não estéril
143	Sugador para uso estéril
144	Sugador para uso estéril
145	Sugador para uso estéril
146	Sugador para uso estéril
147	Sugador para uso estéril
148	Sugador para uso estéril
149	Sugador para uso estéril
150	Sugador para uso estéril
151	Sugador para uso estéril
152	Sugador para uso estéril
153	Sugador para uso estéril
154	Sugador para uso estéril
155	Sugador para uso estéril
156	Sugador para uso estéril
157	Sugador para uso estéril
158	Sugador para uso estéril
159	Sugador para uso estéril
160	Sugador para uso estéril
161	Sugador para uso estéril
162	Sugador para uso estéril
163	Sugador para uso estéril
164	Sugador para uso estéril
165	Sugador para uso estéril
166	Sugador para uso estéril
167	Sugador para uso estéril
168	Sugador para uso estéril
169	Sugador para uso estéril
170	Sugador para uso estéril
171	Sugador para uso estéril
172	Sugador para uso estéril
173	Sugador para uso estéril
174	Sugador para uso estéril
175	Sugador para uso estéril
176	Sugador para uso estéril
177	Sugador para uso estéril
178	Sugador para uso estéril
179	Sugador para uso estéril
180	Sugador para uso estéril
181	Sugador para uso estéril
182	Sugador para uso estéril
183	Sugador para uso estéril
184	Sugador para uso estéril
185	Sugador para uso estéril
186	Sugador para uso estéril
187	Sugador para uso estéril
188	Sugador para uso estéril
189	Sugador para uso estéril
190	Sugador para uso estéril
191	Sugador para uso estéril
192	Sugador para uso estéril
193	Sugador para uso estéril
194	Sugador para uso estéril
195	Sugador para uso estéril
196	Sugador para uso estéril
197	Sugador para uso estéril
198	Sugador para uso estéril
199	Sugador para uso estéril
200	Sugador para uso estéril
201	Sugador para uso estéril
202	Sugador para uso estéril
203	Sugador para uso estéril
204	Sugador para uso estéril
205	Sugador para uso estéril
206	Sugador para uso estéril
207	Sugador para uso estéril
208	Sugador para uso estéril
209	Sugador para uso estéril
210	Sugador para uso estéril
211	Sugador para uso estéril
212	Sugador para uso estéril
213	Sugador para uso estéril
214	Sugador para uso estéril
215	Sugador para uso estéril
216	Sugador para uso estéril
217	Sugador para uso estéril
218	Sugador para uso estéril
219	Sugador para uso estéril
220	Sugador para uso estéril
221	Sugador para uso estéril
222	Sugador para uso estéril
223	Sugador para uso estéril
224	Sugador para uso estéril
225	Sugador para uso estéril
226	Sugador para uso estéril
227	Sugador para uso estéril
228	Sugador para uso estéril
229	Sugador para uso estéril
230	Sugador para uso estéril
231	Sugador para uso estéril
232	Sugador para uso estéril
233	Sugador para uso estéril
234	Sugador para uso estéril
235	Sugador para uso estéril
236	Sugador para uso estéril
237	Sugador para uso estéril
238	Sugador para uso estéril
239	Sugador para uso estéril
240	Sugador para uso estéril
241	Sugador para uso estéril
242	Sugador para uso estéril
243	Sugador para uso estéril
244	Sugador para uso estéril
245	Sugador para uso estéril
246	Sugador para uso estéril
247	Sugador para uso estéril
248	Sugador para uso estéril
249	Sugador para uso estéril
250	Sugador para uso estéril
251	Sugador para uso estéril
252	Sugador para uso estéril
253	Sugador para uso estéril
254	Sugador para uso estéril
255	Sugador para uso estéril
256	Sugador para uso estéril
257	Sugador para uso estéril
258	Sugador para uso estéril
259	Sugador para uso estéril
260	Sugador para uso estéril
261	Sugador para uso estéril
262	Sugador para uso estéril
263	Sugador para uso estéril
264	Sugador para uso estéril
265	Sugador para uso estéril
266	Sugador para uso estéril
267	Sugador para uso estéril
268	Sugador para uso estéril
269	Sugador para uso estéril
270	Sugador para uso estéril
271	Sugador para uso estéril
272	Sugador para uso estéril
273	Sugador para uso estéril
274	Sugador para uso estéril
275	Sugador para uso estéril
276	Sugador para uso estéril
277	Sugador para uso estéril
278	Sugador para uso estéril
279	Sugador para uso estéril
280	Sugador para uso estéril
281	Sugador para uso estéril
282	Sugador para uso estéril
283	Sugador para uso estéril
284	Sugador para uso estéril
285	Sugador para uso estéril
286	Sugador para uso estéril
287	Sugador para uso estéril
288	Sugador para uso estéril
289	Sugador para uso estéril
290	Sugador para uso estéril
291	Sugador para uso estéril
292	Sugador para uso estéril
293	Sugador para uso estéril
294	Sugador para uso estéril
295	Sugador para uso estéril
296	Sugador para uso estéril
297	Sugador para uso estéril
298	Sugador para uso estéril
299	Sugador para uso estéril
300	Sugador para uso estéril

**RELACÃO DE PRODUTOS NÃO CONSIDERADOS CORRELATOS**

Item	Produtos
001	Alcatraz
002	Alcatraz
003	Alcatraz
004	Alcatraz
005	Alcatraz
006	Alcatraz
007	Alcatraz
008	Alcatraz
009	Alcatraz
010	Alcatraz
011	Alcatraz
012	Alcatraz
013	Alcatraz
014	Alcatraz
015	Alcatraz
016	Alcatraz
017	Alcatraz
018	Alcatraz
019	Alcatraz
020	Alcatraz
021	Alcatraz
022	Alcatraz
023	Alcatraz
024	Alcatraz
025	Alcatraz
026	Alcatraz
027	Alcatraz
028	Alcatraz
029	Alcatraz
030	Alcatraz
031	Alcatraz
032	Alcatraz
033	Alcatraz
034	Alcatraz
035	Alcatraz
036	Alcatraz
037	Alcatraz
038	Alcatraz
039	Alcatraz
040	Alcatraz
041	Alcatraz
042	Alcatraz
043	Alcatraz
044	Alcatraz
045	Alcatraz
046	Alcatraz
047	Alcatraz
048	Alcatraz
049	Alcatraz
050	Alcatraz
051	Alcatraz
052	Alcatraz
053	Alcatraz
054	Alcatraz
055	Alcatraz
056	Alcatraz
057	Alcatraz
058	Alcatraz
059	Alcatraz
060	Alcatraz
061	Alcatraz
062	Alcatraz
063	Alcatraz
064	Alcatraz
065	Alcatraz
066	Alcatraz
067	Alcatraz
068	Alcatraz
069	Alcatraz
070	Alcatraz
071	Alcatraz
072	Alcatraz
073	Alcatraz
074	Alcatraz
075	Alcatraz
076	Alcatraz
077	Alcatraz
078	Alcatraz
079	Alcatraz
080	Alcatraz
081	Alcatraz
082	Alcatraz
083	Alcatraz
084	Alcatraz
085	Alcatraz
086	Alcatraz
087	Alcatraz
088	Alcatraz
089	Alcatraz
090	Alcatraz
091	Alcatraz
092	Alcatraz
093	Alcatraz
094	Alcatraz
095	Alcatraz
096	Alcatraz
097	Alcatraz
098	Alcatraz
099	Alcatraz
100	Alcatraz



Item 102

1014

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa</b>	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA		
<b>CNPJ</b>	01.005.728/0001-79	<b>Autorização</b>	1.03.694-6
<b>Produto</b>	GARROTE STRETCH LABOR IMPORT		

Modelo Produto Médico

GARROTE STRETCH LABOR IMPORT

<b>Nome Técnico</b>	GARROTE
<b>Registro</b>	10369469018
<b>Processo</b>	25351.127780/2014-34
<b>Origem do Produto</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>FABRICANTE: GARWARE BESTRETCH LTD - ÍNDIA</li></ul>
<b>Classificação de Risco</b>	I - BAIXO RISCO
<b>Vencimento do Registro</b>	VIGENTE

Voltar



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLICONATO DE CALCIO 10%

<b>Nome da Empresa</b>	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA		
<b>CNPJ</b>	01.571.702/0001-98	<b>Autorização</b>	1.00.311-3
<b>Nome Comercial</b>	GLICONATO DE CALCIO 10%		
<b>Classe Terapêutica</b>	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL		
<b>Registro</b>	103110035		
<b>Processo</b>	25000.001574/94		
<b>Vencimento do Registro</b>	05/2019		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD INC X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	22/04/1994
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1031100350033
<b>Princípio Ativo</b>	GLICONATO DE CÁLCIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - GOIÂNIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	22/04/1994
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1031100350041
<b>Princípio Ativo</b>	GLICONATO DE CÁLCIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - GOIÂNIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	22/04/1994
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1031100350017
<b>Princípio Ativo</b>	GLICONATO DE CÁLCIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	GLICONATO DE CÁLCIO 10 %		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD INC X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	22/04/1994

Validade	24 meses	Registro	1031100350020
Princípio Ativo	GLICONATO DE CÁLCIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li><li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li></ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>• HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - GOIÂNIA - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: Haloperidol

<b>Nome da Empresa</b>	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA		
<b>CNPJ</b>	17.174.657/0001-78	<b>Autorização</b>	1.00.387-7
<b>Nome Comercial</b>	Haloperidol		
<b>Classe Terapêutica</b>	NEUROLEPTICOS		
<b>Registro</b>	103870061		
<b>Processo</b>	25351.626088/2007-10		
<b>Vencimento do Registro</b>	11/2018		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
5 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	03/11/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1038700610017
<b>Princípio Ativo</b>	HALOPERIDOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - RIBEIRÃO DAS NEVES - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
5 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	03/11/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1038700610025
<b>Princípio Ativo</b>	HALOPERIDOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		

Item 108

**RES. Nº 10/99 -  
PRODUTOS  
HIGIÊNICOS**

Resolução nº 10, de 21 de outubro de 1999

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o art. 11, inciso IV do Regulamento da ANVS aprovado pelo Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, em reunião realizada em 20 de outubro de 1999, adota a seguinte Resolução de Diretoria Colegiada e eu, Diretor-Presidente determino a sua publicação.

Art. 1º As mamadeiras, chupetas, mordedores e bicos, os **absorventes higiênicos descartáveis destinados ao asseio corporal**, as escovas dentais e as hastes flexíveis não são passíveis de registro na Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVS, porém sujeitos ao regime de vigilância sanitária para os demais efeitos da Lei 6.360/76, do Decreto 79.094/77 e legislação correlata complementar.

Art. 2º A comercialização de absorventes higiênicos descartáveis, escovas dentais e hastes flexíveis, no território nacional, fica condicionada à comunicação prévia pelo fabricante, importador ou distribuidor, por escrito, à Gerência-Geral de Cosméticos-ANVS, de que os produtos atendem ao disposto nas Portarias: PT/GM/MS nº 1.480, de 31 de dezembro de 1990 e PT/SVS nº 97, de 26 de junho de 1996.

Art. 3º Face à suspeita de possíveis danos à saúde por qualquer dos produtos referidos nesta Resolução, as Secretarias de Saúde das unidades federadas têm competência para proceder a imediata interdição do produto, nos termos do art. 23 e seguintes da Lei nº 6.437, de 23 de agosto de 1977, devendo comunicar o fato imediatamente à Agência Nacional de Vigilância Sanitária, a quem caberá, uma vez comprovado que o produto constitui evidente risco à saúde, determinar sua apreensão e destruição em todo território nacional, sem prejuízo das demais medidas cabíveis.

Art. 4º Esta Resolução de Diretoria Colegiada entrará em vigor na data de sua publicação.

Art. 5º Revoga-se as disposições em contrário, em especial, a Resolução 203, de 15 de junho de 1999.

Gonzalo Vecina Neto

Consultas / Saneantes - Produtos / Saneantes - Produtos

Item 112

Detalhe do Produto: CICLO CLORO +

<b>Nome da Empresa</b>	CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP		
<b>CNPJ</b>	05.854.999/0001-50	<b>Autorização</b>	3.03.252-5
<b>Nome do Produto</b>	CICLO CLORO +		
<b>Classe Terapêutica</b>	DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES FIXAS E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS		
<b>Registro</b>	332520001		
<b>Processo</b>	25351.124305/2006-51		
<b>Vencimento do registro</b>	06/2021		06/2021

**Rótulo**

Visualizar 1º rótulo (api/consulta/produtos/3/25351124305200651/rotulo/1907338? Authorization=Guest)

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
FRASCO DE PLASTICO OPACO	LIQUIDO	1	26/06/2006
<b>Validade</b>	12 meses	<b>Registro</b>	3325200010019
<b>Princípio Ativo</b>			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP - SERRANA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>IFA único</b>	Não		

<b>Conservação</b>	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM
<b>Restrição de Prescrição</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento de referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
BOMBONA PLASTICA OPACA	LIQUIDO	2	26/06/2006
<b>Validade</b>	12 meses	<b>Registro</b>	3325200010027
<b>Princípio Ativo</b>			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOMBONA PLASTICA OPACA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP - SERRANA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
<b>Restrição de Prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	[sem dados cadastrados]		

<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento de referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
GALAO PLASTICO	LIQUIDO	3	26/06/2006
<b>Validade</b>	12 meses	<b>Registro</b>	3325200010035
<b>Princípio Ativo</b>			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - GALAO PLASTICO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELAO</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• CICLO FARMA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - EPP - SERRANA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
<b>Restrição de Prescrição</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento de referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LABCAÍNA

<b>Nome da Empresa</b>	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.		
<b>CNPJ</b>	02.501.297/0001-02	<b>Autorização</b>	1.04.107-5
<b>Nome Comercial</b>	LABCAÍNA		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANESTESICOS LOCAIS		
<b>Registro</b>	141070056		
<b>Processo</b>	25351.392200/2005-41		
<b>Vencimento do Registro</b>	01/2021		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MG / G POM DERM CT BG AL X 25 G	POMADA DERMATOLOGICA	1	02/01/2006
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1410700560015
<b>Princípio Ativo</b>	LIDOCAÍNA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISPAGINA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	TOPICA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 05 anos		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MG / G POM DERM CT 100 BG AL X 25 G (EMB HOSP)	POMADA DERMATOLOGICA	2	02/01/2006
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1410700560023
<b>Princípio Ativo</b>	LIDOCAÍNA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISPAGINA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	TOPICA
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 05 anos
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>N</b>
<b>Tarja</b>	<b>Vermelha</b>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G GEL TOP CT BG AL X 30 G	GELEIA TOPICA	7	02/01/2006
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1410700560074
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	URETRAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 05 anos		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>N</b>		
<b>Tarja</b>	<b>Vermelha</b>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G GEL TOP CX 100 BG AL X 30 G (EMB HOSP)	GELEIA TOPICA	8	02/01/2006
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1410700560082
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		

## Detalhe do Produto: DORMIRE

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	<b>CNPJ</b>	44.734.671/0001- 51	<b>Autorização</b>	1.00.298-1
<b>Processo</b>	25000.012052/9521	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	06/12/1995
<b>Nome do Produto</b>	DORMIRE	<b>Registro</b>	102980143	<b>Vencimento do registro</b>	12/2020
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE MIDAZOLAM, MALEATO DE MIDAZOLAM			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANSIOLITICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 3 ML ATIVA	1029801430015	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/12/1995	24meses
2	1 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1029801430023	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/12/1995	24meses
3	5 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 10 ML ATIVA	1029801430031	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/12/1995	24meses
4	15 MG COM CT 2 ENV AL X 10 CANCELADA OL CADUCA	1029801430041	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/12/1995	36meses
5	15 MG COM REV CT BL AL PLAST TRANS X 20 ATIVA	1029801430058	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/12/1995	24meses
6	2 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + DOSADOR ATIVA	1029801430066	SOLUÇÃO ORAL	06/12/1995	24meses
7	2 MG/ML SOL OR CX 12 FR VD AMB	1029801430074	SOLUÇÃO ORAL	06/12/1995	24meses

	X 10 ML + 12 DOSADORES ATIVA				
8	5 MG/ML SOL INJ CX C/ 50 AMP VD AMB X 3 ML (EMB HOSP) ATIVA	1029801430082	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/12/1995	24meses
9	1 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1029801430090	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/12/1995	24meses
10	5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 10 ML ATIVA	1029801430104	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/12/1995	24meses
11	5 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 3 ML (EMB HOSP) ATIVA	1029801430112	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/12/1995	24meses
12	1 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1029801430120	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/12/1995	24meses
13	5 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1029801430139	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/12/1995	24meses

PORTARIA DAC Nº 832/STE. DE 13 DE OUTUBRO DE 1997

Homologa empresa para execução de serviços e manutenção em aeronaves e seus componentes.

O CHEFE DO SUBDEPARTAMENTO TÉCNICO DO DEPARTAMENTO DE AVIAÇÃO CIVIL, no uso da delegação de competência outorgada através da Portaria nº 381/DGAC, de 27 de maio de 1997, publicada no Bol. Int. Or. nº 99, de 27 de maio de 1997, tendo em vista o Art. 6º da Portaria nº 453/GMS, de 2 de agosto de 1991, que reformula o Sistema de Segurança de Voo da Aviação Civil e de acordo com o constante no Processo nº 07-16/1989/97, resolve:

Art. 1º - Homologar a empresa AEROTEC - SERVIÇOS ELETRÔNICOS DE AERONAVES LTDA, localizada no Aeroporto de Santa Genevieve - Goiânia-GO, no Padrão C Classe 2, através do CHE nº 7808-01/DAC, de acordo com o RBHA 145 de 25 de abril de 1990.

Art. 2º - Esta Portaria entra em vigor na data de sua publicação.  
BRILJO DO AR CESAR COSTA

PORTARIA DAC Nº 836/STE. DE 16 DE OUTUBRO DE 1997

Homologa empresa para execução de serviços e manutenção em aeronaves e seus componentes.

O CHEFE DO SUBDEPARTAMENTO TÉCNICO DO DEPARTAMENTO DE AVIAÇÃO CIVIL, no uso da delegação de competência outorgada através da Portaria nº 381/DGAC, de 27 de maio de 1997, publicada no Bol. Int. Or. nº 99, de 27 de maio de 1997, tendo em vista o Art. 6º da Portaria nº 453/GMS, de 2 de agosto de 1991, que reformula o Sistema de Segurança de Voo da Aviação Civil e de acordo com o constante no Processo nº 07-01/15399/97, resolve:

Art. 1º - Homologar a empresa GESPI - INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS AERONÁUTICOS LTDA, localizada à Rua Guaratinguetá, 55 - Vila Nova Conceição - São José do Campos-SP, CEP 12231-120, no Padrão F Classe 3 e Padrão H Classe Única, através do CHE nº 7504-02/DAC, de acordo com o RBHA 145 de 25 de abril de 1990.

Art. 2º - Esta Portaria entra em vigor na data de sua publicação.  
BRILJO DO AR CESAR COSTA

(Of. nº 234/97)

## Ministério da Saúde

### GABINETE DO MINISTRO

PORTARIA Nº 1.634, DE 29 DE OUTUBRO DE 1997

O Ministro de Estado da Saúde, no uso das atribuições que lhe confere o art. 87, Parágrafo Único, inciso II, da Constituição, e tendo em vista o disposto no art. 87, da Lei 6.360, de 23 de setembro de 1976 e,

considerando a necessidade de dinamizar e simplificar o funcionamento da administração dos serviços de vigilância sanitária;

considerando a necessidade de contribuir para a melhoria do atendimento aos usuários dos serviços de vigilância sanitária, resolve:

Art. 1º - As exigências formuladas pelos órgãos competentes da estrutura da Secretaria de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde, visando a aplicação da Lei 6.360, de 23 de setembro de 1976 e seu regulamento aprovado pelo Decreto 79.094, de 5 de janeiro de 1977, do Decreto-Lei 986, de 21 de outubro de 1969, e outros atos complementares, quando não cumpridos ou não contestados, formalmente, no prazo de 30 (trinta) dias da ciência do interessado pelos meios hábeis, acarretará o indeferimento do pedido de registro, sua revalidação ou alteração.

Parágrafo Único - Nos casos de impossibilidade de apresentação de laudos de análise técnica do produto ou de atendimento de outras exigências por impedimentos técnicos comprovados, antes do fim do prazo de 30 dias estabelecido no caput deste artigo, deverá ser protocolada solicitação de prorrogação de prazo, acompanhada do respectivo comprovante das medidas em curso, com os respectivos prazos de finalização (protocolo de encaminhamento e data de recebimento do teste no Laboratório, documento de solicitação de dados e informações às instituições do país e do exterior etc.).

Art. 2º - Fica concedido o prazo de 30 (trinta) dias, a contar da data de publicação em "Diário Oficial da União", para que a empresa apresente Recurso contra o indeferimento, ou solicite devolução dos documentos admitidos pela SVS, anexando procuração da empresa.

Parágrafo Único - Não serão devolvidos: a) DARF - b) Formulário de Petição - c) Parecer Técnico.

Art. 3º - Os processos de pedido de registro e revalidação, definitivamente indeferidos, serão enviados ao Arquivo/SVS, para os procedimentos cabíveis, que em seguida remeterá ao Arquivo Central do Ministério da Saúde para o cumprimento do estabelecido na legislação que rege a matéria.

Parágrafo Único - Os processos de pedido de registro e revalidação, indeferidos, cuja publicação tenha ocorrido anteriormente à edição desta norma, sujeitam-se ao disposto no caput deste artigo e do artigo 2º desta Portaria.

Art. 4º - Os processos de registro de produtos que foram declarados caducos, com base na Lei 6.360/76 e seu Decreto N.º 79.094/77, art. 14, §§ 6º e 7º, e os cancelados, com publicação no D.O.U., antes ou após a edição desta norma, serão enviados ao Arquivo/SVS que os remeterá ao Arquivo Central do Ministério da Saúde, para o cumprimento do estabelecido na legislação que rege a matéria.

Art. 5º - Os processos que foram anteriormente arquivados, em cumprimento à Portaria 393/95, terão um prazo de 30 (trinta) dias, a contar da publicação desta Portaria, para manifestação da empresa. Findo esse prazo os processos serão indeferidos.

Art. 6º - As empresas inspecionadas por programas instituídos pela Secretaria de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde e que sofreram interdição, terão a análise técnica de seus processos ou petições paralisada, aguardando a desinterdição, que não deverá ser superior a 180 dias. Findo esse prazo os processos serão indeferidos.

Parágrafo Único - Excetua-se do caput deste artigo, a revalidação de registro que aguarda decisão final sobre a desinterdição parcial ou total do estabelecimento, cancelamento de autorização de funcionamento da empresa.

Art. 7º - Esta Portaria entrará em vigor na data de sua publicação, ficando revogada a Portaria 393, de 21 de março de 1995, e as demais disposições em contrário.

CARLOS CÉSAR DE ALBUQUERQUE

(Of. nº 2.614/97)

## SECRETARIA DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

PORTARIA Nº 543, DE 29 DE OUTUBRO DE 1997

A Secretária de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde, no uso de suas atribuições legais, e tendo em vista o disposto no artigo 25, § 1º, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, e o Parágrafo Único do artigo 35 do Decreto nº 79.094, de 5 de janeiro de 1977, resolve:

Art. 1º Aprovar a Relação constante do Anexo 1, que com esta baixa, dos aparelhos, instrumentos e acessórios usados em medicina, odontologia e atividades afins, bem como nas de educação física, embelezamento ou correção estética, dispensados de registro no órgão de vigilância sanitária do Ministério da Saúde, mas sujeitos às demais ações de controle sanitário como produtos correlatos, pelos órgãos competentes de vigilância sanitária.

§ 1º A empresa, devidamente autorizada pelo Ministério da Saúde, a funcionar como fabricante ou importadora dos produtos referidos no caput, após fornecer à Secretaria de Vigilância Sanitária os documentos previstos no item V do anexo III, da Portaria Conjunta SVS/SAS Nº 1, DE 23 de janeiro de 96, para a confirmação do seu enquadramento na Relação Anexa a esta Portaria, poderá, desde logo, comercializar esses bens.

§ 2º O certificado de isenção do registro será concedido no prazo máximo de 90 dias, caso não seja comprovada a conformidade do enquadramento realizado pela empresa como produto dispensado de registro, a empresa será notificada para, no prazo de 10 (dez) dias úteis, formalizar o respectivo pedido de registro.

Art. 2º O certificado de isenção do registro terá validade por 05 (cinco) anos, findo o qual poderá ser revalidado, mediante solicitação da empresa.

Parágrafo Único. A revalidação do certificado deverá ser solicitada até seis meses antes do término de sua validade.

Art. 3º Os produtos constantes do Anexo 2 ficam excluídos da relação de aparelhos, instrumentos ou acessórios sujeitos a vigilância sanitária por tratar-se de produtos não específicos da área de saúde e, portanto, não mais considerados como correlatos.

Art. 4º Esta Portaria entra em vigor na data de sua publicação.

Art. 5º Ficam revogadas as disposições em contrário.

MARTA NOBREGA MARTINEZ

ANEXO 1

### RELAÇÃO DE ARTIGOS E EQUIPAMENTOS MÉDICO-HOSPITALARES, DE EDUCAÇÃO FÍSICA E ESPORTE E DE ESTÉTICA ISENTOS DE REGISTRO

Item	Produto
001	Absorvente granulado de CO <sub>2</sub>
002	Absorvente de Ruídos não estéril
003	Acessórios para otonomia não estéril
004	Adaptador nasal externo para provas respiratórias
005	Adesivo cirúrgico não estéril
006	Alfinete entomológico
007	Algodão não estéril
008	Almofada auto-adesiva não estéril
009	Almofada térmica
010	Andador ortopédico
011	Aparelho para tratamento de rugas
012	Antigo adesivo não cirúrgico
013	Antigo de plástico ou vidro para uso laboratorial
014	Antigo ou equipamento ortopédico externo para imobilização
015	Antigo para drenagem não estéril
016	Antigo para educação física e esporte em geral
017	Antigo para fisioterapia motora
018	Antigo para radioproteção
019	Atadura de tecido ou não-tecido não estéril
020	Bandagem elástica ou adesiva
021	Bandeja para medicamento
022	Banho para laboratório
023	Berço hospitalar sem aquecimento
024	Bermuda térmica
025	Bicicleta ergométrica, exceto para aplicação diagnóstica

2.ª TABELA DE NOTAS DE SÃO PAULO  
Rua Libero Badur, 386 - 1º andar  
AUTENTICAÇÃO  
Autentico a presente cópia conforme  
a original apresentado, dou fé.  
S. Paulo, 29 de JAN. 2012

Ailton Marinho  
Vendo somente  
para de autenticação  
PELOS PAGOS POR VERBA - AUT  
Colégio Notarial  
do Brasil  
Estado de São Paulo  
AUTENTICAÇÃO  
1084AQ365393

026 Bocal descartável  
 027 Bolsa coletores não estéris  
 028 Bolsa de perna não estéris  
 029 Bolsa para água, silicone, gel, gelo, térmica ou outras  
 030 Bolsa para alimentação enteral não estéris  
 031 Bolsa para ostomia não estéris  
 032 Brapleira para injeção  
 033 Cabo de bisturi não estéris  
 034 Cadeira de rodas e seus acessórios  
 035 Cadeira para doação de sangue e seus acessórios  
 036 Cadeira odontológica  
 037 Calandria hospitalar  
 038 Campo operatório não estéris  
 039 Carrinho de emergência  
 040 Carrinho hospitalar  
 041 Capa e bolsa térmica  
 042 Caixa coletores de materiais cortantes ou perfurantes  
 043 Centrífuga e seus acessórios  
 044 Cinta lombar elástica  
 045 Cinta para hérnia umbilical  
 046 Cinto de peritostomia  
 047 Cinto para ostomia  
 048 Clip para fechamento de tubo não estéris  
 049 Colchão anti-escaras  
 050 Colchão d'água  
 051 Colchão de ar  
 052 Colchão de espuma casca de ovo  
 053 Colchão hospitalar  
 054 Coletor não estéris para amostras biológicas, exceto hemoderivados  
 055 Comadre hospitalar  
 056 Componentes para fabricação de órteses e próteses externas  
 057 Compressa de gaze não estéris  
 058 Compressa absorvente não estéris  
 059 Conjunto para triclotomia  
 060 Contador de colônias manual  
 061 Copinho para medicamentos  
 062 Corador de lâminas  
 063 Cuba hospitalar  
 064 Cubeta ou microcubeta  
 065 Dessecante ou desumidificador  
 066 Desodorante para ostomia  
 067 Detector de ereção noturna  
 068 Dilatador nasal adesivo  
 069 Dispositivo para incontinência urinária  
 070 Disruptor de células  
 071 Dosador oral  
 072 Elevador 45º para membro superior (tamanho pequeno)  
 073 Elevador para paciente  
 074 Emplasto adesivo  
 075 Envólucro para transado de corpo  
 076 Equipamento de musculação  
 077 Equipamento de proteção individual para laboratório e hospital  
 078 Equipamento para pesagem de pacientes  
 079 Escada hospitalar  
 080 Escala para coleta de sangue  
 081 Escova cirúrgica não estéris  
 082 Escova para exame cervical não estéris  
 083 Espátula plástica ou de madeira descartável  
 084 Estufa não esterilizante para laboratório  
 085 Faba torçúca  
 086 Filme radiográfico  
 087 Fita adesiva cirúrgica  
 088 Fixador craniano  
 089 Foco cirúrgico  
 090 Frasco ou tubo para cultura de células não estéris  
 091 Gaze não estéris  
 092 Gesso sintético  
 093 Grade para cama hospitalar  
 094 Homogeneizador para laboratório  
 095 Injetor automático para seringa  
 096 Lâmina de triclotomia não estéris  
 097 Lâmpada de fenda  
 098 Lavadora de instrumentos cirúrgicos  
 099 Luva para procedimento não estéris  
 101 Maca hospitalar  
 102 Máquina desinfetadora de uso laboratorial  
 103 Martelo ortopédico  
 104 Materiais e acessórios não estéris para ostomia  
 105 Meias de tolo de silicone ou algodão  
 106 Meia elástica  
 107 Microscópio  
 108 Micrômetro e criostato e seus acessórios  
 109 Mocho odontológico  
 110 Monitor de bancada para controle biológico  
 111 Orçênia métrica manual  
 112 Palmilha ortopédica  
 113 Panturrilha ortopédica  
 114 Papagaio  
 115 Pasta para pele  
 116 Peso de punho (tamanho padrão)  
 117 Pinça para ostomia, não estéris  
 118 Pipeta  
 119 Placa protetora da pele  
 120 Placa elisa  
 121 Porta agulhas  
 122 Processadora de luvas  
 123 Processadora de filmes radiológicos  
 124 Prótese mamária externa de silicone  
 125 Protetor de partes do corpo  
 126 Pulseira de identificação  
 127 Quadro balcânico  
 128 Recipiente para acondicionamento de resíduos infectantes  
 129 Recipiente para acondicionamento de roupas hospitalares  
 130 Recipiente para coleta de fluidos não biológicos  
 131 Refletor odontológico  
 132 Refletor parabólico  
 133 Salto ortopédico  
 134 Secador de gel e seus acessórios  
 135 Secadora industrial para lavanderia hospitalar

136 Separador de gesso  
 137 Serra elétrica para gesso  
 138 Simulador de caminhada e corrida, exceto para diagnóstico  
 139 Simulador de escada  
 140 Simulador de ferro  
 141 Sistema para drenagem intestinal não estéris  
 142 Sugador plástico descartável não estéris  
 143 Suporte para soro  
 144 Suspensão escrotal, herniano e outros  
 145 Tensiómetro manual  
 146 Tubulação externa para equipamentos de ventilação e anestesia  
 147 Vestimenta cirúrgica não estéris

## ANEXO 2

## RELAÇÃO DE PRODUTOS NÃO CONSIDERADOS CORRELATOS

Item	Produtos
001	Abrasimetro
002	Acometro
003	Agitador para laboratório
005	Alcates manual não estéris
006	Analisador de água para laboratório
007	Analisador de tamanho de partículas
008	Artigos magnetizados
009	Aparelho de fotodocumentação
010	Aparelho de Karl Fisher
011	Arquivo de imagens
012	Balança de uso hospitalar ou laboratorial
013	Balde hospitalar
014	Barra para "Push Up"
015	Bengala
016	Bomba a vácuo de duplo estágio
017	Bureta
018	Biombo
019	Câmara de vídeo para aparelhos e endoscopia ou microscopia
020	Chape aquecedora para laboratório
021	Concentrador e vácuo e seus acessórios
022	Contador Geiger Müller para laboratório
023	Cuspideira
024	Destilador de água para laboratório
025	Equipamento automático de fotomicrografia
026	Equipamento para conservação por nitrogênio líquido e seus acessórios
027	Escada hospitalar
028	Evaporador centrífugo a vácuo
029	Filtro para laboratório e seus componentes
030	Fixador para processadores de filmes radiológicos
031	Fluxômetro de ar comprimido
032	Forno mufla
033	Geladeira ou freezer hospitalar
034	Gerador de vapor
035	Impressoras para aparelhos de endoscopia ou microscopia
036	Incinerador de materiais contaminados
037	Lavadora industrial sem barreira
038	Lavadora para artigos de laboratório
039	Leteira de código de barras
040	Liofilizador
041	Micropipeta
042	Molho de bola
043	Molho de laboratório para sedimentação
044	Monitor de vídeo para aparelhos de endoscopia ou microscopia
045	Móveis hospitalares
046	Óleo mineral lubrificante
047	Papel especial para vídeo-printer
048	Papel termo-sensível
049	Pincel de limpeza
050	Pipeta
051	Placa de Petri descartável
052	Porteira para pipeta
053	Porta algodão
054	Porta papeleta
055	Pressa manual extratora de líquidos
056	Protetor auricular
057	Registrador de uma ou duas penas
058	Revelador e fixador de filmes radiológicos
059	Selador de tubos de PVC
060	Sistema de purificação de água para laboratório
061	Termohidrógrafo
062	Tritador automático
063	Vacuumetro
064	Vídeo cassete para aparelhos de endoscopia ou microscopia
065	Viscosímetro
066	Travesseiro hospitalar

(OF. nº 243/97)

## Ministério da Indústria, do Comércio e do Turismo

### SECRETARIA DE COMÉRCIO E SERVIÇOS

DESPACHO DO SECRETÁRIO  
Em 29 de outubro de 1997

Processo decidido pelo Secretário de Comércio e Serviços, no uso da competência que lhe foi delegada pela Portaria GM/Nº 32, de 24 de janeiro de 1996, publicada no D.O.U. de 25 de janeiro de 1996.



21 OTABELIAO DE NOTAS DE SÃO PAULO  
Rua Libero Badaro, 366 - 1º andar  
AUTENTICAÇÃO  
Autentico a apresentação conforme  
a original apresentada, dou fé  
S. Paulo 29 de JAN. 2012

Vendo somente  
de autenticação  
SELOS PAGOS POR VERBA - AUT. RT



1059

item 148

Detalhe do Produto: ALBOCRESIL					
<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	TAKEDA PHARMA LTDA.	<b>CNPJ</b>	60.397.775/0001-74	<b>Autorização</b>	1.00.639-8
<b>Processo</b>	25992.000488/66	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	27/09/2001
<b>Nome do Produto</b>	ALBOCRESIL	<b>Registro</b>	106390084	<b>Vencimento do registro</b>	10/2021
<b>Princípio Ativo</b>	POLICRESULENO, POLICRESULENO A 36%			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	PRODUTOS GINECOLOGICOS ANTINFECCIOSOS TOPICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	360 MG/ ML SOL GINEC CONC CT FR VD AMB X 12 ML ATIVA	1063900840017	SOLUÇÃO GINECOLOGICA	27/09/2001	24meses
2	18 MG/G GEL CT BG AL X 50 G + APLIC ATIVA	1063900840025	GEL	27/09/2001	18meses
4	90 MG OVL CT 01 ROT X 6 ATIVA	1063900840041	OVULO	27/09/2001	24meses
5	90 MG OVL CT 2 ROT X	1063900840038	OVULO	27/09/2001	24meses

3 CANCELADA OU CADUCA

[Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa</b>	PROTEC EXPORT INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA		
<b>CNPJ</b>	06.207.441/0001-45	<b>Autorização</b>	8.04.351-4
<b>Produto</b>	EXTENSÕES / MANGUEIRAS PARA GASES PROTEC		

## Modelo Produto Médico

EXTENSÕES / MANGUEIRAS PARA GASES NAS CORES: VERDE, AMARELA, AZUL E CINZA. DIÂMETRO EXTERNO 11MM X DIÂMETRO INTERNO 4,7MM. COMPRIMENTOS: 200MM; 300MM; 450MM; 600MM; 650MM; 1M; 1,5M; 1,6M; 2M; 2,2M; 3M; 3,5M; 4M; 5M; 6M; 7M; 8M; 9M; 10M; 15M E 30M.

<b>Nome Técnico</b>	Extensor
<b>Registro</b>	80435140014
<b>Processo</b>	25351.538856/2008-60
<b>Origem do Produto</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>FABRICANTE: PROTEC EXPORT INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL</li></ul>
<b>Classificação de Risco</b>	II - MEDIO RISCO
<b>Vencimento do Registro</b>	VIGENTE

[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa</b>	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA		
<b>CNPJ</b>	01.005.728/0001-79	<b>Autorização</b>	1.03.694-6
<b>Produto</b>	SONDA DE FOLEY SOLIDOR®		

## Modelo Produto Médico

Duas vias 3 a 5mL - 6, 8, 10

Duas vias 30mL - 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28

Duas vias 5 a 10mL - 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28

Embalagem esteril contendo 01 Sonda de Foley

Três vias 30mL - 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28

<b>Nome Técnico</b>	Sondas
<b>Registro</b>	10369460176
<b>Processo</b>	25351.505005/2016-05
<b>Origem do Produto</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>FABRICANTE: WELL LEAD MEDICAL CO, LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li></ul>
<b>Classificação de Risco</b>	II - MEDIO RISCO
<b>Vencimento do Registro</b>	VIGENTE

[Voltar](#)

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO

<b>Nome da Empresa</b>	ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	02.281.006/0001-00	<b>Autorização</b>	1.05.170-8
<b>Nome Comercial</b>	ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO		
<b>Classe Terapêutica</b>	ELETROLITOS SIMPLES		
<b>Registro</b>	151700010		
<b>Processo</b>	25351.034959/01-16		
<b>Vencimento do Registro</b>	02/2018		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS PE X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	19/02/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1517000100015
<b>Princípio Ativo</b>	sulfato de magnésio hepta-hidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO 10%		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE POLIETILENO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	INTRA VENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS PE X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	19/02/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1517000100023
<b>Princípio Ativo</b>	sulfato de magnésio hepta-hidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO 10%		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE POLIETILENO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS PE X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	19/02/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1517000100031
<b>Princípio Ativo</b>	sulfato de magnésio hepta-hidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE POLIETILENO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS PE X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	19/02/2003

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1517000100041
<b>Princípio Ativo</b>	sulfato de magnésio hepta-hidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - AMPOLA DE POLIETILENO TRANSPARENTE</li><li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li></ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>• ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa</b>	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA		
<b>CNPJ</b>	01.005.728/0001-79	<b>Autorização</b>	1.03.694-6
<b>Produto</b>	TERMÔMETRO DIGITAL SOLIDOR		

## Modelo Produto Médico

DT-01A / DT-01B / DT-01D / DT-01E / DT-01G / DT-11A / DT-11B / DT-11D / DT-11E / DT-02 / DT-12 / DT-101A / DT-111A / DT-101B / DT-111B / DT-K01A / DT-K11A / DT-K101A / DT-K111A

<b>Nome Técnico</b>	Termometro Digital
<b>Registro</b>	10369460184
<b>Processo</b>	25351.505006/2016-07
<b>Origem do Produto</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>FABRICANTE: HANGZHOU HUAAN MEDICAL &amp; HEALTH INSTRUMENTS CO. LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li></ul>
<b>Classificação de Risco</b>	II - MEDIO RISCO
<b>Vencimento do Registro</b>	VIGENTE

[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa</b>	ABC INSTRUMENTOS CIRURGICOS LTDA		
<b>CNPJ</b>	58.268.152/0001-50	<b>Autorização</b>	1.03.048-5
<b>Produto</b>	Família de Instrumental Cirúrgico ABC Articulado Cortante		

## Modelo Produto Médico

ALICATES: CORTE LATERAL (P/OSSO E 12CM P/ ORTODONTIA), ALICATE DUPLA FORÇA (15CM, 23 CM), ALICATE Nº 141, CIZALHAS: LISTON CURVA E RETA 19 CM, LUER GOIVA CURVA E RETA (16 CM, 17 CM), RUSKIN LISTON CURVA E RETA DUPLA ARTICULAÇÃO (18,5 CM), SEMB CURVA E RETA DUPLA ARTICULAÇÃO (23 CM, 27 CM), STILLE ( 26CM, 37 CM), STILLE LISTON CURVA E RETA DUPLA ARTICULAÇÃO (23 CM, 27 CM), STILLE LISTON KEY DUPLA ARTICULAÇÃO 27 CM, STILLE LUER CURVA E RETA DUPLA ARTICULAÇÃO, COSTOTOMOS: DE COLLIN, GLUCK (19CM, 22 CM), MODELO SIMPLES, SAUERBRUCH, PERFURADORES: AINSWORTH ESPECIAL, HUDSON COMPLETO, SMELLIE;

PINÇAS: ASCH 23 CM, BEYER DUPLA ARTICULAÇÃO CURVA, BEYER SACA BOCADO, PARA BIOPSIA MICRO RETA AURICULAR, PARA BIOPSIA MICRO CURVA (P/ CIMA AURICULAR, DIREITA AURICULAR, ESQUERDA AURICULAR), BRAUM, BRUENINGS (Nº 1, Nº 2), CHEVALIER JACKSON P/BÍOPSIA (40 CM, 50 CM), CHEVALIER JACKSON TIPO JACARÉ (40 CM, 50 CM), CITELLI, CLAMP (160 MM, 220 MM), COTTLE WALSHAM (DIREITA, ESQUERDA E RETA), DUCK BILL GOIVA, FARABEUF LAMBOTTE COM E SEM CREMALHEIRA 26 CM, FARABEUF VAN-BUREN 23 CM, FAURE 24 CM, FERGUSSON, FERRIS SMITH KERRISON 3MM E 5 MM (BOCA PARA CIMA, BOCA PARA BAIXO, BOCA 40º), KERRISON BOCA (4X4MM, 5X5MM, 6X6MM), LAMBOTTE COM BOCA MÓVEL (21 CM, 26 CM, 31 CM), LANE COM E SEM CREMALHEIRA, LEKSELL EM ÂNGULO, LUER GOIVA CURVA E RETA SIMPLES (16 CM, 17 CM), LUER GOIVA CURVA E RETA DUPLA ARTICULAÇÃO 23 CM, MATHIEU (20 CM, 28 CM), MARTEL, PROFº MEDINA P/ BIOPSIA 24CM ( 2MM, 3 MM, 4 MM, 5 MM), ROWE (DIREITA E ESQUERDA), RUSKIN CURVA E RETA DUPLA ARTICULAÇÃO, SCHUBERT, SCHUMACHER , SEMB, TAKAHASHI (BOCA RETA, BOCA PARA CIMA), THOMAS-GAYLOR, YEOMAN BOCA ARREDONDADA E CHATA (28 CM, 35 CM);

SERRA: NO BRUENINGS COM CREMALHEIRA, TESOURAS: BALIU, BARRAQUER, BELLUCCI MICRO (RETA, CURVA P/CIMA, CURVA/DIREITA, CURVA/ESQUERDA), CASTROVIEJO CURVA, CIRURGICA RETA 15CM (FINA/FINA, FINA/ROMBA, ROMBA/ROMBA), CIRURGICA CURVA 15CM (FINA/FINA, FINA/ROMBA, ROMBA/ROMBA), CIRURGICA RETA 17CM (FINA/FINA, FINA/ROMBA, ROMBA/ROMBA), CIRURGICA CURVA 17CM (FINA/FINA, FINA/ROMBA, ROMBA/ROMBA), ENTEROTOMO, GOLDMAN FOX, HEYMAN ANGULADA COM SERRILHA, IRIS OU GENGIVA CURVA E RETA (8CM, 12 CM), JOSEPH 14CM CURVA E RETA, KILNER, LISTER (14CM, 17 CM, 19 CM), MAYO STILLE 15 CM RETA C/ SERRILHA, MAYO STILLE CURVA E RETA (15 CM, 17 CM, 19 CM), METZEMBAUM CURVA E RETA (12 CM, 15 CM, 18 CM, 20 CM, 25 CM, 28 CM, 30 CM), NOYES IRIS CURVA E RETA 12CM, PARA OURO CURVA E RETA 10CM, PARA CORDAO UMBILICAL, POTTS SMITH 19CM ( 25º, 40º, 60º), SCHUMACHER, SIMS CURVA E RETA, SMITH, SPENCER (9CM, 12 CM), STEVENS CURVA E RETA, VANNAS CURVA E RETA, WESTCOTT CURVA E RETA.

<b>Nome Técnico</b>	Instrumentos cirúrgicos
<b>Registro</b>	10304850072
<b>Processo</b>	25351.414775/2011-10
<b>Origem do Produto</b>	• FABRICANTE: SURGIVET INSTRUMENTS CO - PAQUISTÃO
<b>Classificação de Risco</b>	I - BAIXO RISCO
<b>Vencimento do Registro</b>	VIGENTE

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

item 188

## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa</b>	ROCHE DIAGNÓSTICA BRASIL LTDA		
<b>CNPJ</b>	30.280.358/0001-86	<b>Autorização</b>	1.02.874-1
<b>Produto</b>	ACCUTREND GLICOSE		

## Apresentação/Modelo

25 TIRAS TESTE

50 TIRAS TESTE

<b>Nome Técnico</b>	AUTOTESTE PARA CORPOS CETÔNICOS E GLICOSE
<b>Registro</b>	10287410219
<b>Processo</b>	25351.062804/2003-02
<b>Origem do Produto</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>FABRICANTE: ROCHE DIAGNOSTICS GMBH - ALEMANHA</li></ul>
<b>Classificação de Risco</b>	III - Classe III: produtos de alto risco ao indivíduo e ou médio risco à saúde pública
<b>Vencimento do Registro</b>	17/02/2019

[Voltar](#)



Detalhe do Produto: topiramato (port.344/98 - lista C1)

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	GERMED FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	45.992.062/0001-65	<b>Autorização</b>	1.00.583-3
<b>Processo</b>	25351.059967/2005-61	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	07/04/2006
<b>Nome do Produto</b>	topiramato (port.344/98 - lista C1)	<b>Registro</b>	105830433	<b>Vencimento do registro</b>	04/2021
<b>Princípio Ativo</b>	TOPIRAMATO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTICONVULSIVANTES			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM REV CT BL AL AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1058304330016	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
2	100 MG COM REV CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1058304330024	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
3	100 MG COM REV CT BL AL AL X	1058304330032	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses

Item 1091

	30 CANCELADA OU CADUCA				
4	100 MG COM REV CT BL AL AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1058304330040	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
5	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1058304330059	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
6	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1058304330067	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
7	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1058304330075	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
8	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1058304330083	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
9	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1058304330091	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
10	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1058304330105	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
11	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1058304330113	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
12	100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1058304330121	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
13	50 MG COM REV CT BL AL AL X	1058304330131	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses

	10 CANCELADA OU CADUCA				
14	50 MG COM REV CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1058304330148	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
15	50 MG COM REV CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1058304330156	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
16	50 MG COM REV CT BL AL AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1058304330164	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
17	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1058304330172	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
18	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1058304330180	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
19	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1058304330199	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
20	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1058304330202	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
21	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1058304330210	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
22	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1058304330229	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
23	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X	1058304330237	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses

	30 CANCELADA OU CADUCA				
24	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1058304330245	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
25	25 MG COM REV CT BL AL AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1058304330253	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
26	25 MG COM REV CT BL AL AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1058304330261	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
27	25 MG COM REV CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1058304330271	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
28	25 MG COM REV CT BL AL AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1058304330288	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
29	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1058304330296	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
30	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1058304330301	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
31	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1058304330318	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
32	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1058304330326	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
33	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X	1058304330334	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses

	10 CANCELADA OU CADUCA				
34	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1058304330342	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
35	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1058304330350	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
36	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1058304330369	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/04/2006	24meses
					<input type="button" value="Voltar"/>



DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

Razão Social: **DISTRIBUIDORA AMARAL LTDA**  
CNPJ: **21.759.758/0001-88**

Medicamentos Notificados

Medicamento

<b>Categoria:</b>	<b>BAIXO RISCO</b>
<b>Linha de Produção:</b>	<b>SEMI-SÓLIDO</b>
<b>Nome do Produto:</b>	<b>VASELINA SÓLIDA 100%</b>
<b>Nome Comercial:</b>	<b>VASELINA S&amp;#243;LIDA</b>
<b>Produção:</b>	<b>Produção Própria;</b>
<b>Data da Notificação:</b>	<b>24/03/2016</b>
<b>Vencimento da Notificação:</b>	<b>24/03/2021</b>

Dados do Acondicionamento

	<b>Acondicionamento</b> (primária + secundária)	<b>Volume</b>	<b>Prazo de Validade</b>
1	POTE DE PLASTICO OPACO	25 G	36 meses
2	BISNAGA DE PLASTICO OPACO	60 G	36 meses
3	POTE DE PLASTICO OPACO	70 G	36 meses
4	POTE DE PLASTICO OPACO	1,000 G	36 meses

De acordo com a RDC nº 199, de 30 de outubro de 2006, estes Medicamentos só poderão ser comercializados de acordo com as indicações, advertências e demais informações padronizadas constantes no anexo I e II da referida Resolução.

Caracteriza-se infração sanitária a comercialização do produto com informações diversas da notificada.

Os Medicamentos sujeitos a notificação simplificada não são publicados no Diário Oficial da União e nem possuem número de registro no Ministério da Saúde.

Em se tratando de Produto Tradicional Fitoterápico, esses produtos só podem ser comercializados quando identificado pelo seu nome popular seguido da nomenclatura botânica (gênero + epípeto específico).

Medicamentos aqui listados só podem ser comercializados utilizando o nome comercial declarado ou sem utilizar outro nome comercial.

Medicamentos dinamizados sujeitos a notificação simplificada não podem utilizar nome comercial nem divulgar indicação terapêutica, e devem atender às disposições da RDC 26/07.

Consulte sempre o site da Anvisa para a atualização do status dos medicamentos:

<https://www.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/medicamentosimplificado/relatorios/relatorio.asp>

Declaração On-Line via Peticionamento Eletrônico

Código de Validação desta declaração: 181240315535316 emitido em 24/03/2016 15:53:53

Para verificar a autenticidade desta declaração acesse <https://www9.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/MedicamentoSimplificado/validacao.asp> e informe o código de validação.

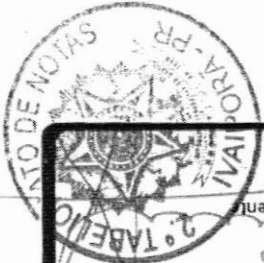
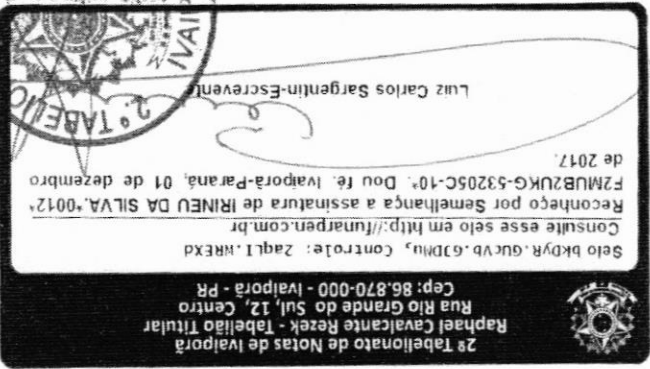
## PROCURAÇÃO

Por este instrumento particular de Procuração, a empresa **V P MEDICAMENTOS EIRELI - ME**, com sede na Rua Sete de Setembro, 270 centro Ivaipora PR, inscrita no CNPJ/MF sob n. 73.318.693/0001-39 e com Inscção Estadual n. 90.590.148-60, neste ato representado por seu sócio, Sr. **IRINEU DA SILVA**, portador da Cédula de Identidade RG n. 6.536.840 SSP/MG e inscrito no CPF sob n. 898.698.506-34, nomeia e constitui seu bastante Procurador Sr. **EVERTON CUSTODIO CHERPINSKI**, portador da Cédula de Identidade RG n. 8536160-0 SSP/PR e do CPF n. 007288509-23, a quem confere amplos poderes para representar a referida empresa perante a

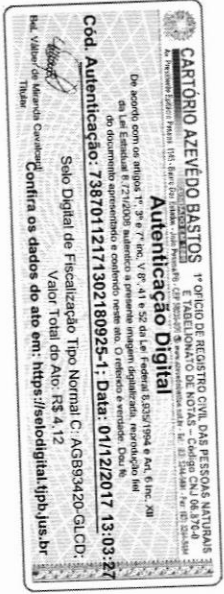
esta Prefeitura, no que se referir a pregão presencial, pregão eletrônico e tomada de preços, para tomar qualquer decisão durante todas as fases do Pregão, inclusive apresentar declarações, proposta de Preços e documentos de habilitação, respectivamente, em nome da Outorgante, formular verbalmente ou eletronicamente lances ou ofertas na(s) etapa(s) de lance(s), negociar a redugão de preço, desistir expressamente da intenção de interpor recurso administrativo ao final da sessão, manifestar-se imediata e motivadamente sobre a intenção de interpor recurso administrativo ao final da sessão, assinar a ata da sessão, declarações e propostas, prestar todos os esclarecimentos solicitados pelo Pregoeiro, enfim, praticar todos os demais atos pertinentes ao certame, em nome da Outorgante.

A presente Procuração é válida até o dia 30/12/2018

Ivaipora, 30 de Novembro de 2017.



**IRINEU DA SILVA**  
 RG/653684-0  
 CPF 898698506-34



# New-med

## Hospitalar e Farmacêutica

Razão Social: V P MEDICAMENTOS EIRELI - ME

CNPJ: 73.318.693/0001-39 Insc. Est.: 90.590.148-60



PREFEITURA MUNICIPAL DE NOVA SANTA BÁRBARA-PR  
RUA WALFREDO BITTENCOURT DE MORAES, 222 - CENTRO  
NOVA SANTA BÁRBARA-PR  
CEP 86250-000  
A/C DEPARTAMENTO DE LICITAÇÃO



3075





*Proporcionando bem estar!*

**ANEXO I  
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 57/2018**

**PLANILHA DE PROPOSTAS DE PREÇOS**

Ao Pregoeiro  
PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTA BÁRBARA - PR  
SANTA BÁRBARA -PR

Proponente:RINALDI & COGO LTDA. 07.269.677/0001-79  
Endereço: Rua Almirante Barroso, 2337 Centro Toledo-Pr 45-3252-0824

Item	Descrição dos Produtos	Und.	Qtde	Mx.Un.	Marca	V.Unit	Total
7	ÁCIDO TIÓCTICO 600 MG HR, CAIXA COM 30 COMPRIMIDOS	CX	10	154,0800	MERCK	R\$ 154,08	R\$ 1.540,80
15	ALGODÃO HIDROFILO rolo com 500 gramas.	UM	80	15,0200	MELHOR MED	R\$ 9,24	R\$ 739,20
20	APARELHO DE PRESSÃO ANERÓIDE COM FECHO DE BOTÃO EM METAL PARA OBESO tem como função verificar a pressão arterial de forma não invasiva, qualquer diagnóstico ou procedimento referente	UN	5	114,4400	PREMIUM	R\$ 70,70	R\$ 353,50

**TOLEMED - RINALDI COGO LTDA. Me**  
**MATERIAIS MÉDICO-HOSPITALARES - ORTOPÉDICOS**  
**ODONTOLÓGICOS E DIST. DE MEDICAMENTOS**  
 CNPJ. 07.269.677/0001-79 - I.E. 90336358-40

Item	Descrição dos Produtos	Und.	Qtde	Mx.Un.	Marca	V.Unit	Total
22	ATADURA DE CREPOM DE 10 CM de largura por 3.0 m de comprimento contendo 18 fios cm2, pacote c/12 unidades, confeccionada em algodão cru ou componente sintético, bordas com acabamento que impeça o	PCTE	300	10,1000	ERIMAX	R\$ 7,20	R\$ 2.160,00
23	ATADURA DE CREPOM DE 15 CM de largura por 3.0 m de comprimento contendo 18 fios cm2, pacote c/12 unidades, confeccionada em algodão cru ou componente sintético, bordas com acabamento que impeça o	PCTE	230	15,7700	ERIMAX	R\$ 12,65	R\$ 2.909,50
24	ATADURA DE CREPOM DE 20 CM de largura por 3.0 m de comprimento contendo 18 fios cm2, pacote c/12 unidades, confeccionada em algodão cru ou componente sintético, bordas com acabamento que impeça o	PCTE	200	19,4600	ERIMAX	R\$ 14,40	R\$ 2.880,00
26	AVENTAL DE CHUMBO PLUMBIFERO C/ TIREOIDE Avental de Chumbo ou plumbífero com protetor de tireóide acoplado ao avental para ser utilizado em consultórios odontológicos que	UN	1	845,2400	ODONTOLOGIC	R\$ 628,00	R\$ 628,00
33	BROMIDRATO DE FENOTEROL 5mg/ml uso oral e analatório gotas. 20	UN	30	4,1700	HIPOLABOR	R\$ 4,15	R\$ 124,50
37	CARBONATO DE CÁLCIO 1250 mg (equivalente a 500 mg de Ca++), caixa com 200 comprimidos	UN	50	35,0000	NATULAB	R\$ 23,48	R\$ 1.174,00
40	CEFTRIAXONA SÓDICA 1 GRAMA injetável via intramuscular e intravenosa	UN	1.000	9,4800	EUROFARMA	R\$ 9,35	R\$ 9.350,00

**TOLEMED - RINALDI COGO LTDA. Me**  
**MATERIAIS MÉDICO-HOSPITALARES - ORTOPÉDICOS**  
**ODONTOLÓGICOS E DIST. DE MEDICAMENTOS**  
 CNPJ. 07.269.677/0001-79 - I.E. 90336358-40

Item	Descrição dos Produtos	Und.	Qtde	Mx.Un.	Marca	V.Unit	Total
46	CLOREXIDINA DEGERMANTE 2% frasco 1000ml.	UN	10	22,3100	RIOQUIMICA	R\$ 19,40	R\$ 194,00
52	CLORIDRATO DE DOPAMINA 10 ml	AMP	100	1,8100	HIPOLABOR	R\$ 1,78	R\$ 178,00
131	LUVA DESCARTAVEL LÁTEX TAMANHO EXTRA P CX C/ 100 UNDS	CX	160	22,4800	TALGE	R\$ 14,80	R\$ 2.368,00
132	LUVA DESCARTAVEL LÁTEX TAMANHO EXTRA PP CX C/ 100 unidades.	CX	160	22,4800	TALGE	R\$ 14,50	R\$ 2.320,00
133	LUVA DESCARTAVEL LATEX TAMANHO G CX C/ 100 unidades.	CX	200	22,4800	TALGE	R\$ 14,50	R\$ 2.900,00
134	LUVA DESCARTAVEL LÁTEX TAMANHO M CX C/ 100 UNDS	CX	100	26,5000	TALGE	R\$ 14,46	R\$ 1.445,90
135	LUVA DESCARTAVEL LÁTEX TAMANHO P CX C/ 100 UNDS	CX	860	22,4800	TALGE	R\$ 14,46	R\$ 12.434,74
137	MASCARA CIRURGICA DESCARTAVEL BRANCA, TRIPLA. COM TIRAS CAIXA COM 50 UNIDADES.	CX	30	9,4100	TALGE	R\$ 4,58	R\$ 137,40
142	ÓLEO GIRASSOL FRASCO COM 500 ML. Destinado a hidratar e restaurar a oleosidade perdida devido ao ressecamento da pele.	UN	20	53,9300	RIVKA	R\$ 53,90	R\$ 1.078,00
153	POTE COLETOR DE URINA estéril 80 ml .	UN	500	0,7000	CRAL PLAST	R\$ 0,36	R\$ 180,00
156	RABEPRAZOL SÓDICO 20MG Caixa com 28 comprimidos	CX	6	128,7200	SANDOZ	R\$ 128,70	R\$ 772,20
	:<X>:<X>:<X>:<X>:<X>:<X>:<X>:<X>:<X>:	:<X>:	:<X>:	:<X>:		:<X>:	R\$ 45.867,74

**TOLEMED - RINALDI COGO LTDA. Me**  
**MATERIAIS MÉDICO-HOSPITALARES - ORTOPÉDICOS**  
**ODONTOLÓGICOS E DIST. DE MEDICAMENTOS**  
 CNPJ. 07.269.677/0001-79 - I.E. 90336358-40

Item	Descrição dos Produtos	Und.	Qtde	Mx.Un.	Marca	V.Unit	Total
							<b>R\$ 45.867,74</b>

**DECLARAÇÃO:** Declaramos, para os devidos fins, que nesta proposta estão inclusos todos os impostos, taxas, fretes, seguros e encargos sociais e trabalhistas.

ESTANDO DE ACORDO COM OS TERMOS DO ATO CONVOCATÓRIO E COM A LEGISLAÇÃO NELE INDICADA, PROPOMOS FORNECER OS OBJETOS COM OS VALORES ACIMA DESCRITOS, COM PRAZO DE VALIDADE DA PROPOSTA PARA 60 (SESSENTA) DIAS, PRAZOS DE ENTREGA, PGTOS. E DEMAIS ITENS CFE. EDITAL.

NOS PREÇOS UNITÁRIOS ESTÃO INCLUÍDOS, ALÉM DO LUCRO, TODAS AS DESPESAS E CUSTOS COMO FRETE, EMBALAGEM, SEGURO, TRIBUTOS DE QUALQUER NATUREZA E TODAS AS DEMAIS DESPESAS, DIRETAS OU INDIRETAS, RELACIONADAS COM O FORNECIMENTO DO OBJETO DA PRESENTE LICITAÇÃO.

AG. 0587-8 - C/C 37.861 - 5 - BANCO DO BRASIL S/A

>>PRAZO DE ENTREGA: 05 (cinco) dias após a solicitação

>>PRAZO DE PAGAMENTO: em até 30 (trinta) dias após a entrega.

TOLEDO PR, 03 DE SETEMBRO DE 2018

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

**TOLEMED DIST. MEDICAMENTOS**

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



item 7

# Consultas

ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

[Consultas](#)
[Medicamentos](#)
[Medicamentos](#)

## Detalhe do Produto: THIOCTACID

Nome da Empresa Detentora do Registro	MERCK S/A	CNPJ	33.069.212/0001-84	Autorização	1.00.089-8
Processo	25351.031137/2005-70	Categoria Regulatória		Data do registro	17/04/2006
Nome do Produto	THIOCTACID	Registro	100890330	Vencimento do registro	04/2021
Princípio Ativo	ACIDO TIÓCTICO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	OUTROS PRODS NAO ENQUADRADOS EM CLASSE TERAPEUTICA ESPECIF			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	600 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 	1008903300010	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/04/2006	24 meses
2	600 MG COM REV CT FR VD AMB X 30 	1008903300029	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/04/2006	24 meses
3	600 MG COM REV CT FR VD AMB X 60 	1008903300037	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/04/2006	24 meses
4	600 MG COM REV CT FR VD AMB X 100 	1008903300045	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/04/2006	24 meses

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa</b>	Tecelagem Minasrey Ltda		
<b>CNPJ</b>	41.847.658/0001-10	<b>Autorização</b>	8.03.845-5
<b>Produto</b>	ALGODAO HIDROFILO		

## Modelo Produto Médico

Algodão Hidrófilo em Rolo 250gr - "Melhormed"; Algodão Hidrófilo em Rolo 400gr - "Melhormed"; Algodão Hidrófilo em Rolo 500gr - "Melhormed"; Algodão Hidrófilo em Rolo 1000gr - "Melhormed"; Algodão Hidrófilo Enfestado Bola 25gr - "Melhormed"; Algodão Hidrófilo Enfestado Bola 50gr - "Melhormed"; Algodão Hidrófilo Enfestado Bola 95gr - "Melhormed"; Algodão Hidrófilo Enfestado Bola 100gr - "Melhormed"; Algodão Hidrófilo Enfestado Bola 250gr - "Melhormed"; Algodão Hidrófilo Enfestado Bola 400gr - "Melhormed"; Algodão Hidrófilo Enfestado Bola 500gr - "Melhormed"; Algodão Hidrófilo Enfestado Bola 1000gr - "Melhormed"; Algodão Hidrófilo Caixa 25gr - "Melhormed"; Algodão Hidrófilo Caixa 50gr - "Melhormed"; Algodão Hidrófilo Caixa 95gr - "Melhormed"; Algodão Hidrófilo Caixa 100gr - "Melhormed";

<b>Nome Técnico</b>	Algodao
<b>Registro</b>	80384550001
<b>Processo</b>	25351.038699/2008-97
<b>Origem do Produto</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>: Tecelagem Minasrey Ltda - BRASIL</li> <li>FABRICANTE: Tecelagem Minasrey Ltda - BRASIL</li> </ul>
<b>Classificação de Risco</b>	I - BAIXO RISCO
<b>Vencimento do Registro</b>	VIGENTE

1082

Anúncios Google

- Medidor de pressão
- Cadastro empresa
- Consulta médicos
- Aparelho digital
- Anvisa esfigmomanômetro premium
- Anvisa 80275310022

Comentários Similares Diário oficial (Justbrasil) Consultar na anvisa Nova consulta Voltar

8 - CORRELATOS  
 Área  
 Registro  
 Produto  
 ESFIGMOMANÔMETRO ANERÓIDE PREMIUM

Nome Técnico  
 Esfigmomanómetro  
 Automação  
 8027531  
 Processo  
 25351.316086/2009-75  
 Validação/Sinacdo  
**VIGENTE** Publicado deferimento

» conforme visto em 31/08/2018  
 » consultar diretamente na anvisa

Anúncio fechado  
 por Google

Denunciar este anúncio

Anúncio? Por quê?

Apresentação/Modelo  
 BR-20D  
 H200 MESA/PAREDE  
 H200 RODIZIO  
 Classificação de Risco  
 II - MEDIO RISCO  
 Nome da Empresa/Detentor  
 ACCUMED PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA (06.105.362/0001-23)  
 mais desde detentor - autorização de funcionamento  
 Origem  
 FABRICANTE - WENZHOU KANGJIE MEDICAL INSTRUMENTS CO. LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR  
 Última Atualização  
 31/08/2018

Este registro é válido.

Tabella TISS

A lista abaixo apresenta os termos TISS para este registro.  
 Esta lista esta atualizada perante a tabela de 09/2016.  
 Nenhum termo TISS encontrado para este registro.

## Documentos Técnicos

1083

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	01/06/2009	EQUIPAMENTO - Registro de Famílias de Equipamentos de Médio e Pequeno Portes, Importado	Foi publicado em veículo oficial manifestação da ANVISA favorável ao pedido da empresa.
2537334160	25/11/2016	EQUIPAMENTO - Alteração/Inclusão de Fabricante ou Local de Fabricação	Publicado deferimento
86295149	31/01/2014	Revalidação de Cadastramento de EQUIPAMENTO, Sistema ou Família	Publicado deferimento
749956096	30/09/2009	MATERIAL - Aditamento	Aditado ao processo

Diário Oficial da União



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa</b>	ERIMAR INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA A SAÚDE LTDA		
<b>CNPJ</b>	11.463.608/0001-79	<b>Autorização</b>	8.06.981-3
<b>Produto</b>	ERIMAX		

## Modelo Produto Médico

ATADURA DE CREPE ERIMAX, CONTÉM 12 UNIDADES, 100 ALGODÃO - 9,11 e 13 FIOS LARGURA DE 6, 8, 10, 12, 15, 20 e 25CM, EM REPOUSO COMPRIMENTOS DE 1,20 e 1,80M.

<b>Nome Técnico</b>	Ataduras
<b>Registro</b>	80698130001
<b>Processo</b>	25351.692440/2011-96
<b>Origem do Produto</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>FABRICANTE: ERIMAR INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA A SAÚDE LTDA - BRASIL</li></ul>
<b>Classificação de Risco</b>	I - BAIXO RISCO
<b>Vencimento do Registro</b>	VIGENTE

[Voltar](#)

Anúncios Google

Anvisa odontologic plumbifero

Registro 8038594

Anvisa 80385940001

Vestimenta smerp

Afe anvisa

Agencia empresa

[Comentários](#) [Similares](#) [Diário oficial \(Jusbrasil\)](#) [Consultar na anvisa](#) [Nova consulta](#) [Voltar](#)

Área  
8 - CORRELATOS  
Registro  
80385940001  
Produto  
VESTIMENTA PLUMBÍFERAS PARA USO E PROTEÇÃO RADIOLÓGICA

Nome Técnico  
Protecao Plumbifera Para Raios X  
Autorização  
8038594  
Processo  
25351.611917/2008-41

Validade/Situação

VIGENTE Publicado deferimento

» conforme visto em 31/08/2018  
» [consultar diretamente na anvisa](#)

## Apresentação/Modelo

Avental Plumbifero Profissional Unissex ? 101 / Avental Plumbifero Profissional Unissex com Protetor para Tireóide - 101 A / Avental Plumbifero Profissional Unissex com Protetor para Tireóide - 101 B / Avental Plumbifero Profissional Unissex Cirúrgico ? 102 / Avental Plumbifero Profissional Feminino ? 103 / Avental Plumbifero Profissional Feminino ? 104 / Avental Plumbifero Profissional Masculino com Proteção nas Costas ? 105 / Avental Plumbifero Profissional Masculino com Proteção nas Costas ? 106 / Avental Plumbifero Profissional Feminino com Proteção nas Costas ? 107 / Avental Plumbifero Profissional Feminino com Proteção nas Costas ? 108 / Avental Plumbifero Panorâmico com Proteção na Coluna ? 109 / Avental Plumbifero Panorâmico com Proteção na Coluna ? 110 / Conjunto para Hemodinâmica composto por Colete e Saiote ? 111 / Avental Plumbifero para Paciente ? 112 / Avental Plumbifero para Paciente - 112 A / Avental Plumbifero para Paciente com Protetor para Tireóide ? 113 / Avental Plumbifero para Paciente com Protetor para Tireóide - 113 A / Mini Avental para Proteção Pélvica ? 114 / Mini Avental para Proteção Pélvica - 114 A / Mini Avental para Proteção Pélvica - 114 B - Mini Avental para Proteção Pélvica - 114 C / Avental Plumbifero para Paciente Infantil ? 115 / Avental Plumbifero para Paciente Infantil - 115 A / Avental Plumbifero para Paciente Infantil com Protetor para Tireóide ? 116 / Avental Plumbifero para Paciente Infantil com Protetor para Tireóide - 116 A / Protetor para Tireóide Adulto ? 117 / Protetor para Tireóide Adulto ? 118 / Protetor para Tireóide Infantil ? 119 / Protetor para Tireóide Infantil ? 120 / Luva Tipo Escudo - 121.

## Classificação de Risco

I - BAIXO RISCO

## Nome da Empresa/Detentor

ODONTOLOGIC INDÚSTRIA E COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA (02.446.667/0001-48)

[mais deste detentor](#) - [autorização de funcionamento](#)

## Origem

FABRICANTE - ODONTOLOGIC INDÚSTRIA E COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA - BRASIL

## Última Atualização

31/08/2018

Este registro é válido.

## Tabela TISS

A lista abaixo apresenta os termos TISS para este registro.  
Esta lista está atualizada perante a tabela de 09/2016.  
Nenhum termo TISS encontrado para este registro.

## Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	21/08/2008	MATERIAL - Registro de Famílias de Material de Uso Médico Nacional	Foi publicado em veiculo oficial manifestação da ANVISA favorável ao pedido da empresa.
927673134	01/11/2013	Revalidação de Cadastro de FAMÍLIA de Material de Uso Médico	Publicado deferimento por decurso de prazo

## Diário Oficial da União

Insultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Bromidrato de Fenoterol

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.182098/2008-11	Categoria Regulatória		Data do registro	12/01/2009
Nome do Produto	Bromidrato de Fenoterol	Registro	113430164	Vencimento do registro	01/2019
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE FENOTEROL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	BRONCODILATADORES			ATC	
Recuperar Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Enviar Todas

	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20ML <b>ATIVA</b>	1134301640013	SOLUÇÃO ORAL	12/01/2009	24 meses
2	5 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20ML <b>ATIVA</b>	1134301640021	SOLUÇÃO ORAL	12/01/2009	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CEFTRIAXONA SODICA

<b>Nome da Empresa</b>	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
<b>CNPJ</b>	61.190.096/0001-92	<b>Autorização</b>	1.00.043-8
<b>Nome Comercial</b>	CEFTRIAXONA SODICA		
<b>Classe Terapêutica</b>	CEFALOSPORINAS		
<b>Registro</b>	100430706		
<b>Processo</b>	25351.001427/00-12		
<b>Vencimento do Registro</b>	03/2020		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1 G PO P/ SOL INJ IV CT 50 FA VD TRANS + 50 DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	4	13/03/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004307060061
<b>Princípio Ativo</b>	CEFTRIAXONA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>MOMENTA FARMACÊUTICA LTDA. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG PO SOL INJ IV CX FA VD INC + DIL X 5 ML	*****	1	13/03/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004307060010
<b>Princípio Ativo</b>	CEFTRIAXONA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	<b>Via de Administração</b>	INTRARTICULAR	<b>IFA único</b>	Sim	<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ	<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]	<b>Destinação</b>	Comercial	<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado	<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]	<b>Medicamento referência</b>	Não	<b>Apresentação fracionada</b>	Não
------------------	--	----------------------------	---	-----------------------------	---------------	------------------	-----	--------------------	--	--------------------------------	-----------------------------	-------------------------	-------------------------	-------------------	-----------	-----------------------------	---------------	--------------	-------------------------	-------------------------------	-----	--------------------------------	-----

<b>Apresentação</b>	INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	*****	<b>Nº Apres.</b>	2	<b>Data de Publicação</b>	13/03/2000	<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004307060029	<b>Princípio Ativo</b>	CEFTRIAXONA SÓDICA	<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]	<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR	<b>IFA único</b>	Sim	<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]	<b>Destinação</b>	Comercial	<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado	<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]	<b>Medicamento referência</b>	Não	<b>Apresentação fracionada</b>	Não
---------------------	---------	---------------------------	-------	------------------	---	---------------------------	------------	-----------------	----------	-----------------	---------------	------------------------	--------------------	--	-------------------------	------------------	--	----------------------------	--	-----------------------------	---------------	------------------	-----	--------------------	--	--------------------------------	-----------------------------	-------------------------	-------------------------	-------------------	-----------	-----------------------------	---------------	--------------	-------------------------	-------------------------------	-----	--------------------------------	-----

1 G PO P/ SOL INJ IV CT 50 FA VD INC + 50 DIL AMP VD INC X 10 ML (EMB HOSP)	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	3	13/03/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004307060037
<b>Princípio Ativo</b>	CEFTRIAXONA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		



DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

Razão Social: **INDUSTRIA FARMACEUTICA RIOQUIMICA LTDA**  
CNPJ: **55.643.555/0001-43**

Medicamentos Notificados

Medicamento			
<b>Categoria:</b>	BAIXO RISCO		
<b>Linha de Produção:</b>	LÍQUIDO		
<b>Nome Comercial:</b>	GLICONATO DE CLOREXIDINA 2% (SOLUÇÃO COM TENSOATIVOS) - RIOHEX 2%		
<b>Produção:</b>	Produção Própria;		
<b>Data da Notificação:</b>	12/03/2014		
<b>Vencimento da Notificação:</b>	12/03/2019		
Dados do Acondicionamento			
	Acondicionamento (primária + secundária)	Volume	Prazo de Validade
1	FRASCO DE PLASTICO OPACO	30 ML	36 meses
2	FRASCO DE PLASTICO OPACO	100 ML	36 meses
3	FRASCO DE PLASTICO OPACO	500 ML	36 meses
4	ESCOVA/ESPONJA	22 ML	36 meses
5	SACO PLASTICO INCOLOR	800 ML	36 meses
6	FRASCO DE PLASTICO OPACO	1000 ML	36 meses
7	FRASCO DE PLASTICO INCOLOR	1000 ML	36 meses

De acordo com a RDC nº 199, de 30 de outubro de 2006, estes Medicamentos só poderão ser comercializados de acordo com as indicações, advertências e demais informações padronizadas constantes no anexo I e II da referida Resolução.

Caracteriza-se infração sanitária a comercialização do produto com informações diversas da notificada.

Os Medicamentos sujeitos a notificação simplificada não são publicados no Diário Oficial da União e nem possuem número de registro no Ministério da Saúde.

Em se tratando de Drogas Vegetais, esses produtos só podem ser comercializados quando identificado pelo seu nome popular seguido da nomenclatura botânica (gênero + epípeto específico).

s Medicamentos aqui listados só podem ser comercializados utilizando o nome comercial declarado ou sem utilizar outro nome comercial.

Medicamentos dinamizados sujeitos a notificação simplificada não podem utilizar nome comercial nem divulgar indicação terapêutica, e devem atender às disposições da RDC 26/07.

Consulte sempre o site da Anvisa para a atualização do status dos medicamentos:

<https://www.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/medicamentosimplificado/relatorios/relatorio.asp>

Declaração On-Line via Peticionamento Eletrônico

Código de Validação desta declaração: 427281010052914 emitido em 28/10/2014 10:05:29

Para verificar a autenticidade desta declaração acesse <https://www9.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/MedicamentoSimplificado/validacao.asp> e informe o código de validação.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: Cloridrato de dopamina

<b>Nome da Empresa</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Nome Comercial</b>	Cloridrato de dopamina		
<b>Classe Terapêutica</b>	VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES		
<b>Registro</b>	113430116		
<b>Processo</b>	25351.171769/2004-94		
<b>Vencimento do Registro</b>	05/2020		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 5 ML(EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	10/05/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301160038
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE DOPAMINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 10 ML(EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	10/05/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301160046
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE DOPAMINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		



<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	S
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 5 ML(EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	10/05/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301160011
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE DOPAMINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 10 ML(EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	10/05/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301160021

<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE DOPAMINA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR</li></ul>
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	S
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Voltar

[Comentarios](#)
[Similares](#)
[Diário oficial \(Instruís\)](#)
[Consultar na anvisa](#)
[Nova consulta](#)
[Voltar](#)

8 - CORRELATOS

Registro

80605410008

Produto

LUVA PARA PROCEDIMENTO NÃO CIRÚRGICO - EM LÂTEX - COM PÓ - TALGE

Nome Técnico

Luvas Descartáveis

Autonzação

8060541

Processo

25351.241440/2016-29

Validade/Sincaio

**VIGENTE** Publicado de termino

» conforme visto em 31/08/2018

» consultar diretamente na anvisa

Apresentação/Modelo

Luva para procedimento não cirúrgico - em latex - com pó - Talge - lisa - ambidestra - não estéril - cor natural - tamanho Pequeno (P);

Luva para procedimento não cirúrgico - em latex - com pó - Talge - lisa - ambidestra - não estéril - cor natural - tamanho Médio (M);

Luva para procedimento não cirúrgico - em latex - com pó - Talge - lisa - ambidestra - não estéril - cor natural - tamanho Grande (G);

Classificação de Risco

1 - BAIXO RISCO

Nome da Empresa/Detentor

TALGE DESCARTÁVEIS DO BRASIL LTDA (07.439.329/0001-00)

mais deste detentor - autorização de funcionamento

Origem

FABRICANTE - SEMPERIT INVESTMENTS ASIA PTE LTD - CINGAPURA, REPÚBLICA DA

Última Atualização

31/08/2018

Este registro é válido.

Tabela TISS

A lista abaixo apresenta os termos TISS para este registro.

Esta lista esta atualizada perante a tabela de 09/2016.

Nenhum termo TISS encontrado para este registro.

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo

Data

26/07/2016 MATERIAL - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico Importado. Foi publicado em veículo oficial manifestação da ANVISA favorável ao pedido da empresa.

Assunto

Situação

Diário Oficial da União

PESQUISAS PATROCINADAS

Mascara talge registro anvisa

Anvisa 80605410002

Registro de produto

Consulta registro

80605410002 registro

Anvisa consulta

Comentários Semelhanças Diário oficial (Instituído) Consultar na anvisa Nova consulta Voltar

Área

8 - CORRELATOS

Registro

80605410002

Produto

MASCARA TRIPLA DESCARTÁVEL TALGE

Nome Técnico

Mascaras

Montagem

8060541

Processo

25351.036885/2014-94

Válido/Status

VIGENTE - Publicado deferimento

» conforme visto em 31/08/2018  
e consultar diretamente na anvisa

ⓧ X

Apresentação/Modelo

Mascara descartável branca com elástico

Mascara descartável branca com tiras

Classificação de Risco

I - BAIXO RISCO

Nome da Empresa/Detentor

TALGE DESCARTÁVEIS DO BRASIL LTDA (07 439 329/0001-00)

mais deste detentor - autorização de funcionamento

Origem

FABRICANTE - wubam Rambow protective Products CO Ltd - CHINA, REPUBLICA POPULAR

Última Atualização

31/08/2018

Este registro é válido.

Tabella TISS

A lista abaixo apresenta os termos TISS para este registro.

Esta lista está atualizada perante a tabela de 09/2016.

Nenhum termo TISS encontrado para este registro.

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo Data Assunto Situação

17/01/2014 MATERIAL - Cadastro de Famílias de Materiais de Uso Médico Importado Foi publicado em veículo oficial manifestação da ANVISA favorável ao pedido da empresa.

Diário Oficial da União

Google Anúncios

Limpeza hospitalar

Tabela alimentos

Cadastro empresa

Afe anvisa

Consulta médicos

Age derivka registro anvisa

Comentarios Similares Diário oficial (Brasil) Consultar na anvisa Nova consulta Votar

Área

8 - CORRELATOS

Registro

81196230001

Produto

DERIVKA AGE OLEO

Nome Técnico

Quartzo

Autorização

8119623

Processo

25351.503873/2015-14

Validade/Situação

19/09/2026 Publicado deferimento

» conforme visto em 31/08/2018 » consultar diretamente na anvisa

Anúncio fechado por C

Denunciar este anún

Anúncio? Por quê?

Apresentação/Modelo

30, 100, 200 ml - almofolia e spray.

Classificação de Risco

IV - MÁXIMO RISCO

Nome da Empresa/Detentor

HADASSAH COSMÉTICOS LTDA (07.967.729/0001-80)

mais deste detentor - autorização de funcionamento

Origem

FABRICANTE - HADASSAH COSMÉTICOS LTDA - BRASIL

Última Atualização

31/08/2018

Este registro é válido.

Tabella TISS

A lista abaixo apresenta os termos TISS para este registro.

Esta lista esta atualizada perante a tabella de 09/2016.

Nenhum termo TISS encontrado para este registro.

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro

Petição/Protocolo

Data

Assunto

Situação

13/08/2015 MATERIAL - Registro de Material de Uso Médico Nacional Foi publicado em veículo oficial manifestação da ANVISA Favorável ao pedido da empresa.

Diário Oficial da União

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

## Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa</b>	CRAL ARTIGOS PARA LABORATORIO LTDA		
<b>CNPJ</b>	48.740.849/0001-28	<b>Autorização</b>	1.03.798-6
<b>Produto</b>	COLETOR SEM PÁ ESTÉRIL		

**Apresentação/Modelo**

100 frascos de 100mL

100 frascos de 20mL

100 frascos de 40mL

100 frascos de 50mL

100 frascos de 60mL

100 frascos de 70mL

100 frascos de 80mL

1000 frascos de 100mL

1000 frascos de 20mL

1000 frascos de 40mL

1000 frascos de 50mL

1000 frascos de 60mL

1000 frascos de 70mL

1000 frascos de 80mL

250 frascos de 100mL

250 frascos de 20mL

250 frascos de 40mL

250 frascos de 50mL

250 frascos de 60mL

250 frascos de 70mL